



Zgierz, dn. 03.01.2020 r.

Nr sprawy: PN/LIX/2019

Modyfikacja Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: Sukcesywną sprzedaż wraz z dostarczeniem leków, kontrastów, materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Parzęczewska 35 z podziałem na pakiety

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019, poz. 1843 ze zmian.), Zamawiający informuje o dokonaniu następujących zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1: 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?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, Dotyczy treści SIWZ: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie sprzedaży produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 48 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie modyfikuje zapisy treści SIWZ, które otrzymują brzmienie:

✓ „pkt. 2, ppkt. 2.1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów (dotyczy pakietów od 1 do 45, od 49 do 72, 111,114) – określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w niniejszej SIWZ.

Dla pozostałych pakietów Zamawiający nie określa żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny”.

✓ „pkt. 2 ppkt. 2.2. Wykonawca spełni warunek dotyczący kompetencji lub uprawnień, o którym mowa w pkt. 2.1.2. lit. a) SIWZ, jeżeli:

a) przedłoży zezwolenie na prowadzenie sprzedaży produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne z dnia 06 września 2001r. (tekst jednolity Dz.U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) - dotyczy pakietów od 1 do 45, od 49 do 72, 111, 114”.

Pytanie 4, dot. Pakiet 48: Czy zamawiający dopuści również błękit trypanu w fiolece o pojemności 1 ml pakowany po 10 fiolek? Jaką ilość należy wówczas zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. Ilość do zaoferowania – 420 sztuk do podzielenia przez ilość w opakowaniu.

Pytanie 5, dot. Pakiet nr 73, pozycja 1 (10x12) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6, dot. Pakiet nr 73, pozycja 1 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7, dot. Pakiet nr 73, pozycja 1 (20x30) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8, dot. Pakiet nr 73, pozycja 2 (10x10) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9, dot. Pakiet nr 73, pozycja 2 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10, dot. Pakiet nr 73, pozycja 2 (12x19) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości, **w rozmiarze 15x20.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11, dot. Pakiet nr 73, pozycja 3 (10x10) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12, dot. Pakiet nr 73, pozycja 3 (13x13) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13, dot. Pakiet nr 73, pozycja 3 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14, dot. Pakiet nr 73, pozycja 3 (20x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15, dot. Pakiet nr 73, pozycja 4 (10x12) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16, dot. Pakiet nr 73, pozycja 4 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17, dot. Pakiet nr 73, pozycja 5 (10x10) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18, dot. Pakiet nr 73, pozycja 5 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19, dot. Pakiet nr 73, pozycja 6 (10x10) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20, dot. Pakiet nr 73, pozycja 6 (15x15) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21, dot. Pakiet nr 73, pozycja 6 (15x20) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22, dot. Pakiet nr 73, pozycja 7 (40x5) – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23, dot. pakiet nr 111, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza żel o poj. 6ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24, dot. Pakiet nr 111, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza żel o poj. 11ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 66, pozycja 8-12 Enoxaparin sodium, nie wymagał dodatkowego monitorowania i aby było to potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby w/w preparat nie wymagał dodatkowego monitorowania.

Pytanie 26, dot. Pakiet nr 80: Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27, dot. Pakiet nr 80: Czy Zamawiający ma na myśli gąbki hemostatyczne o jednorodnej porowatości, wykonane z żelatyny wieprzowej i upłynniające się w ciągu 3-5 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28, dot. Pakiet nr 80: Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29, dot. Pakiet 88, pozycja 1-2: Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30, dot. Pakiet 99 poz. 1,2: Czy Zamawiający wymaga opatrunku w wersji standard, czy pocienionej thin?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opatrunku w wersji standard.

Pytanie 31 –dotyczy pakietu nr 24:Czy Zamawiający dopuści w pak. 24 poz. 1, 2 Nebbud 0,125mg/ml 2 ml, 0,5mg/ml 2 ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku gdy w/w preparat spełnia wszystkie wymogi z zapisów SIWZ.

