

E.ZP.261.42.2017

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków, preparatów krwiopochodnych, preparatów do żywienia i wyrobów medycznych – postępowanie nr **36 Z PN 17**.

Do dnia 15.11.2017r. wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 38 z pakietu 1 (Fraxiparine 0,3 ml)?
2. W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 38 poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 1400 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 88 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 88 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 880 szt.)
3. Czy w pakiecie Nr 52 Budesonid do nebulizacji poz. 1. (Budesonidum 0,5 mg/ml 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
4. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52 Budesonid do nebulizacji poz. 1. (Budesonidum 0,5 mg/ml 2ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?**
5. **Czy Zamawiający w pakiecie Nr 52 Budesonid do nebulizacji poz. 1. (Budesonidum 0,5 mg/ml 2ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**
6. Czy w pakiecie Nr 52 Budesonid do nebulizacji poz. 1. (Budesonidum 0,5 mg/ml 2ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego ?
7. Pakiet 1 pozycja 55 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?
8. Pakiet 1 pozycja 55 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
9. Czy Zamawiający w zadaniu 1poz. 32 Dobutamina inj. 250 mg fiol. , dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek?
10. **Pakiet 1 Leki różne, 144, pozycja 55** 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 w przeliczeniu zamawianej ilości.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 55 z Pakietu I- Leki różne i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.
12. Czy Zamawiający w par. 7.1 wykreśli frazę o „odmowie przyjęcia towaru”? Zapis ten wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.
13. Czy Zamawiający wykreśli par. 8.3.?
14. Czy Zamawiający w par. 11 wprowadzi zapis o automatycznej zmianie stawki VAT, tj ceny brutto leków? Obecne zapisy uzależniające zmianę stawki od wniosku Wykonawcy grożą Wykonawcy rażącą stratą i mogą powodować dostarczanie towaru po cenie rażąco niskiej.
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 57 tj. Indapamid 1,5 mg x 90 tabl, i utworzenie dla niej odrębnego zadania.
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 20 pozycji nr 6,7 Mannitol 15% w opakowaniu typu worek? Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody, zwracam się z prośbą o wydzielenie powyższej pozycji, do osobnego pakietu.
17. Czy Zamawiający w pakiecie 18 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?
18. Czy Zamawiający w pakiecie 68 wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?
19. Czy zamawiający w pakiecie 24 dopuści Płyn Wieloelektrolitowy- Sterofundin 500ml?
20. Czy Zamawiający w części nr 63 wymaga aby w pozycjach 1, 2, 3 preparat Amikacyn oraz w pozycji 4 Gentamycin zaferować w formie gotowej do użycia które są gotowym do infuzji roztworem i nie wymagają złożonego procesu przygotowania leku do podania pacjentowi dzięki czemu eliminuje się ryzyko popełnienia błędów związanych z doбором właściwej dawki oraz ryzyko wystąpienia zakażeń szpitalnych?
21. Czy zamawiający wymaga aby w części 26 pozycja nr 7 preparat propofol zawierał w swoim składzie emulsję tłuszczową LCT/MCT której skład zmniejsza znacząco ból podczas podania preparatu wpływając istotnie na komfort pacjenta?
22. Czy zamawiający dopuszcza aby w części 22 preparat Hydroksyetyloskrobia 6% zaferować preparat równoważny ze skrobi ziemniaczanej? złożenie oferty na preparat równoważny o nazwie handlowej 6% Tetraspan - 6% Hydroksyetyloskrobia 130/04 + w pełni zbilansowany, dostosowany do składu elektrolitowego osocza roztwór elektrolitów na bazie skrobi ziemniaczanej, pH 5,6 - 6,4, 500 ml?
Umożliwiłoby to udział w postępowaniu wszystkim Wykonawcom oferującym 6% Hydroksyetyloskrobie 130/04, a tym samym zwiększyłoby konkurencyjność wśród Wykonawców.
23. Czy zamawiający wymaga, aby w części 24” Płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny, 500ml, pojemniki z dwoma niezależnymi portami” zaferować preparat równoważny o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza 287 mOsm/kg H₂O oraz SID 29 nie zaburzającym równowagi kwasowo-zasadowej organizmu a tym samym zwiększającym bezpieczeństwo płynoterapii?
24. Czy zamawiający dopuszcza aby w części 27 pozycji 5 „Preparat do żywienia dojelitowego dla pacjentów z upośledzoną tolerancją glukozy i cukrzycą, zawierający mieszaninę 6 rodzajów błonnika, osmolarność 300mOsm/l, zawierający w 100ml - 4,3 g białka, 11,3g węglowodanów, 4,2g tłuszczów, opakowanie miękkie typu PACK 1000 ml” zaferować preparat równoważny o nieco zmienionych parametrach tj. zawierający błonnik rozpuszczalny 70% i nierozpuszczalny o osmolalności 215 mOsm/l, zawierający w 100 ml 4,1 g białka, 12,3 g węglowodanów, 3,5 g tłuszczów w opakowaniu miękkim 1000 ml?
25. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?
27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 63. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego? (Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt)
28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu 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?
29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 78. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
30. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml (wraz z przeliczeniem ilości opakowań - tj.opak.), koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną?
31. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 4, Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 g/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp
32. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pozycji Monover, 100mgFe³⁺/ml; 1 ml, rozt.d/wstrz., infuz., 5 amp ?
33. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?
34. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 22. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić?
35. Dotyczy pakietu nr 54 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?
36. Dotyczy pakietu nr 71 poz. 5. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.
Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić?
37. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji Chlorsuccilin 200mg x 10fiol do osobnego pakietu ze wg na dłuższy brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
38. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji Wit. B12 500mcg/ml , /2ml x 5 amp do osobnego pakietu ze wg na dłuższy brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
39. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji Atecortin zaw. 5ml do osobnego pakietu ze wg na dłuższy brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
40. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji pakietu ze wg na dłuższy brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 92. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Plantigmin, 0,5 mg/1 ml, roztw.do wstrz., 6 amp, dostępnego na Jednorazowe Pozwolenie MZ wymagany w SIWZ - dłuższy brak produkcji ?
42. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Acmel, 100 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp, dostępnego na Jednorazowe Pozwolenie MZ wymagany w SIWZ - dłuższy brak produkcji ?
43. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pozycji Hydroxyzinum Espefa, (10mg/5ml), syr, 250g, but. b/pud. , wymagany w SIWZ preparat - brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
44. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pozycji Phenobarbitalum Natricum, (Galenus), 10g , z odpowiednim przeliczeniem ilości, wymagany w SIWZ preparat - brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika ?
45. Dotyczy pakietu nr 79 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Streptomisin, 1g, pr.rozp.d/sp.r.d/wst., 1f(s.s)+rozp, dostępnego na Jednorazowe Pozwolenie MZ wymagany w SIWZ - dłuższy brak produkcji ?

