



Koło, 01.04.2021 r.

SPZOZ.DŚM-ZP.240.03.2021

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania pn. Sukcesywny zakup i dostawa produktów leczniczych dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kole

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 ze zm.) informuję o pytaniach i odpowiedziach.

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp. Tak, wyraża zgodę

Pytanie 2 - 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)?

Odp. Tak, wyraża zgodę. Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę

Pytanie 3 - 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)?

Odp. Prosimy o podanie pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 4 – 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?

Odp. Prosimy o podanie ostatniej ceny z adnotacją o zaprzestaniu lub braku produkcji

Pytanie 5 – 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?

Odp. Dopuszczamy wycenę za opakowanie.

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 7 - Czy Zamawiający w pozycji 16 pakiet 1 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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?
Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9 - Pakiet nr 6 poz. 23, 24, 25 - Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja nr 23, 24, 25 dopuszcza opakowanie 60 szt. i wycenę odpowiednio 35,00, 22,50, 17,50 opakowań?
Odp. Tak, dopuszcza – proszę wycenić pełne opakowania (35 op. 23 op. 18 op.) zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 10 - Pakiet nr 6 poz. 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29
Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 6 pozycja nr 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na tabletki powlekane?
Odp. Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 11 - Czy Zamawiający dopuszcza w **pakiecie nr 7, poz. 14** (MOVIPREP X 4 sasz), Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu) i po przeliczeniu zaoferowanie 16 op.? CitraFleet jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego.
Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 12 - W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w **pakiecie nr 10 w pozycji nr 198** produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml (100 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.
Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 13 - W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w **pakiecie nr 10 w pozycji nr 199** produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył centralnych zawierającego aminokwasy 80g, elektrolity, glukozę 320g, azot 13,2g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego (w stosunku 80/20), energii niebiałkowej 2080 kcal, energii całkowitej 2400 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 2000 ml (12 sztuk x 2000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na

składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 - W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 10 w pozycji 313 oraz 359 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu? Liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiołce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit?

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w pakiecie nr 10 w pozycji 313 oraz 359 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiołkach (10 ml X 100 sztuk). W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 15 - Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 321 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych o składzie molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 – w ilości 10 ml x 80 ampuek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 16 – projekt umowy Czy Zamawiający w par. 2.2 dopisze „w przypadku Zamawiającego - pod warunkiem zakupienia minimalnego wolumenu produktów, o którym mowa w par. 1.4”? Obecny zapis, który nie odwołuje się do minimalnej wartości jest sprzeczny z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odp. Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w §2 ust. 2, który otrzymuje brzmienie:

„Każdej ze stron przysługuje prawo rozwiązania umowy z zachowaniem 60-dniowego okresu wypowiedzenia pod warunkiem zakupienia przez Zamawiającego minimalnego wolumenu produktów, o którym mowa w §1 ust. 4”

Pytanie nr 18 – projekt umowy, Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Każda reklamacja winna być zgodnie z KC rozpatrywana przy udziale sprzedawcy, który ma prawo rozpatrzenia reklamacji i przedłożenia swoich argumentów. Odmowa przyjęcia towaru oznacza w istocie przeprowadzenie jednostronnej procedury reklamacyjnej przez Zamawiającego, co nie jest dopuszczalne prawem. Procedury reklamacyjne reguluje par. 6 umowy.

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

Pytanie nr 19 – projekt umowy, Czy Zamawiający w par. 6.7 wpisze jako termin rozpatrzenia reklamacji 3 dni robocze, tak jak w paragrafie 6.9?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20 – projekt umowy, Czy Zamawiający w par. 12.2 i 12.6 dopisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT? Wchodzi ona w życie automatycznie i jej wpływ na cenę produktów jest oczywisty.

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

Pytanie nr 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 15 poz. 11** (DEPAKINE 400mg /4ml 4amp) leku Depakine w opakowaniu zawierającym 1 fiołkę + 1 ampulkę rozpuszczalnika, przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

Odp. Tak, wyraża zgodę.

Pytanie nr 22 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 15 poz. 15** (MAGNE -B6 tabl), ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 23 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 15 poz. 16-18** (No-Spa), ze względu na zmianę dystrybutora tych leków?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 24 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 15 poz. 21, 22** leku w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odp. Tak, wyraża zgodę

Pytanie nr 25 - Pakiet 13 poz. nr 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych jałowych z nitką radiacyjną 17 nitkowych, 12 warstwowych?

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 26 - pakiet 13, poz. nr 8- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ligniny w rozmiarze 37 x 57 cm, sklasyfikowanej przez producenta, jako wyrób higieniczny?

