

- strona prowadzonego postępowania -  
- wszyscy Wykonawcy -

### **Wyjaśnienie treści SWZ**

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Pzp  
pn.: „Dostawa leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej  
w Augustowie”

1. Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.) – Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami:

### **PYTANIA Z DNIA 27.07.2023 r.**

#### **ZESTAW PYTAŃ NR 1**

##### **Pytanie nr 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:**

**Należy podać ostatnią cenę i informację o niedostępności w obrocie.**

##### **Pytanie nr 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań i zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

##### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

##### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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)?

**Odpowiedź:**

**Należy podać pełne ilości zaokrąglone w górę.**

**Pytanie nr 7**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 2****Pytanie nr 1**

Pytanie dotyczy Zadania 62, poz. 33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (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 chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%) • hydroksybenzoat metylu • hydroksybenzoat propylu Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g) , opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 3****PYTANIE NR 1****Pytanie nr 1**

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 1 pozycja 151:

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 połykaniu**, 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:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **ZESTAW PYTAŃ NR 4**

##### **Pytanie nr 1**

Zwracam się z zapytaniem do sprawy 18/ZP/2023, pakiet 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 5 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę. Zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

#### **PYTANIA Z DNIA 04.08.2023 R.**

##### **1. Dotyczy pak. 1 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr., zasymp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g (kosmetyk) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **2. Dotyczy pak. 1 poz. 14**

Bardzo proszę o doprecyzowanie OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Aldactone, 20 mg/ml; 10ml, rozt.d/wst, 10 amp w ilości 20 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### **3. Dotyczy**

pak. 1 poz. 14

pak. 9 poz. 9

pak. 17 poz. 1, 2, 5

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

**Odpowiedź: Pakiet 1 poz. 14 – x 10 amp.**

**Pakiet 9 poz. 9 – x 30 tabl.**

**Pakiet 17 poz. 1 – x 60 tabl.**

**Pakiet 17 poz. 2 – x 5 amp.**

**Pakiet 17 poz. 5 – x 30 tabl.**

4. Dotyczy pak. 1 poz. 30,31  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Poz. 30 Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g  
Poz. 31 Bebilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ?  
(opakowanie 450g – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

5. Dotyczy pak. 1 poz. 36  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?  
(Bisacodyl, 10 mg, czopki doodbytn., 5 szt – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

6. Dotyczy pak.1 poz. 37  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Bisacodylum, 5 mg, tabletki dojelitowe, 30 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy pak. 1 poz. 48  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

8. Dotyczy pak. 1 poz. 48  
Czy Zamawiający do wyceny:  
Calcium Gluconate, 95mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz, 10amp ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

9. Dotyczy pak. 1 poz. 49  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz., 1 amp-strz. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

10. Dotyczy pak. 1 poz. 56  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Ibuvit C, 100 mg/ml, krople doustne, **30 ml**  
Juvit C, 100 mg/ml, krople doustne, 40 ml w ilości zgodnej z SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? (produkt leczniczy o poj.100ml – niedostępny)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

11. Dotyczy pak. 1 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

12. Dotyczy pak. 1 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Convulex 300, 300 mg, kaps.miękkie, 100 szt?

*1 kapsułka Convulex 300 zawiera 300 mg kwasu walproinowego (Acidum valproicum).*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

13. Dotyczy pak. 1 poz. 83, 84

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacid forte, kaps.twarde, 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ( produkt leczniczy)?

*Lactobacillus rhamnosus*

*Minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

14. Dotyczy pak. 1 poz. 83

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 20 szt,bl(2x10) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ( produkt leczniczy)?

*Jedna kapsułka zawiera 2x10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego:*

*Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

15. Dotyczy pak. 1 poz. 83

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

LactoDr., kaps., 30 szt ( suplement diety) ?

*składniki (1 kapsułka): liofilizowany szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) w ilości 6 x 10<sup>9</sup> CFU, substancje dodatkowe*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

16. Dotyczy pak. 1 poz.84

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowaniu:\* 60 kap. czy \* 20 kap. ?

