



**Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem  
w Poznaniu**

ul. Bolesława Krysiwicza 7/8, 61-825 Poznań

Bank Śląski S.A. O/Poznaniu Nr 93 1050 1520 1000 0005 0332 1192

tel. 61 850 62 00  
fax. 61 852 98 06  
e-mail: kancelaria@szoz.pl  
www.szoz.pl  
NIP: 778-11-28-565  
REGON: 630863147

Poznań, 09.02.2022 r.

ADZP-381-4/22

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu  
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedzi na wyjaśnienia w sprawie SWZ, modyfikacja SWZ, formularza cenowego  
i Projektowych Postanowień Umowy**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego** w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa preparatów leczniczych**” udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3 – dotyczy pakietu 11 pozycja 100:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 4 - dotyczy pakietu 12 pozycja 33:**

Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 5 - dotyczy pakietu 12 pozycja 33:**

Czy jeśli odpowiedź na powyższe będzie pozytywna Zamawiający w celu uzyskania korzystnej cenowo oferty wydzieli z pakietu 12 pozycję 33?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 6 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 52**

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. (...) - KIO 1189/19. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art.29 ust.2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, w pakiecie nr 6 poz. 52 dopuści złożenie oferty na metyloprednisolon - Meprelon 1000mg/10ml i?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak rejestracji we wskazaniach: młodzieńcze RZS, ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki takie jak zapalenie naczyniówki i siatkówki.**

**Pytanie 7 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 53**

Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 53 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3 rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak rejestracji we wskazaniach: młodzieńcze RZS, ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki takie jak zapalenie naczyniówki i siatkówki.**

**Pytanie 8 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 50**

Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 50 dopuści metyloprednisolon Meprelon 250mg/5ml ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak rejestracji we wskazaniach: młodzieńcze RZS, ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki takie jak zapalenie naczyniówki i siatkówki.**

**Pytanie 9 – dotyczy pakiet nr 11 poz. 123-124**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycje 123-124 dopuści tabletki Meprelon 4mg x 30 i Meprelon 16mg x 30 ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Brak rejestracji we wskazaniach: młodzieńcze RZS, ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki takie jak zapalenie naczyniówki i siatkówki.**

**Pytanie 10 – dotyczy pakiet 14 poz. 1**

Zamawiający w zadaniu częściowym numer 14 poz. 1 załączonym do SWZ wskazał SEVOFLURAN 250 ml butelka, nie szklana, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem. Szpital domaga się bezpłatnego użyczenia parowników w ilości zapewniających ciągłości pracy bloku operacyjnego. Czy w związku z powyższym mając na uwadze art. 99 ust. 1 PZP zamawiający zechce 1. Doprecyzować sformułowanie „Szpital domaga się bezpłatnego użyczenia parowników w ilości zapewniających ciągłość pracy bloku operacyjnego” przez co rozumiemy, że Zamawiający jako część OPZ oczekuje użyczenia na zasadzie umowy określonej i precyzyjnej liczby parowników. W związku z powyższym prosimy o opublikowanie - precyzyjnej ilości parowników, których użyczenia oczekuje Zamawiający - wskazania precyzyjnej ilości aparatów do znieczulenia wraz z podaniem producenta i modelu w celu dopasowania parowników. Parowniki różnią się w zależności od modelu, producenta, systemu sterowania, a ich wartość waha się od 3000-20 000 pln tym samym Wykonawca nie może polegać na dowolnym kształtowaniu przedmiotu zamówienia w tym obszarze przez Zamawiającego, ponieważ może to w uzasadnionych przypadkach skutkować stratą dla Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 11 – dotyczy Zadanie 12 poz. 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorku lidokainy
- 0.250g glukonianu chlorheksydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 12 – dotyczy pakiet nr 10 poz 11**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 w pozycji nr 11 produkt CALSIOSOL 95,5 mg/ml 5 amp. 10ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 100 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dotyczy pakiet nr 10 poz 34 i 35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji nr 34 i 35 i przeniesienie ich do innego pakietu? Wyrażenie zgody na powyższe pytanie umożliwi złożenie ofertom konkurencyjnej oferty

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 14 – dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 4 oraz § 8 ust 1 pkt a oraz § 9 :

Dot. §5

4. w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3,4 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcy,

