

"UZDROWISKO ŁĄDEK-DŁUGOPOLE" S.A.
57-540 Łądek-Zdrój, ul. Wolności 4
NIP 881-000-22-59, REGON 000288283
tel. centr. 748 146 227, fax 748 147 107
KRS 0000067163, Kap. zakł. 25 694 430 zł

Do wszystkich Wykonawców**Pytania i odpowiedzi III**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem są: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Uzdrowiska Łądek-Długopole S.A.**

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm. – zwana dalej Pzp), niniejszym przekazuje Wykonawcom treść wniesionych zapytań i wyjaśnia co następuje:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający w Części 3 poz. 2 dopuści: Gazik, który nie wymaga sterylizacji, ponieważ zawiera w swoim składzie substancje, przy których obecności nie stwierdzono w badaniach drobnoustrojów- badania gazika wykazały, że produkt jest czysty mikrobiologicznie, dlatego wystarczy aby był wyrobem medycznym klasy I?

Przy okazji ponownie prosimy o wydzielenie.

Odp.: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie 2 - Część nr 10, poz. 9 Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści tabletki typu *Medicarine w op. 300 tabl.* do dezynfekcji wszelkich zmywalnych powierzchni i przedmiotów nie zanieczyszczonych substancjamiorganicznymi. Do dezynfekcji sanitariatów po ich uprzednim umyciu. Spektrum działania bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze i prątkobójcze.

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3- Część 3, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym w rozmiarze 30mmx65mm złożone 2 krotnie, w opakowaniu a'100szt?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 - Część 3, poz. 3-5 Czy Zamawiający podając jednostkę miary szt ma na myśli opakowania po 3szt kompresów czy 1szt kompresu?

Odp.: Zamawiający doprecyzowuje, że za jednostkę miary „szt.” rozumie 1 oryginalnie zapakowany pakiet, w którym znajdują się 3 kompresy. Za „opakowanie” Zamawiający rozumie opakowanie zbiorcze handlowe.

Pytanie 5- Część 3, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe w rozmiarze 7,5 x 7,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny kompresów w wymiarach większych niż określone w formularzu cenowym, jednak nie dopuszcza zaproponowania mniejszych.

Pytanie 6- Część 3, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'12szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. towaru. Zgodnie z Rozdz. XVII pkt. 12 SIWZ zmiana i przeliczenie ilości ma odniesienie w przypadku, gdy jednostką miary jest „opakowanie”.

Pytanie 7- Część 3, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. towaru. Zgodnie z Rozdz. XVII pkt. 12 SIWZ zmiana i przeliczenie ilości ma odniesienie w przypadku, gdy jednostką miary jest „opakowanie”.

Pytanie 8 - Część 7, poz.16 i 17 Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze a'50 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuścił możliwość zaproponowania przedmiotu zamówienia w opakowaniach innej wielkości niż sugerowane w formularzach ofertowych (rozdz. XVII pkt. 12 SIWZ).

Pytanie 9- Część 8, poz.8 Czy Zamawiający dopuści wycenę za prześcieradła pakowane a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. towaru. Zgodnie z Rozdz. XVII pkt. 12 SIWZ zmiana i przeliczenie ilości ma odniesienie w przypadku, gdy jednostką miary jest „opakowanie”.

Pytanie 10- Część 8, poz.9 Czy Zamawiający dopuści wycenę za prześcieradła pakowane a'10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. towaru. Zgodnie z Rozdz. XVII pkt. 12 SIWZ zmiana i przeliczenie ilości ma odniesienie w przypadku, gdy jednostką miary jest „opakowanie”.

Pytanie 11 - Części 1 poz. 215- Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, tym samym specyfikuje paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne, wysokiej jakości paski testowe GlucoDr. auto (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; e) Kapilara samozasysająca krew; f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza konkurencyjne paski testowe pod warunkiem pod warunkiem przekazania bezpłatnie kompatybilnych glukometrów.

Pytanie 12- Części 1 poz. 215 - Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie

do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza konkurencyjne paski testowe pod warunkiem pod warunkiem przekazania bezpłatnie kompatybilnych glukometrów.

Pytanie 13- Części 1 poz. 215 - Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) bezdotykowy wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający zgodnie z SIWZ dopuszcza konkurencyjne paski testowe pod warunkiem pod warunkiem przekazania bezpłatnie kompatybilnych glukometrów.

Pytanie 14 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 1 pozycji 70 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 1 pozycji 70 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16 - Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 7 pozycji 31 nakłuwacze igłowe 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm, konfekcjonowane w opakowaniu 200 szt. ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nakłuwacze igłowe: 21-23 G.

Pytanie 17 - Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pozycji w 208 pakiecie 1 ZinoDr. A w opakowaniach 250 g?

Odp.: Zamawiający informuje o równoważności w rozdz. III pkt.10 SIWZ: Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia - określonym w załącznikach nr 1a – 1j - znajduje się jakkolwiek znak towarowy, patent, norma czy pochodzenie, należy przyjąć, że Zamawiający podał taki opis ze wskazaniem na typ i dopuszcza składanie ofert równoważnych o parametrach nie gorszych niż te, podane pod pojęciem typu.

Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 18 - Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 7 pozycji 18 równoważne igły do penów o grubości 0,3 mm i głębokości nakłucia 8 mm (pakowane po 100 szt.)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 - Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 18 oraz 31 z pakietu 7 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających

pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 20 - Część 3 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści gaziki w rozmiarze 6 cm x 6 cm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21 - Część 3 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 - Zadanie 3 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności postępowania?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

Pytanie 23 - Część 3 poz. 11 Czy Zamawiający dopuści przylepiec do wenflonu w rozmiarze 72mm x 50mm zamiast 76x51mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przylepiec do wenflonu w rozmiarze: (72-76) x(50-51)mm.

Pytanie 24 - Część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 25 - Część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 26 - Część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 27 - Część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek, których zewnętrzna warstwa na całej powierzchni (100% powierzchni produktu) jest zbudowana z paroprzepuszczalnego laminatu, tworząc tzw. "oddychającą" warstwę zewnętrzną? specjalna struktura warstwy zewnętrznej sprawia, że przepuszcza ona powietrze, ale nie przepuszcza cieczy, właściwość ta minimalizuje możliwość powstawania odparzeń i podrażnień, zmniejsza również ryzyko powstania odleżyn; dodatkowo tekstylnie podobne włókninowe pokrycie daje przyjemne odczucie w trakcie noszenia produktu?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 28 - Część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

M 75-110 cm
L 100-150 cm
XL 130-170 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29 - Część 6 poz. 4-5 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 30 - Część 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze M 80-110 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31 - Część 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki w rozmiarze L 100-135 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32 - Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do odstąpienia/rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy wg zał. nr 5 do SIWZ.

Pytanie 33 - Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w par. 7 ust. 1 i 2 wynosiła 0,5% wartości niedostarczonych lub zareklamowanych produktów?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy wg zał. nr 5 do SIWZ.

Pytanie 34 - Czy Zamawiający zgadza się aby kara umowna w par. 7 ust. 4 umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy wg zał. nr 5 do SIWZ.

Pytanie 35 - Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36 - Pakiet 10 Poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych na bazie alkoholu (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem.

Wyrób medyczny.

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 37 - Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych na bazie alkoholu (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., w opakowaniach 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Wyrób medyczny.

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 38 - Poz.9.

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie aktywnego chloru, przeznaczony do dezynfekcji wszelkich zmywalnych powierzchni i przedmiotów niezanieczyszczonych i zanieczyszczonych

substancjami organicznymi, o spektrum działania: bakteriobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze, wirusobójcze i sporobójcze. Produkt biobójczy, w opakowaniach 300 tbl po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 39 - Poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nie zawierającego alkoholi i z związku z tym szczególnie bezpiecznego w stosowaniu przy dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, o spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papowa SV40) w czasie do 1min, prątki gruźlicy w czasie do 15min, w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem spieniającym? Wyrób medyczny

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 40 - Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odp.: Zamawiający określił sposób postępowania w rozdz. XVII pkt. 13. W przypadku braku jakiegokolwiek pozycji z formularza ofertowego Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o zaprzestaniu produkcji. Wpisanie "0" lub pozostawienie danej pozycji niewypełnionej, spowoduje odrzucenie oferty w zakresie tego pakietu. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji prosimy o wpisanie ostatniej ceny zakupu, również w przypadku czasowej niedostępności produktu.

Pytanie 41 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 43 - Dot. pakietu nr 1 poz. 1, poz. 2., poz. 145. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44 - Dot. pakietu nr 1 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45 - Dot. pakietu nr 1 poz. 47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o nazwie handlowej: Diagen, 30 mg, tabl.o zmod.uwaln., 60 szt?

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako

równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 46 - Dot. pakietu nr 1 poz. 78. Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności preparatu wymaganego w SIWZ, wyrazi zgodę na wycenę preparatu o nazwie handlowej: Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250 g?

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 47 - Dot. pakietu nr 1 poz. 92. Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności preparatu wymaganego w SIWZ, wyrazi zgodę na wycenę preparatu o nazwie handlowej: Krople żółdkowe forte, (H.L.), 39 ml w ilości 15 opakowań?

Odp.: Zamawiający odmawia odpowiedzi na pytanie, bowiem powoduje ona ocenę równoważności produktu, co powinien zrobić sam Wykonawca oferując dany produkt jako równoważny w postępowaniu, co za tym idzie wykazując, że spełnia on wymagania Zamawiającego zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 48 - Dot. pakietu nr 1 poz. 122. Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 50 g?

Odp.: Tak.

Pytanie 49 - Dot. pakietu nr 1 poz. 191. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50 - Dot. pakietu nr 1 poz. 226. Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 226?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z powyższym zmienia się:

- a) Formularz cenowy do części 1 – zał. nr 1a na **formularz cenowy do części 1 – zał. nr 1a – ZMODYFIKOWANY;**
- b) Formularz cenowy do części 3 – zał. nr 1c na **formularz cenowy do części 3 – zał. nr 1c – ZMODYFIKOWANY;**
- c) Formularz cenowy do części 7 – zał. nr 1g na **formularz cenowy do części 7 – zał. nr 1g – ZMODYFIKOWANY;**

Zamawiający informuje, iż pytania i odpowiedzi oraz modyfikacja dotycząca Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z pytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i modyfikacją SIWZ Zamawiający zmienia termin składania ofert z dnia 09.08.2019r. na dzień **12.08.2019r.**, godz. **13:00**; termin otwarcia ofert zmienia się z dnia 09.08.2019r. na dzień **12.08.2019r.**, godz. **13:05**.

PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR NACZELNY

Joanna Wołoszczyk

Kierownik Zamawiającego