Zapis w formularzu : "*Lactobacillus rhamnosus 60 kaps. x 20 kaps.*"

**Odpowiedź: x 20 kaps.**

17. Dotyczy pak. 1 poz. 84

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) ) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

*2x10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus R0011 i Lactobacillus helveticus R0052*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

18. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 101.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego:  
Simeticonum ( Espumisan) 0,04g opakowanie 100 kaps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kap.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

19. Dotyczy pak. 1 poz. 105

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Predasol, 25mg,pr.,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,3amp+3amp rozp. ) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 10 – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 115.

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

21. Dotyczy pak. 1 poz. 130

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.  
Czy Zamawiający miał na myśli:  
INOSINUM PRANOBEXUM 500 mg \* 50 tabl. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Dotyczy pak. 1 poz. 139

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :  
HepaDr. A, tabl., 40 szt (suplement diety o składzie: ornithine aspartas 150 mg)?  
*Uzasadnienie: ornithine aspartas 150 mg \* 40 tab. zarejestrowany jako produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

23. Dotyczy pak. 1 poz. 139

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil , tab. 40 szt ( **nowy skład**: 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny; suplement diety )

( Hepatil 0,15 g \* 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

24. Dotyczy pak. 1 poz. 148

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ibuprofen 200 mg, kaps.miękkie, 60 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagane są tabletki lub tabletki powlekane.**

25. Dotyczy pak. 1 poz. 151

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

*kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde; 600 mg (1 kaps. zawiera 600 mg chlorku potasu co odpowiada 8 mmol (315 mg) jonów potasu)*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

26. Dotyczy pak. 1 poz. 159

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt? (kapsułki zawierają minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Dotyczy pak. 1 poz. 160

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( (kapsułki zawierają minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

28. Dotyczy pak. 1 poz. 161

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 20 szt,bl(2x10) lub \*60 kap. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ( produkt leczniczy)? ( op.\*200 szt. niedostępne)

*Jedna kapsulka zawiera  $2 \times 10^9$  CFU bakterii kwasu mlekowego:  
Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 164.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany 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: Zamawiający nie wymaga.**

30. Dotyczy pak. 1 poz. 169

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę

wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

31. Dotyczy pak. 1 poz. 177

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

DICLOFENACUM 50 mg, tabl.dojelit., 30 szt,bl(3x10) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

32. Dotyczy pak. 1 poz. 185

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania:

Czy Zamawiający miał na myśli METRONIDAZOLUM 1 G CZOPKI \* 10 szt w ilości 5 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

33. Dotyczy pak. 1 poz. 196

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Esomeprazole ,40mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 10 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

34. Dotyczy pak. 1 poz. 198

Czy Zamawiający miał na myśli:

Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp w ilości zgodnie z SWZ?

( *Glyceroli trinitras 20MG/15ML X 10 AMP. – brak wskazanej dawki*)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



35. Dotyczy pak. 1 poz. 201

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

SkinScabin, płyn, 120 ml w ilości zgodnej z SWZ – 10 op. ?

(skład: *Paraffinum Liquidum, Benzyl Benzoate*)

*Płyn pielęgnacyjny SKINSCABIN zapewnia działanie ochronne na skórę - zawiera w swym składzie 10% benzoesan benzylu*

*Preparat 30% - zakończona produkcja*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

36. Dotyczy pak. 1 poz. 202

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

IBUPROFENUM Forte, **40 mg/ml**, zaw.doustna, 100 ml w ilości zgodnej z SWZ – 40 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

37. Dotyczy pak. 1 poz. 204 oraz 205

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Poz. 204 Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g

Poz. 205 Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g ? ( zmiana przez Producenta)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

38. Dotyczy pak. 1 poz. 206

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 40 op. ( po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

39. Dotyczy pak. 1 poz. 207

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Octenisept, płyn na skórę, 250 ml, pomp ?