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 27 – pakiet 13, Poz. nr 10-12 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych o czasie wiązania do 6 minut, pakowanych w opakowanie a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 28 – pakiet 13, Poz. nr 10-12 czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opasek gipsowych pakowanych w zgrzewane opakowania foliowe, których gaza nośna jest obustronnie pokryta gipsem medycznym i nawinięta na tekturowy rulonik (ulegający biodegradacji) ułatwiający modelowanie i nakładanie opaski?

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 29, pakiet 19, Poz. nr 15- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku z cienkiej hydrofobowej siateczki tiulowej, impregnowanego neutralną maścią, nie zawierającą składników czynnych i uczulających w następujących rozmiarach

- 15a. 5 x 5 cm,
- 15b. 7,5 x 10 cm lub 10 x 20 cm
- 15c. 10 x 20 cm lub 20 x 30 cm?

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 30, ZAPISY SIWZ Rozdział IV, Opis przedmiotu zamówienia, pkt 7- zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy w przypadku materiałów opatrunkowych objętych przedmiotem zamówienia publicznego powinny one posiadać właściwe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych?

Odp. Tak.

Pytanie nr 31 pakiet 10 poz. 165 - Czy Zamawiający dopuści produkt o składzie 150 mg L-asparagianu L-ornityny?

Odp. Podtrzymujemy zapisy SWZ

Pytanie nr 32 pakiet nr 10, poz. 165 - Czy Zamawiający dopuści produkt o składzie 100 mg L-asparagianu L-ornityny oraz 35 mg cholicy?

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 33 pakiet nr 12 poz. 209 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu identycznego pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odp. Tak dopuszcza

Pytanie nr 34 pakiet nr 10 poz. 95 i 243 - Czy ze względu na podanie w Pakiecie nr 10 poz. 95 i 243 nazw własnych suplementów diety, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe kultury tego samego szczepu bakterii probiotycznych w takim samym stężeniu, jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 95?

Odp. Pozycja 95 - zgodnie z SWZ

Pozycja 243 – tak, dopuszcza

Pytanie nr 35 pakiet nr 10 poz. 209 - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 80 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36 Pakiet nr 10 poz. 209 - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 37 Pakiet nr 10 poz. 115 i 116 - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp. Tak, dopuszcza

Pytanie nr 38 Pakiecie nr 12 poz. 253, 254, 255 i 256 -Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co w każdej z w/w pozycji ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta, tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 39 Pakiecie nr 12 poz. 253, 254, 255 i 256 - Czy Zamawiający dopuści w zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, temperatura przechowywania pasków 2-32⁰C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w **Pakiecie nr 8 w pozycjach 1,3,4,5,7,8,10,11,12,15,16,19,25,26** wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 41 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie nr 8 w pozycji 21 i 23** preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 42 - Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 8 w pozycji 21 i 23** wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 43 - Czy zamawiający w **Pakiecie nr 8 w pozycji 21 i 23** wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 44 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie nr 8 w pozycji 17 i 18** preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 45 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w **Pakiecie nr 11 w pozycjach 1,2,3,4,5,6,7,8** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 46 , Pakiet 12, poz. 20 – Produkt Bebilon Nematal Premium ProExpert zmienił nazwę na Bebilon Nenatal Premium. Czy Zamawiający dopuści preparat Bebilon Nenatal Premium płyn 70 ml w opakowaniach po 24 szt.?

Odp. Tak

Pytanie nr 47, pakiet nr 12 poz. 22 – Produkt Bebilon Comfort 1 ProExpert zmienił nazwę na Bebilon Comfort 1. Czy Zamawiający dopuści preparat Beblon Comfort 1 w opakowaniu 400 g?

Odp. Tak

Pytanie nr 48, pakiet nr 12 poz. 25 – Produkt Bebilon HA 1 ProExpert zmienił nazwę na Bebilon Prosyneo HA1. Czy Zamawiający dopuści preparat Bebilon Prosyneo HA1 w opakowaniu płyn 90 ml w opakowaniach po 24 szt.?

Odp. Tak

Pytanie nr 49, pakiet nr 12, poz. 26 – Produkt Bebilon AR ProExpert zmienił nazwę na Bebilon AR. Czy Zamawiający dopuści preparat Beilon AR w opakowaniu 400g?

Odp. Tak

Pytanie nr 50, pakiet nr 12, poz. 31 – Czy zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti 2 proszek DHA w opakowaniu 400 g? Obecnie preparat jest produkowany w opakowaniach po 400 g.

Odp. Tak

*/Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Kole
Iwona Wiśniewska/*