Pytanie 32, dot. PAKIET NR 88 Poz. nr 1-2: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opasek gipsowych, których gaza nośna nawinięta jest na tekturowy rulonik (ulegający biodegradacji) ułatwiający modelowanie i nakładanie opaski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33, dot. PAKIET NR 104: Czy Zamawiający wymaga, aby serwety operacyjne były dodatkowo poddane praniu technologicznemu? Dzięki temu serwety są bardziej chłonne, co przekłada się na mniejsze zużycie ilościowe wyrobu podczas procedury medycznej. Dodatkowo gaza, z której wykonana jest serweta jest bardziej miękka i nie powoduje uszkodzeń naczyń krwionośnych w przeciwieństwie do serwet standardowych nie podlegających w/w procesowi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34, dot. ROZDZIAŁ 6, Opis przedmiotu zamówienia: Pkt. 6.10: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw „na cito” do 24 godzin w przypadku zamówienia dotyczącego wyrobów medycznych. Prośba nasza motywowana jest faktem, iż nie są to produkty typu „na ratunek” i nie zachodzi potrzeba ich dostawy w tak krótkim terminie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż treść pkt. 6, ppkt. 6.10. SIWZ oraz § 2 ust. 8 Projektu Umowy ulega wykreśleniu.

Pytanie 35, dot. Pakiet 98, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny w opakowaniu foliowym chroniącym przed wilgocią?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 36, dot. Pakiet 98, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny o chłonności wody 12g/g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 37, pakiet 31, poz. 16: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 38, pakiet 31, poz. 17: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 39, pakiet 31, poz. 27: Czy zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 40, pakiet 31, poz. 28: Czy zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 41, pakiet 31, poz. 29: Czy zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 42, dot. Pakiet 37: Czy Zamawiający w pakiecie 37 dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43, dot. Pakiet 41, poz. 4: Czy Zamawiający w pakiecie 41 poz. 4 miał na myśli opakowanie typu worek?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek, w załączeniu zmodyfikowany Formularz cenowy dot. pakietu 41, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 44, dot. Pakiet 41, poz. 6: Czy zamawiający w pakiecie 41 poz. 6 miał na myśli dietę o zawartości sodu do 85mg/100ml przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dietę o zawartości sodu do 85mg/100ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ, w załączeniu zmodyfikowany Formularz cenowy dot. pakietu 41, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 45, dot. Pakiet 41, poz. 7: Czy zamawiający w pakiecie 41 poz. 7 miał na myśli dietę o osmolarności 395mOsmol/l a nie 3 mOsmol/l przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dietę o osmolarności 395mOsmol/l, pozostałe parametry zgodne z SIWZ, w załączeniu zmodyfikowany Formularz cenowy dot. pakietu 41, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 46, dot. Pakiet 41, poz. 8: Czy zamawiający w pakiecie 41 poz. 8 miał na myśli dietę o smaku czarna porzeczka (a nie owoce leśne) i osmolarności do 405 mOsmol/l przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dietę o osmolarności do 405mOsmol/l i o smaku czarnej porzeczki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ, w załączeniu zmodyfikowany Formularz cenowy dot. pakietu 41, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 47, dot. Pakiet 41, poz. 9: Czy zamawiający w pakiecie 41 poz. 9 miał na myśli dietę o osmolarności do 390 mOsmol/l przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dietę o osmolarności do 390mOsmol/l, pozostałe parametry zgodne z SIWZ, w załączeniu zmodyfikowany Formularz cenowy dot. pakietu 41, na którym należy sporządzić ofertę.

Pytanie 48, dot. Pakiet 57, poz. 1 i 2: Czy w pakiecie 57 poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.

Pytanie 49, Dotyczy § 2 ust. punkt 12 a) umowy: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy w § 2 ust. punkt 12 a), który otrzymuje brzmienie:

„12. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części, jeżeli:

a)

a)1. jakikolwiek element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy niż 6 m-cy, w przypadku produktów do żywienia dojelitowego;

a)2. jakikolwiek element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy niż 12 m-cy, w przypadku pozostałego asortymentu

Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach

i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić Kierownik Apteki Szpitalnej”.