*100 g płynu zawiera substancje czynne:*

*- Octenidinum dihydrochloridum*

*(Oktenidyny dichlorowodorek) 0,10 g*

*- Phenoxyethanolum (Fenoksyetanol) 2,00 g*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

40. Dotyczy pak. 1 poz. 214

Bardzo proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający miał na myśli:

**OXYTOCINUM** 5 IU/ml; 1 ml, roztw.do infuz., 5 amp czy

**Oxycodone** ,50 mg/ml; 1ml,roztw.do wstrz,infuz.,5 amp. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Oxytocinum 5 IU/ml, 1 ml, roztw. do inf., x 5 amp.**

41. Dotyczy pak. 1 poz. 214

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.\* 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

42. Dotyczy pak. 1 poz. 257

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g ( wyrób medyczny); stawka VAT : 8% ?  
( zmiana nazwy oraz kat. rejestracji przez Producenta)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

43. Dotyczy pak. 1 poz. 257

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g ( kosmetyk); stawka VAT: 23 % ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

44. Dotyczy pak. 1 poz. 263

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

45. Dotyczy pak. 1 poz. 265

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Piperacillin/Tazobactam 4g+0.5g,pr.d/sp.r.d/inf,10 fioł z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?  
( op.\*12 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

46. Dotyczy pak. 1 poz. 267

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz.,1 amp-strz. ?  
( TETANUS IMMUNOGLOBULINUM 250 J.M.)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

47. Dotyczy pak. 1 poz. 271

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tropicamidum WZF 1%, 10 mg/ml, krople do oczu, 2x5 ml w ilości zgodnej z SWZ – 2 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

48. Dotyczy pak. 1 poz. 278

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

49. Dotyczy pak. 1 poz. 279

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania dla:

„Phytomenadionum 10 MG/1 ML”

**Odpowiedź: x 5 amp. po 1 ml**

50. Dotyczy pak. 1 poz. 279

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp ( preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

51. Dotyczy pak. 1 poz. 280

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 30 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

52. Dotyczy pak. 1 poz. 283

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Tramadoli hydrochloridum + Paracetamolium 37,5 mg + 325 mg ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

53. Dotyczy pak. 1 poz. 289

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj.

Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.d/inh.w kaps.tw., 90 szt - 7 opak. oraz

Handihaler \*1 szt w ilości 21 szt. (na 1 op.\* 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery).

Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

54. Dotyczy pak. 1 poz.293

Bardzo proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

„Trandolaprilum 5mg 28kaps.” – bark takiego preparatu

Czy Zamawiający miał na myśli :

Gopten 4. 0,4 mg, kaps.twarde, 28 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

55. Dotyczy pak. 2 poz. 5,6,7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 60szt. lub. \* 30szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 20 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

56. Dotyczy pak. 2 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości zgodnej z SWZ – 30op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

57. Dotyczy pak. 2 poz. 20. ,21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 60szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

58. Dotyczy pak. 2 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

59. Dotyczy pak. 2 poz.48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CALCIUM CHLORATUM WZF, 67 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań x 10 amp.?( zmiana przez Producenta)

*Każdy ml roztworu zawiera 67 mg wapnia chlorku dwuwodnego (Calcii chloridum dihydricum) co*

*odpowiada 0,46 mmol (18,3 mg) jonów wapnia.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

60. Dotyczy pak. 3 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki o przedłużonym uwalnianiu/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu** np.  
ValproLEK 500, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10) lub  
Depakine Chrono 500,333mg+145mg, tabl.powl.przed.uw,30szt,bl  
ACIDUM VALPROICUM+NATRII VALPROAS 0,145+0,333 G ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

61. Dotyczy pak. 3 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Antytoksyna jadu żmii, 500 j.LD50,roztw.do wstrz., 1 amp w ilości zgodnej z SWZ  
bądź innej wskazanej przez Zamawiającego ? ( produkt 150 j – niedostępny)

Karta CHPL:

1 ml roztworu zawiera przeciwciała neutralizujące nie mniej niż 130 jednostek LD50\* jadu żmii

zygzakowatej (Vipera berus).