Dot. §8

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca

Dot. § 9

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej wartości Umowy , gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 15 - dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje PPU o następujący zapis:**

Strony umowy na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. 2021 r., poz. 685 ze zm.) wyrażają zgodę na przysyłanie faktur, duplikatów tych faktur oraz ich korekt w formie elektronicznej na adres e-mail: [kancelaria@szoz.pl](mailto:kancelaria@szoz.pl) lub w formie ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesyłanych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania (PEF) na stronie: <https://efaktura.gov.pl>, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. (t.j. Dz. U. z 2020 r., poz. 1666 ze zm.) o elektronicznym

fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prawnym.

**Pytanie 16 - dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Do §1 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 3 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 3 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że minimalna wartość zamówienia jaka zostanie zrealizowana została określona w § 1 ust. 5 Umowy. Zapisy dotyczące zmian w umowie zostały uregulowane w dalszych paragrafach.**

**Pytanie 17 - dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści ewentualną dostawę zamienników również w innych okolicznościach wynikających z niezależnego od Wykonawcy braku asortymentu w obrocie? Jednocześnie prosimy o informację 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 rażącą 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza dostawy zamienników.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej oraz na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.**

**Pytanie 18 - dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Do §5 pkt 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §5 pkt 4 do wysokości 1% wartości nie dostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 19 - dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Do §7 ust. 10 wzoru 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 dopisanie do §7 ust. 10 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."

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 20 – dotyczy Projektowych Postanowień Umowy**

Do §8 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 21 – Dotyczy Pakietu 4 pozycja 4**

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 22 – Dotyczy pakietu 4 poz. 8:**

Czy Zamawiający dopuści Metronidazol 0,5% Fresenius KabiPac x 40 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23 – dotyczy § 2 ust. 3 umowy:**

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 1 dzień roboczy.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 24 – dotyczy § ust. 4 umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur w formacie PDF, za pośrednictwem poczty elektronicznej? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przysyłane faktury wykonawcy. Dokumentem potwierdzającym dostawę będzie dokument WZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 25 – dotyczy § 7 ust. 4 umowy**

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 26 – dotyczy § 7 ust. 8**

Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu: „Istnieje możliwość zmiany cen wskutek zmiany stawki podatku VAT. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie stawka podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna. Zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę”.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji**

**Pytanie 27 – dotyczy § 7 ust. 10 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 dokonał stosownej modyfikacji**

**Pytanie 28 – dotyczy Zadanie 4 poz. 13 i 14**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 4 w pozycjach 13 i 14 jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach (witamina A 3500 j.m., witamina D 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina) 3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna) 4,53 mg, witamina B12 6 µg, kwas foliowy 414 µg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 µg, witamina B3 46 mg), zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu, liofilizat zawierający 12 witamin w jednej fiolce – Cernevit 750mg ?

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 400 szt preparatu Cernevit w pakiecie nr 4 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach w pozycjach 13 oraz 14.

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 29 – dotyczy Zadanie 4 poz. 1**

Czy zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji nr 1 dopuszcza pierwiastki śladowe stosowane w suplementacji żywienia pozajelitowego inj. iv op. 10ml x10 ampułek, charakteryzujące się wysokim stężeniem cynku – 153 umol/10ml oraz selenu - 0,9 umol/10ml – Nutryelt ?

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.  
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.  
**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 30 – dotyczy Zadanie 4 poz. 10**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 4 w pozycji nr 10 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 5 pierwiastków śladowych przeznaczonego dla wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci, w których Zn, Cu, Mn występują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt Pediatric 10 ml ?