46. W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance koncernu, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
47. Czy Zamawiający w pakiecie 81 pozycja 1 i 2 wymaga, aby zaofiarowany ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
48. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 81 pozycja 1 i 2 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
49. Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 68 pozycja 3 i 4 była w postaci monowodzianu?
50. Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 1 i 2 wymaga, aby Metamizol miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?
51. Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pyralgin w pakiecie 18 pozycja 1 i 2 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.?
52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w Pakiecie 1 pozycji 100 produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu po 20 ampułek?
53. Czy Zamawiający w przypadku dopuszczenia Kalium Chloratum 15% 20 ml w opakowaniu po 20 ampułek wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
54. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%(średni poziom 99,5%), rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1 %; IgG2 34,8 %; IgG3 2,5 %; IgG4 0,6 %; IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza, rejestracja m.in. w Zespołach Pierwotnych Niedoborów Odporności u Dzieci i Dorosłych, Zespole Guillain-Barre oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)? Dostępne dawki 1g/10ml; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml
55. **Pakiet 104, poz. 2** Zamawiającego o dookreślenie wymaganej pojemności ze względu na dostępność produktu o pojemności 20 ml oraz 250 ml.
56. **Pytanie ogólne**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie załącznika nr 2 (Formularz oferty) tylko na pakiety, na które Wykonawca będzie składał ofertę?
57. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:
W przypadku zwłoki w terminach dostaw podanych w umowie lub ich zaprzestania, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5 % ceny brutto każdej części opóźnionej lub niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto opóźnionej lub niezrealizowanej dostawy.**
58. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2:
W przypadku, gdy po dokonaniu odbioru towaru ujawnią się nieprawidłowości w dostawie (w szczególności wady towaru lub braki) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % ceny brutto dostawy wadliwej lub w inny sposób niezgodnej z umową dostawy, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto wadliwej/ niezgodnej z umową dostawy.**
59. Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 dopuści lek Cefazolin-MIP 2g z jednoczesnym przeliczeniem ilości?
60. Do treści §1 ust.2 pkt 1 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 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §1 ust.2 pkt 1 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."