1 ampulka zawiera przeciwciała neutralizujące nie mniej niż 500 jednostek LD50\* jadu żmii zygzakowatej(Vipera berus).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

62. Dotyczy pak. 9 poz. 9

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania:

Czy Zamawiający miał na myśli:

ALPRAZOLAMUM 0,5 mg, tabl., 30 szt w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

63. Dotyczy pak. 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressin acetate Altan,0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp ?

*Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada*

*0,85 mg terlipresyny.*

*Każdy ml zawiera 0,12 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,1 mg terlipresyny.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

64. Dotyczy pak. 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5 fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

65. Dotyczy pak. 9 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Witamina C 100 mg, tabl.draż., 25 szt ( suplement diety) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( produkt leczniczy - niedostępny)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

66. Dotyczy pak. 9 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.\* 1 amp.-strzyk. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

67. Dotyczy pak. 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki podjęzykowej?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

68. Dotyczy pak. 10 poz. 2,3,4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ( Morphini sulfas)

Poz. 2 MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt

Poz. 3 MST Continus, 30 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt

Poz. 4 MST Continus, 100 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt

z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 20 szt. – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

69. Dotyczy pak. 15 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op. \* 5 amp. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

70. Dotyczy pak. 17 poz. 2

Bardzo proszę o doprecyzowanie OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Digoxin, 0,25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości zgodnej z SWZ - 80 op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

71. Dotyczy pak. 17 poz. 5

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

**Odpowiedź: x 30 tabl.**

72. Dotyczy pak. 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 90 kap. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

73. Dotyczy pak.22 poz. 3

Czy zamawiający miał na myśli : BENCYCLANUM 100 mg ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

74. Dotyczy pak. 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Halidor, 100 mg, tabl., 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

75. Dotyczy pak. 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

76. Dotyczy pak. 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ciprofloxacin 200 mg/100ml, roztw.do infuz.,20 but. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

77. Dotyczy pak. 44 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający wymaga, aby preparaty pochodziły od 1 Producenta ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

78. Dotyczy pak. 45 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

79. Dotyczy pak. 45 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \*10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

80. Dotyczy pak. 45 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Procto-Glyvenol, 400 mg+40 mg, czopki, 10 szt ?

*1 czopek zawiera 400 mg tribenozydu (Tribenosidum) i 40 mg lidokainy (Lidocainum).*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

81. Dotyczy pak. 45 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \*60szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

82. Dotyczy pakietu 47

Czy Zamawiający dopuści: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk., 1 fiol?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

83. Dotyczy pak. 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.\* 10 but.KabiPac. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

84. Dotyczy pak. 50 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat (NovoSeven) w opakowaniu zawierającym:

*Każde opakowanie zawiera:*

*1 fiolkę z proszkiem,*

*1 ampułkostrzykawkę z rozpuszczalnikiem z oddzielnym tłokiem strzykawki,*

*1 łącznik fiolki do rekonstytucji.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

85. Dotyczy pak. 55 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \*30szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

86. Dotyczy pak. 57 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \*30szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

87. Dotyczy pak. 57 poz. 12



Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \*100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( op.\* 30 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

88. Dotyczy pak. 58 poz. 6

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w op. \* 180 dawek ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

89. Dotyczy pak. 58 poz. 13

Bardzo proszę o doprecyzowanie pojemności produktu: 60 ml czy 150 ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

90. Dotyczy pak. 58 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

IBUPROFENUM Forte, 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml w ilości zgodnej z SWZ – 40 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

91. Dotyczy pak. 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bebilon Prosyneo HA Hydrolyzed Advance 1, 90 ml, płyn, 24szt ? (*zmiana przez Producenta*)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

92. Dotyczy pak. 61 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Levofloxacin , 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

93. Dotyczy pak. 62 poz. 4

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający miał na myśli :

Glux, 30 % wodny, roztw.,glukozy,sterylny, 0,7 ml, 100 fioł. w ilości 5 op. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

94. Dotyczy pak. 62 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 14 tab. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( op.\* 28 szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

95. Dotyczy pak. 62 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Groprinosin, 50 mg/ml, syrop, 150 ml ? Isoprinosine – wycofany)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