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający nie wraza zgody.**

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

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji.**

**Pytanie 31**

Bardzo proszę o doprecyzowanie zapisu SIWZ – cytuję poniżej :

*Wykonawcy przysługuje prawo do zmiany wielkości opakowania jednostkowego leku, z jednoczesnym zastrzeżeniem, że zmiana wielkości opakowania musi powodować, że sumaryczna ilość leku (tabletek, ampułek, fiolek itp.) pozostanie bez zmian lub będzie co najmniej równa lub przekroczona do ilości określonej w specyfikacji (+/- 2%)*

Jeżeli Zamawiający w formularzu wymaga preparat np. w „op. \* 30 szt; 5 op.” czyli 150 szt ; sumaryczna ilość +/- 2 % to 153 szt. lub 147 szt. w związku z tym np. 153 szt / 28 szt (oferowana ilość w opakowaniu) = 5,46 op.; jeżeli dokonam zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę, czyli 6 op. to sumaryczna ilość sztuk będzie 168 szt. ; a jeżeli dokonam zaokrąglenia do pełnych opakowań w dół, czyli 5 op. to sumaryczna ilość sztuk będzie 140 szt. W obu przypadkach ilość sumaryczna preparatu jest przekroczona o znacznie więcej niż +/- 2%

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ?

Proszę podać sposób przeliczenia :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

**Odpowiedź: Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną do pełnych opakowań).**

**Pytanie 33 – Dotyczy pak. 6 poz.**

„ BENZETACIL 1,2 mlnj.m. proszek + rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań”

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Benzetacil, 1200000 IU, prosz, rozp.d/wst, 1f(ss)+rozp.4ml ( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia , obecnie tylko taki jest dostępny na rynku farmaceutycznym )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 34 – Dotyczy pak. 6 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ValproLEK 300, 300 mg, tabl.o przedl.uwaln., 30 szt, bl(3x10) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 35 – Dotyczy pak. 6 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ValproLEK 500, 500 mg, tabl.o przedl.uwaln., 30 szt, bl(3x10) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 36 – Dotyczy pak. 6 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 37 – Dotyczy pak. 9 poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol ? ( DOBUJECT 0,25 g x 5 amp – niedostępny)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 38 – Dotyczy pak. 10 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny; InfectoFos, 40 mg/ml,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,2 g, 10 but. ? ( fiolka – brak )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 39 – Dotyczy pak. 10 poz. 34**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Neoparin, 40mg/0,4ml,rozt.d/wst.,10 amp-strz.z igłą ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 40 – Dotyczy pak. 10 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Neoparin, 60mg/0,6ml,rozt.d/wst.,10 amp-strz.z igłą ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 41 – Dotyczy pak. 11 poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Clatra, 10 mg, tabl.uleg.rozp.w j.uszn., 30 szt ? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 42 – Dotyczy pak. 11 poz. 188**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Witamina B12 Activlab Pharma, 500 mcg, kaps., 30 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 43 – Dotyczy pak. 11 poz. 188**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Energamma, 1000 mcg, tabl., 50 szt w ilości 2 op? bądź innej ilości opakowań wskazane przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 44 – Dotyczy pak. 12 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 45 – Dotyczy pak. 12 poz. 38**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny; Cetralax Plus,3mg/ml+0,25mg/ml, krople d/uszu,10 ml ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 46 – Dotyczy pak 13 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Bebilon HMF ProExpert (Bebilon HMF), prosz., 2,2 g, 50 sasz. w ilości 2 op. ? lub innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ( opakowanie x 30 saszetek nie występuje na rynku farmaceutycznym)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość 2 opakowania.**

**Pytanie 47 – Dotyczy pak. 11 poz. 97; 153; 154; 163 pak. 12 .poz. 63 ; 143**

Proszę o określenie wielkości opakowania dla :

„HYDROXYZINUM 10 mg x 30 mg”

„RIFAMPICyna+IZONIAZYD 150mg+300mg kaps.”

„RIFAMPICyna + IZONIAZYD 100mg+150 mg kaps”

„NEUROTOP RETARD 300mg”

„DISTREPTAZA czopki”

„NYSTATYNA 100 000J globulki dopochwowe

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 48 – Dotyczy pak. 11 poz. 187**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vit. B 2 , 3 mg, tabl.draż., 50 szt ?

( opakowanie \* 30 tab.powl. zostało wycofane z oferty Producenta)

W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny - 1 op. czy 2 op. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, 2 op. a 50 szt.**

**Pytanie 49 – Dotyczy pak. 13 poz.29**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Strzykawka ENFit, Dash 3, 10 ml,j.u., 30 szt i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do wyceny 33,33 op. czy 34 op. ?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną do pełnych opakowań).**

**Pytanie 50 – Dotyczy pak. 6 poz. 43**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 51 – Dotyczy pak. 4 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu \* 10 amp. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 52 – Dotyczy pak. 7 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Refastil, 40 mg, prosz.d/sp.rozt.d/wstrz,inf.,1 fioł w ilości 10 op. ? ( preparat osteony na jednorazowe pozwolenie MZ; preparat można stosować u dzieci i młodzieży w wieku 1-18 lat oraz można stosować u osób starszych)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 53 – Dotyczy pak. 7 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Esomeprazole Polpharma, 40mg,pr.d/sp.roz.d/wstrz,inf,10fioł ?