61. Prosimy o wyjaśnienie zapisu §2 ust.2 projektu umowy, ponieważ sprzedaż odbywać się będzie w opakowaniach których wielkość jest zarejestrowana i wykonawca będzie oczekiwał zapłaty za dostarczony towar.
62. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §4 ust.9 pkt 2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?
63. Do treści §9 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca 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."
64. Do §10 ust.3 i ust. 4 projektu umowy. Prosimy o określenie jak długie opóźnienie dostawy upoważnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy. Prosimy o dodanie informacji, że chodzi o opóźnienie dostawy z winy wykonawcy.
65. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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 §11 ust.3 projektu umowy)?

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

- Ad. 1 i 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.
- Ad. 3-6 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 7 i 8 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.
- Ad. 9 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.
- Ad. 10 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.
- Ad. 11 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.
- Ad. 12-14 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany projektu umowy.
- Ad. 15 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji i utworzenie odrębnego zadania.
- Ad. 16 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.
- Ad. 17 i 18 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia od jednego producenta.
- Ad. 19 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 20 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.
- Ad. 21 i 22 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 23 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ (fizjologiczny, izotoniczny).
- Ad. 24 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.

- Ad. 25 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany zapis.
- Ad. 26 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.
- Ad. 27-30 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ .
- Ad. 31 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.
- Ad. 32 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ .
- Ad. 33 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.
- Ad. 34 i 35 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ .
- Ad. 36 Zamawiający dopuszcza zaproponowaną zmianę przy zachowaniu ilości opakowań zgodnie z opisem zawartym w SIWZ .
- Ad. 37 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, skreśla opisaną pozycję z Pakietu.
Zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.11.2017r.
Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.
- Ad. 38 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 39 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, skreśla opisaną pozycję z Pakietu.
Zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.11.2017r.
Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.
- Ad. 40 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 41 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu Plantigmin.
- Ad. 42 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu Acmel.
- Ad. 43 Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 44 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu a 10,0 g z odpowiednim przeliczeniem łącznej ilości.
- Ad. 45 Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny preparatu Streptomisin.
- Ad. 46 Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia:
Ksenia Sondej
Anna Chrośniak
Ewa Dudzińska
Magdalena Lewandowska
Katarzyna Rybarczyk
Mariola Brodowska.
- Ad. 47-49 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie.
- Ad. 50 i 51 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SIWZ.
- Ad. 52 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego produktu, z przeliczeniem ilości ampulek.
- Ad. 53 Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.
- Ad. 54 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
- Ad. 55 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o pojemności 20 ml.
Zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.11.2017r.
Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.
- Ad. 56 Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie załącznika nr 2 (Formularz oferty) tylko na pakiety, na które Wykonawca będzie składał ofertę.
- Ad. 57 i 58 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany projektu umowy.

Ad. 59 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SIWZ.
Ad. 60- 65 Odpowiedzi na zadane pytania zostaną udzielone w późniejszym terminie.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy
mgr Manola Brodowska