96. Dotyczy pak. 62 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Groprinosin, 500 mg, tabl., 50 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

97. Dotyczy pak. 62 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Salaza, 500 mg, tabl.dojelit., 100 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

98. Dotyczy pak. 62 poz. 29

Czy Zamawiający miał na myśli:  
Ibuprofen Forte, 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml (0,2 G/5 ML) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

99. Dotyczy pak. 62 poz.32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki dojelitowej twardej?  
( tylko taka postać leku jest dostępna)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

100. Dotyczy pak. 62 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk w ilości 8 op. ?  
100 g żelu zawiera:

- Woda oczyszczona
- Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)
- Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)
- Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),
- Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
- Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

101. Dotyczy pak. 62 poz. 33

Czy zamawiający dopuści do wyceny:  
Cathejell, 12,5g, żel,z lidokainą,sterylny,nawilżający,25szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? ( op. \* 1szt. – niedostępne)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

102. Dotyczy pak. 62 poz. 35  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Empesin, 40 IU/2 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf., 5 amp (ARGIPRESSINUM 40 J.M. )?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

103. Dotyczy pak. 63 poz. 28  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
Diflos, krople, 5 ml ( suplement diety)? **Brak** produktu o rejestracji: produkt leczniczy.  
*5 kropli zawiera:  $1 \times 10^9$  żywych kultur bakterii mikroenkapsulowanych Lactobacillus rhamnosus GG – 1 mld mikroenkapsulowanych żywych kultur bakterii LGG.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

104. Dotyczy pak. 63 poz.29  
Czy zamawiający dopuści do wyceny:  
Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, **180 ml** w ilości 23 op. po przeliczeniu pojemności bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? ( op. 200 ml – wycofane)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

105. Dotyczy pak. 64 poz. 2  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 30 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

106. Dotyczy pak. 64 poz. 3  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabl. powlekane o przedłużonym uwalnianiu** lub **tabletki o przedłużonym uwalnianiu**?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

107. Dotyczy pak. 64 poz. 4  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:  
BECLOMETASONUM+FORMOTEROLUM+GLYCOPYRRONIUM x 60 dawek  
w ilości 60 op. ( po przeliczeniu ilości dawek) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

108. Dotyczy pak. 64 poz.17  
Proszę o doprecyzowanie postaci produktu.  
Czy Zamawiający wymaga maść czy krem ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

109. Dotyczy pak. 65 poz.1  
Czy zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia ( Somatex) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

110. Dotyczy pak. 65 poz. 2  
Bardzo proszę o dopracowanie wielkości opakowania.  
Czy Zamawiający miał na myśli : Flumazenil \* 5 szt. w ilości 2 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

111. Dotyczy pak. 66 poz. 1  
Bardzo proszę o dopracowanie wielkości opakowania.  
Czy Zamawiający miał na myśli : Praxbind, 2,5 g/50 ml, roztw.do wstrz,infuz., 2 fiołki w ilości 2 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

112. Dotyczy  
pak. 1 poz.  
18,19,22,23,42,47,59,66,67,68,76,87,92,116,140,141,145,146,148,156,162,182,197,  
209,212,228,234,237,238,241,244,246,255,259,281,282,283,285,286,302,303,307,  
pak. 2 poz. 10,11,17,29,49,  
pak. 3 poz. 10,11,12,24,29,30,31  
pak. 6 poz. 7,8,16,  
pak. 9 poz. 4,5,6,11,  
pak. 10 poz.14,  
pak. 11 poz. 13  
pak. 12 poz. 3,6 ,7,10,  
pak. 17 poz. 1,  
pak. 18 poz.3,4  
pak. 22 poz. 4,  
pak. 29 poz. 2,  
pak. 40 poz. 2 ,  
pak. 45 poz. 11,12,13,14,19,26,30,35,36,37,38,41,42,43,54,55,56,62,63,65,  
pak. 55 poz.1,2,  
pak. 56 poz. 1,2,  
pak. 58 poz. 1,3,  
pak. 61 poz. 5 ,6,7,  
pak. 62 poz. 3,5,7,9,13,16,21,25,26,28,  
pak. 63 po. 3,4,9,13,15,20,22,34,  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki powlekanej?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