Pytanie 50: Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOL.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 27, poz. 19 (BUPIVACAINE H/CHL+EPINEPHRINE H/CHL 5 fioł 0,5% a 20ml), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie nr 51 – dotyczy Pakietu nr 81 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 81 pozycja 1 syntetycznego opatrunku podgipsowego o szerokości 5cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52 – dotyczy Pakietu nr 85 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 85 pozycja 1 chusty trójkątnej włókninowej o wymiarach 96cm x 96cm x 143cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53, dot. Pakiet 24 w pozycji 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 24 w pozycji 1 i 2 Nebbud w dawce 0,125 mg/ml 2ml oraz Nebbud 0,5 mg/ml 2 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku gdy w/w preparat spełnia wszystkie wymogi z zapisów SIWZ.

Pytanie 54, dot. pakiet 25, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 25 pozycja 1 do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55, dot. pakietu 27, poz. 8 i 9: Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z Pakietu 27 pozycji 8 i 9 ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu 27 w/w pozycji. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie 56, dot. pakietu 27, poz. 41: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 pozycja 41 Panthenol S.O.S spray 130g (stawka VAT 23%) gdyż Panthenol 4,6% a 130 g jest końcem produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie 57, dot. pakietu 27, poz. 84 i 85: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 pozycja 84 i 85 do wyceny lek w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58, dot. pakietu 27, poz. 99: Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z Pakietu 27 pozycji 99 ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu 27 w/w pozycji. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę

i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie 59, dot. pakietu 27, poz. 147: Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z Pakietu 27 pozycji 147 ze względu na koniec produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z pakietu 27 w/w pozycji.

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem. Zamawiający zastrzega, iż ocenie zostanie poddana tylko ta oferta, która posiadać będzie 100% pozycji asortymentowych w Formularzu cenowym.

Pytanie 60, dot. pakietu 31, poz. 18: Czy Zamawiający w Pakiecie 31 pozycja 18 miał dopuścić do wyceny Matrifen 12 mcg/h * 5plast ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61, dot. pakietu 65, poz. 14: Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 65 pozycja 14 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62, dot. pakietu 65, poz. 22: Proszę o sprecyzowanie jaką substancję Zamawiający miał na myśli w Pakiecie 65 pozycja 22 gdyż podany lek nie występuje w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli preparat w skład którego wchodzi tabletki o przedłużonym uwalnianiu w dawce 47,5 mg metoprololu bursztynianu, co odpowiada 50mg metoprololu winianu.

Pytanie 63, Pakiet 52 pozycja 2, 4, 5, 6,8, 9,10, 11: W związku ze zmianą opakowań do żywienia dojelitowego z worków na butelki czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 52 w pozycjach 2, 4, 5, 6, 8, 9, 10, 11 dostawę żywienia dojelitowego w nowych opakowaniach pod postacią butelek? Nowe opakowania nie zmieniają ceny, ani zawartości diety dojelitowej.

Wyposażone są w nakrętkę kompatybilną z zestawami do podaży diet dojelitowych w wersji do pompy Infinity oraz grawitacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64, pakiet 111: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza m.in. substancje konserwujące metylu parahydroxybenzoesan, propylu parahydroxybenzoesan.

W związku z powyższym ulegają zmianie:

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia 21.01.2020 r. o godz. 09.45
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu 21.01.2020 r. o godz. 10.00
- Termin wniesienia wadium upływa w dniu 21.01.2020 r. o godz. 09.45
- Okres związania ofertą ulega przedłużeniu i upływa dnia 20.03.2020 roku.

**Prosimy o uwzględnienie modyfikacji przy składaniu ofert.
Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.**

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu

Agryz
Z poważaniem

.....
(podpis kierownika Zamawiającego)

W załączeniu:

- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 41