Zgodnie z kartą CHPL: „ Esomeprazole Polpharma 40 mg jest wskazany u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat”

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 54 – Dotyczy pak. 7 poz. 63**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp,(Zg.MZ) w ilości 60 op. ?

(preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, 60 op. a 5 amp.**

**Pytanie 55 – Dotyczy pak. 7 poz. 63**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 56 – Dotyczy pak. 7 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 57 – Dotyczy pak. 7 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Calcium Gluconate,100 mg/ml; 10ml,roztw.d/wstrz,10amp. - preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Skład:

Substancja czynna: glukonian wapnia;

1 ml roztworu zawiera 95,5 mg glukonianu wapnia;

Substancje pomocnicze: cukrzany wapnia, woda do wstrzykiwań.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 58 – Dotyczy pak. 7 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 59 – Dotyczy pak. 9 poz. 38**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp w ilości 3 op. bądź 2,5 op. ? ( preparat dostępny jest na jednorazowe pozwolenie Ministra?)

( VITAMNUM B-6 50mg/2 ml x5 amp – zakończona produkcja )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 3.**



**Pytanie 60 – Dotyczy pak. 11 poz. 91**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu ?

( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61 – Dotyczy pak. 15**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 10 amp. -strzyk. ; i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 62 – Dotyczy pak. 12 poz. 135**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp ?

( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 63 – Dotyczy pak. 12 poz. 184**

Czy zamawiający dopuści do wyceny Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000,( 5 l =4,5 kg) w ilości 2 op. ?

( SOFNOLIME 4,5 kg granulat jest niedostępne )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 64 – Dotyczy pak. 13**

Bardzo proszę o dopuszczenie w poz. 1 – 28 – preparatów zarejestrowanych jako środek spoż. specjalnego przeznaczenia medycznego ; w poz. 29 – 31– wyrobów medycznych ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 65 – Dotyczy pak. 11 poz. 6; 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty zarejestrowane jako suplement diety ?

( zmiana kategorii rejestracji preparatów poniżej: )

ACIFEROL 15mgx30 saşetek

ACTIFEROL 7 mg x 30 saşetek

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 66 – Dotyczy pak. 12 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.,zasyp.,przed podraż.sk,dział.łag-ochr,100g ( kosmetyk) ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 67 – Dotyczy pak. 13 poz. 11-13**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g

Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400g

Nutramigen 3 LGG Complete, prosz., 400g ?

Zmiana statusów preparatów przez Producenta .

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 68 – Dotyczy pak. 13 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nutrini Peptisorb, płyn, 500 ml, butelka ?

( zmiana opakowania przez Producenta)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 69 – Dotyczy pak. 13 poz. 25**

Czy zamawiający dopuści do wyceny Nutrison Advanced Peptisorb, płyn, 1000 ml, butelka ?

( zmiana opakowania przez Producenta)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 70 – Dotyczy pak. 13 poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny NutriMax Energy, płyn, 500 ml, butelka ?  
( zmiana opakowania przez Producenta)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 71 – Dotyczy pak. 6 poz. 57**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 37,5 mg/5 ml, konc.d/sp.r.inf., 1 fiole?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 72 – Dotyczy pak. 6 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, roztw.d/wstrz., 1 fiole?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 73 – Dotyczy pak. 6 poz. 57 oraz 60**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego Producenta ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.**

**Pytanie 74 – Dotyczy pak. 6 poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiole?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 75 – Dotyczy pak. 10 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calcium Gluconate, 100 mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz, 10amp. - preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Skład:

Substancja czynna: glukonian wapnia;

1 ml roztworu zawiera 95,5 mg glukonianu wapnia;

Substancje pomocnicze: cukrzany wapnia, woda do wstrzykiwań.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 76 – Dotyczy pak. 10 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz, 10amp ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 77 – Dotyczy pak. 10 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 amp?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 78 – Dotyczy pak. 6 poz. 30**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Konakion Prima Infanzia, 2mg/0,2ml, roztw.d/wstrz, doust., 5amp(Zg.MZ) ?

( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia, obecnie tylko taki jest dostępny )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 79 – Dotyczy 10 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny .

Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy, 4ml, roztw.do wstrz., 5 amp ? ( fiole – niedostępne )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 80 – Dotyczy pak. 11 poz. 106**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 81 – Dotyczy pak. 11 poz. 107**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

W przypadku zgody proszę określić ilość op. do wyceny 8 op. czy 7,5 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, do wyceny 8 op.**

**Pytanie 82 – Dotyczy pak. 12 poz. 88**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.doustn., ( L.G.Olsztyn), 1 kg ( produkt leczniczy) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 83 – Dotyczy pak. 12 poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.d/sp.roztw.dou,prosz.doustn.,75 g,toreb. ( produkt leczniczy ) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 84 – Dotyczy pak. 12 poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g ( rejestracja środek spoż. specjalnego przeznaczenia medycznego)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 85 – Dotyczy pak. 12 poz. 144**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 150 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 86 – Dotyczy pak. 12 poz. 150**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Panthenol, pianka, 150 ml ?

( PANTENOL AEROL 130 g – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 87 – Dotyczy pak. 12 poz. 150**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Panthenol S.O.S., spray, 130 g ?

( PANTENOL AEROL 130 g – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 88 – Dotyczy pakietu nr 4 poz. 8.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę :

Metronidazol 0.5% ,roztw.d/inf,100 ml, 40 pojemn w ilości 100 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 89 – Dotyczy pakietu nr 6 poz. 34**

Czy 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: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 90 – Dotyczy pakietu nr 6 poz. 35**

Czy 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: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 91 – Dotyczy pakietu nr 7 poz. 27.**

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 92 – Dotyczy pak. 7 poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Imipenem/Cilastatin , 500 mg+500 mg,prosz.d/inf.,10 fiol ; ( fiolka 20 ml) w ilości 80 op. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 93 – Dotyczy pak. 7 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

NORADRENALINUM 1 mg/ml; 4 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 amp ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 94 – Dotyczy pak. 7 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

NORADRENALINUM 1 mg/ml; 1 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 10 amp ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 95 – Dotyczy pak. 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Budixon Neb, 0,25 mg/ml; 2 ml,zaw.do nebul., 20 poj. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 96 – Dotyczy pak. 9 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Budixon Neb, 0,5 mg/ml; 2 ml,zaw.do nebul., 20 poj ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 97 – Dotyczy pak. 7 poz. 42**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxycodone Kalceks, 10 mg/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp ?

( OxyNorm, 10 mg/ml, 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp – zaprzestanie produkcji)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 98 – Dotyczy pak. 7 poz. 43**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxycodone Kalceks, 10 mg/ml;2ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp ?

( OxyNorm, 10 mg/ml, 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp – zaprzestanie produkcji)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 99 – Dotyczy pak. 9 poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp?

( HYPNOMIDATE 20 mg / 10 ml x 5 amp – duże problemy z dostępnością )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 100 – Dotyczy pak. 8 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Trilac, kaps.twarde, 20 szt ? ( produkt leczniczy)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 101 – Dotyczy pak. 12 poz.100**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Innofer baby, zaw.doustna, 50 ml ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 102 – Dotyczy pak. 12 poz. 134**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml ?

( gdyż Nasivin 0.01% (0,1 mg/ml), krople do nosa, 5 ml – wstrzymane w obrocie)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 103 – Dotyczy pak. 12 poz. 36**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk. w ilości 450 op. ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 104 – Dotyczy pak. 9 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glux, 30 % wodny, roztw.,glukozy,sterylny, 0,7 ml, 100 fiol. ( wyrób medyczny) ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 105 – Dotyczy pak. 12 poz. 86**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, 180 ml w ilości 15 op. ? bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego. ( zmiana pojemności produktu przez Producenta , poj. 200 ml – niedostępna)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 15.**

**Pytanie 106 – Dotyczy pak. 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Glycophos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,20 amp w ilości 3 op. bądź 2,5 op. ?