113. Dotyczy  
Pak. 1 poz. 183,221,222,  
Pak. 9 poz.9,  
Pak. 57 poz. 1,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki** ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

114. Dotyczy  
pak. 1 poz.111,112,  
pak. 18 poz. 4,6,  
pak. 61 poz. 8,  
Pak. 62 poz. 18,27,36,  
Pak. 63 poz. 5,7,14,23,24,  
Pak. 64 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **kapsułki**?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

115. Dotyczy  
pak. 1 poz. 12,243,  
pak. 9 poz. 11  
pak. 11 poz.13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki drażowanej** ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

116. Dotyczy  
pak. 1 poz. 37,177,215,  
pak. 2 poz.20,21,23,  
pak. 3 poz. 1 ,14,  
pak. 14 poz. 7,  
pak. 62 poz. 8,22,30,31,32,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **dojelitowej ( EN)?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

117. Dotyczy  
pak. 1 poz. 166,  
pak. 11 poz. 4,5,6,  
pak. 15 poz. 4,6,  
pak. 35 poz. 1; 2  
Pak. 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **fiolka**?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

118. Dotyczy  
Pak. 1 poz. 274,  
Pak. 24 poz. 4,  
Pak. 30 poz. 1,2,  
Pak. 41 poz.1,2,  
Pak. 47 poz. 1,

pak. 56 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **ampułka**?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

119. Dotyczy

pak. 1 poz. 268,

pak. 45 poz. 52,

pak. 64 poz.3 ,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

120. Dotyczy

pak. 1 poz. 135,151,213,251,264,304,305,306

pak. 2 poz. 12,13,14,19,

pak. 3 poz. 7,

pak. 45 poz. 18,

pak. 57 poz.12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki o przedłużonym uwalnianiu?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

121. Dotyczy

pak. 3 poz. 19,

pak. 45 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

122. Dotyczy pak. 1 poz. 122,245,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki do rozgryzania i żucia?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

123. Dotyczy pak. 1 poz. 153

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki do sporządzania roztworu do stosowania zewnętrznego?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

124. Dotyczy

pak. 1 poz. 49

pak. 9 poz. 12

pak. 53

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **ampułkostrzykawki ?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

125. Dotyczy  
Pak. 42 poz. 2  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **butelki?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

126. Dotyczy  
pak. 1 poz. 30,31,204,205  
pak. 59 poz. 1-5  
pak. 64 poz. 15  
Zgodnie z aktualnie obowiązującą stawką VAT preparaty w/w objęte są stawką **VAT 0%**.  
Bardzo proszę o dopuszczenie dokonania adekwatnej zmiany w kolumnie „ stawka VAT”.  
Kategoria rejestracji produktów : **środek spoż. specj. przezn. med.** ; (*brak produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy*)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

127. Dotyczy  
pak. 1 poz.11,201  
pak. 63 poz. 6  
Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny produktów o kategorii **rejestracji: kosmetyk , stawka VAT 23%**; (*brak produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy*)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

128. Dotyczy  
pak.1 poz. 41  
pak. 3 poz. 27  
pak. 17 poz. 10  
Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny produktów o kategorii rejestracji: **surowiec farmaceutyczny , stawka VAT 23%** ; (*brak produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy*)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

129. Dotyczy  
pak. 1 poz. 124,129,236,266  
pak. 3 poz. 6,9  
pak.45 poz. 46  
pak. 51 poz. 1,2  
pak. 62 poz. 4 ,33  
pak. 63 poz. 29  
Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny produktów o kategorii rejestracji: **wyrób medyczny?**  
(*brak produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy*)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

130. Dotyczy pak. 1 poz. 51  
Bardzo proszę o dopuszczenie do wyceny produktów o kategorii rejestracji: **suplement diety?**  
( brak produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy)