( zmiana opakowania przez Producenta )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 3.**

**Pytanie 107 – Dotyczy pak. 6 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Flumazenil 0.1 mg/ml; 5 ml,roztw.d/wst, 5 amp ?

( ANEXATE 0,5 mg / 5 ml x 5 amp – zakończona produkcja )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 108 – Dotyczy pak. 8 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ibum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 100 op. ?

( preparaty o poj. 100 ml – status zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 100.**

**Pytanie 109 – Dotyczy pak. 9 poz. 36**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp ? ( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia) w ilości 2 op. ?

( Vit. B 1 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz – status zakończona produkcja; brak zamiennika dostępnego na polskim rynku farmaceutycznym ).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

W przypadku zamiaru dopuszczenia preparatu w dawce „25mg/1 ml” w ramach importu docelowego – proszę o wydzielenie w/w preparatu do osobnego pakietu, gdyż mogłoby to znacznie ograniczyć grono Wykonawców mogących ubiegać się o realizację zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli.**

**Pytanie 110 – Dotyczy pak. 11 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ACC mini,100 mg, tabl.musuj., 20 szt w ilości 5 op.?

( ACC 100mg x 20 saszetek – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 111 – Dotyczy pak. 11 poz. 98**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Ibuprofen , 200 mg, kaps.miękkie, 60 szt ?

( postać tabletkowa jest obecnie niedostępna)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 112 – Dotyczy pak. 11 poz. 182**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Levetiracetam Aurovitas, 500 mg, tabl.powl., 50 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 113 – Dotyczy pak. 11 poz. 166**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Mydocalm, 50 mg, tabl.powl., 30 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 114 – Dotyczy pak. 11 poz. 100**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln., 100 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 115 – Dotyczy pak. 11 poz.118**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Magne B6, tabl.powl., 60 szt w ilości 42 op. bądź 41,67 op. ?

( zmiana wielkości opakowania przez Producenta)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 42.**

**Pytanie 116 – Dotyczy pak. 12 poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt w ilości 84 op. bądź 83,33 op. ?

( Bisacodyl GSK, 10 mg, czopki doodbytn., 5 szt – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 83.**

**Pytanie 117 – Dotyczy pak. 12 poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Borasol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 190 g w ilości 40 op. bądź innej ilości op. wskazanej przez Zamawiającego ?

( zmiana wielkości opakowania przez Producenta ; 200 g – niedostępne )

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 40.**

**Pytanie 118 – Dotyczy pak. 12 poz. 188**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Spir. kamforowy, 10%, roztw.na skórę, 90g, butel.PE w ilości 9 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

( opakowanie 800 g jest obecnie niedostępne)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Ilość opakowań 9.**

**Pytanie 119 – Dotyczy pak. 12 poz. 198**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść pięciornikowa złożona 20 g . ?

( Torementiol maść , 20 g – obecnie niedostępny, przewidywana dostępność II kwartał 2022)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 120 – Dotyczy pak. 13 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g ?

( zmiana preparatu przez Producenta ; Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 121 – Dotyczy pak. 13 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bebilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g ?

( zmiana preparatu przez Producenta ; Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g-zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 122 – Dotyczy pakietu nr 7 poz. 39.**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 123 – Dotyczy pakietu nr 7 poz. 31.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 124 – Dotyczy pakietu nr 7 poz. 32.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 125 – Dotyczy pakietu nr 12 poz. 13.**

Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 126 – Dotyczy pak. 12**

Bardzo proszę o dopuszczenie preparatów o rejestracji jak poniżej :

( tylko takie kategorie rejestracji produktów są dostępne na rynku)

pakiet	pozycja	Nazwa handlowa produktu	kategoria rejestracji
12	5	Alantan, zasp., 100 g	Kosmetyk - kraj bez Serii
12	18	Bepanthen Baby, maść, (Bayer), 30 g	Kosmetyk - import bez Serii
12	21	Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 1000 ml	Pozostale - kraj
12	22	Benzyna apteczna, płyn, (Maga-Herba), 100 ml	Pozostale - kraj
12	31	Bobotic Forte, krople, 30 ml	Wyrób medyczny - kraj
12	36	Cathejell, 12,5g, żel, z lidokainą, steryl, nawil, 25szt	Wyrób medyczny - import
12	37	Cerumex, preparat, do higieny uszu, 15 ml	Wyrób medyczny - kraj
12	54	Dentosept A Mini, spray, 30 ml	Kosmetyk - kraj bez Serii
12	60	Dicopeg Junior Free, prosz., 5 g, 14 sasz.	Wyrób medyczny - import
12	61	Dicopeg Junior, prosz., 100 g	Wyrób medyczny - import
12	67	Emofix, maść, hemostatyczna, 30 g	Wyrób medyczny - import
12	86	Gastrotuss Baby, syr., p/refluksowy, dla dzieci, 200ml	Wyrób medyczny - import
12	91	Hascobaza, 500 g	Surowiec farmaceutyczny - kraj
12	99	Innofer, zaw.doustna, 100 ml	Środek spoż. specj. przezn. med. - kraj
12	100	Innofer baby, zaw.doustna, 50 ml	Środek spoż. specj. przezn. med. - kraj
12	101	InnovitumB, krople, 4 ml	Środek spoż. specj. przezn. med. - kraj
12	107	Kompres żelowy, zimno/ciepło, 20x18cm, 1 szt	Wyrób medyczny - kraj
12	108	Kompres żelowy, zimno/ciepło, 12x18cm, 1 szt	Wyrób medyczny - kraj
12	110	Lacrima, krople do oczu, nawilżające, 2 x 5 ml	Wyrób medyczny - kraj
12	117	Retimax, maść, ochronna z witaminą A, 30 g	Kosmetyk - kraj bez Serii
12	119	Unguentum cholesteroli, (Coel), 500 g	Surowiec farmaceutyczny - kraj
12	124	Mediderm Cream, krem, 1 kg	Wyrób medyczny - kraj
12	132	Nano Silver prodiab, prosz.w sprayu, 125 ml	Wyrób medyczny - import
12	135	Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp	Wyrób medyczny - kraj
12	157	PC 30 V, preparat p/odlež., 100 ml	Kosmetyk - import bez Serii
12	184	Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l	Wyrób medyczny - import
12	190	StickOff, spray, usuw.opatr.samop.bez bólu, 50 ml	Wyrób medyczny - kraj
12	194	Bobo-Test, test, ciąż., strumien., 1 szt	Wyrób medyczny - kraj

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 127 – Dotyczy pak. 11 poz. 103**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;  
Levetiracetam Aurovitas, 500 mg, tabl.powl., 50 szt

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 128**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 129**

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsulek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 130**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić ->

Czy Zamawiający dopuści :

- podanie ostatniej cenę sprzedaży oraz odpowiedniej adnotacji pod pakietem

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 131**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są szt.; fiol. ; amp.; but. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 132 – Dotyczy pak. 12 poz. 94**

Czy zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 12, w pozycji nr 94 na dopuszczenie leku: Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU)/g, żel w opakowaniu 30g z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań, posiadającego takie same wskazania do stosowania jak HEPARIN 20g krem 300 JM/1 g

Skład jakościowy i ilościowy:

1 g żelu Lioton 1000 zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

Postać farmaceutyczna: Żel

Wskazania do stosowania: Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 133 – Dotyczy pak. 11 poz. 69**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 11, pozycji nr 69 preparatu simethiconum (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, o takich samych właściwościach i wskazaniach co Espumicon 50mg?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 134 – Dotyczy pak. 6 poz. 49-53**

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w Pakiecie nr 6 poz. 49-53 pochodziły od jednego Producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 135 – Dotyczy pak. 6 poz. 49 -53**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie nr 6, poz. 49-53 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

**Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 136**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie 137**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 138**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 139**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 140**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.**

**Pytanie 141 – Dotyczy pak. 6 poz. 57**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atosiban Mercapharm, 37,5 mg/5 ml, konc.d/sp.roz.d/inf, 1 fioł ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 142 – Dotyczy pak. 6 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atosiban Mercapharm, 6,75 mg/0,9 ml, roztw.do wstrz., 1 fioł. ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 143 – Dotyczy pak. 7 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Urapidil Kalceks, 25 mg/5 ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 amp. ?

**Odpowiedź: Nie Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 144 – Dotyczy pak. 11 poz. 138**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Reltebon, 10 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 145 – Czy w pak.13 poz.2**

W związku z wycofaniem z rynku preparatu Bebilon Pepti DHA 1 Zamawiający dopuści preparat specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, bakterie probiotyczne Bifidobacterium Breve M-16V, DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 54,3 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 0,54 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 250 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,89 g/100 ml (400 g). Bebilon Pepti Syneo 1 ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 146 – Czy w pak.13 poz.4**

W związku wycofaniem z rynku preparatu Babilon Pepti DHA 2 Zamawiający dopuści preparat specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt powyżej 6.miesiąca życia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, probiotyk Bifidobacterium Breve M-16V, DHA 17,1 mg/100 ml, AA 17,1 mg/100 ml, ALA 51,9 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 1,0 mg/100 ml, nukleotydy 2,4 mg/100 ml, osmolarność 260. mOsmol/l, zawartość laktozy 3,0 g/100 ml (400 g) Babilon Pepti Syneo 2 ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 147 – Pakiet 1, Pozycja 12:**

Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź: Pakiet 1 pozycja 12 nie istnieje. Preparat Metronidazole został wskazany w Pakiecie nr 3 pozycja 12. Preparat tylko do infuzji**

**Pytanie 148 – Pakiet 6, Pozycja 46:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga stabilność 12 godzin.**

**Pytanie 149 – Pakiet 6, Pozycja 46:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 150 – Pakiet 6, Pozycja 46:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 151 – Pakiet 6, Pozycja 46:**

Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli powyższe, stabilność 12 godzin.**

**Pytanie 152 – Pakiet 7, Pozycja 7:**

Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie 153 – Pakiet 7, Pozycja 36:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 154 – Pakiet 7, Pozycja 36:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 155 – Pakiet 7, Pozycja 64:**

Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 156 – Pakiet 8, Pozycja 13:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %, szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N- 40%, szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy – 20%?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga statusu produktu leczniczego.**

**Pytanie 157 – Pakiet 10, Pozycja 9:**

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 158 – Pakiet 10, Pozycja 9:**

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 159 – Pakiet 10, Pozycja 14:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 160 – Pakiet 10, Pozycja 14:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 161 – Pakiet 10, Pozycja 15:**

Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 162 – Pakiet 10, Pozycja 16:**

Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 163 – Pakiet 10, Pozycja 16:**

Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 164 – Pakiet 10, Pozycja 16:**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 165 – Pakiet 10, Pozycja 17:**

Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 166 – Pakiet 10, Pozycja 17:**

Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 167 – Pakiet 10, Pozycja 17:**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 168 – Pakiet 10, Pozycja 17:**

Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 169 – Pakiet 10, Pozycja 17:**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 170 – Pakiet 10, Pozycja 28:** Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 171 – Pakiet 10, Pozycja 28:**

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 172 – Pakiet 10, Pozycja 28:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 173 – Pakiet 10, Pozycja 29:**

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 174 – Pakiet 10, Pozycja 29:**

Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 175 – Pakiet 10, Pozycja 29:** Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 176 – Dotyczy Pakietu 8 poz. 13 i 14**

Czy w Pakiecie 8 poz. 13 i 14 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.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 177 – Dotyczy Pakietu 8 poz. 13 i 14**

Czy w Pakiecie 8 poz. 13 i 14 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).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 178 – Dotyczy pakietu 12, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasypki ZinoDr.A?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 179 – dotyczy pakietu 12, poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie 180 – dotyczy pakietu 12, poz. 89**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, informuje o dokonaniu zmian w zapisach Specyfikacji warunków zamówienia (zwanej dalej: SWZ) poprzez modyfikację następującego dokumentu:

- SWZ
- załącznik nr 2 do SWZ – formularz cenowy,
- załącznik nr 4 do SWZ – wzór umowy.

Wszystkie zmiany zostały zaznaczone na czerwono. Poprawione załączniki są wiążące dla wszystkich wykonawców i należy je uwzględnić przy składaniu ofert. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

*mgr inż. Małgorzata Krzymańska*

Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke +48 61 850 62 295, [karolina.hetmanowska-prentke@szoz.pl](mailto:karolina.hetmanowska-prentke@szoz.pl), [zampub@szoz.pl](mailto:zampub@szoz.pl)