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

131. Dotyczy  
Pak. 1 poz. 48  
Pak. 13 poz. 7  
Pak. 65 poz.1  
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, z wyjątkiem Pakiet 65 poz. 1.**

132. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?  
W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :
- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
  - ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ( zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną )

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

133. 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 miałyby 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 dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

134. Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie**” tzn.  $1\text{ml}=1\text{g}$  ;  $1\text{g}=1\text{ml}$  w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści ,  
substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**



135. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

136. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z wyjątkiem pakiet 1 poz. 148.**

137. Czy Zamawiający dopuści zmianę :  
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na  
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z wyjątkiem pakiet 1 poz. 148.**

138. Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :  
tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z wyjątkiem pakiet 1 poz. 148.**

139. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwole  
Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, z wyjątkiem pakietu 65 pozycja 1,2 ,3.**

140. 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: Zamawiający dopuszcza.**

141. 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.:  
fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

142. 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: Zamawiający dopuszcza.**

143. 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: Zamawiający dopuszcza.**

144. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę oraz informacje o braku dostępności.**

#### **PYTANIA Z DNIA 07.08.2023 r.**

##### **Pytanie nr 1**

Czy w związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Addamel N koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp., Zamawiający w Pakiecie 8 pozycja 3 zgodzi się na zastąpienie go produktem leczniczym Supliven, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 10 ml x 20 amp. ? Produkt leczniczy Supliven jest zgodny z obecnymi rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ESPEN, ASPEN i jest wskazany do stosowania jako zaspokojenie zapotrzebowania na pierwiastki śladowe podczas żywienia pozajelitowego

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie nr 2**

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 zaferowanie w Pakiecie 8 pozycja 4 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:**

**Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający ma na myśli w Pakiecie 8 pozycja 9 worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego o zawartości azotu 8 g i energia całkowita 1000 kcal do podaży drogą żył centralnych?

**Odpowiedź:**

**Wymagania zostały podane w Pakiecie nr 8 pozycja nr 9.**

**Pytanie nr 4**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 4 poz. 17 produktów w opakowaniach x 40 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 4 poz. 18 i 19 produktów w opakowaniach x 20 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 6**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 4 poz. 20 produktów w opakowaniach x 10 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 7**

Czy zamawiający w pak. 15 poz. 4 i 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. x 10 fiolek ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 8**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 24 p.4 leku w opakowaniu typu ampulka x 5 szt?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 9**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 35 leków w op. x 10 fiolek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIA Z DNIA 08.08.2023 r.****Pytanie nr 1**

1. Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4, poprzez skonkretyzowanie, że podana zmiana ilościowa w poszczególnych pakietach (+/- 30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczałoby będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej lub o 30% mniejszej niż pierwotnie zakładano.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia treści § 1 ust. 4. Zapis §1 ust. 4 jasno stanowi, że podana zmiana ilościowa dotyczy poszczególnych produktów w danych pakietach.

**Pytanie nr 2**

2. Do §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary za opóźnienie w realizacji dostawy w wysokości 0,2% wartości NIEDOSTARCZONEJ partii towaru dziennie? Jednocześnie prosimy o wykreślenie zapisów o karze naliczanej za godzinę,

gdyż zapis §3 ust. 1 wzoru umowy określa tylko standardowy tryb dostawy w ciągu 2 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wykreśla z projektu umowy zapis dot. Naliczenia kary „za godzinę”.  
Pozostałe treści pozostają bez zmian.**

**Pytanie nr 3**

3. Do §7 ust. 3, 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar za opóźnienie w realizacji reklamacji w wysokości 0,2% wartości REKLAMOWANEJ partii towaru dziennie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4**

4. Do §8 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia treści § 8 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy.**

**Pytanie nr 5**

5. Do §8 ust. 4 pkt 2 wzoru umowy Prosimy o wykreślenie wymogów dotyczących dołączenia do wniosku o waloryzację wynagrodzenia wykonawcy dowodów zmian cen materiałów lub kosztów związanych z wykonaniem zamówienia. Jak bowiem wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Zwracamy uwagę, że obowiązek dołączenia do wniosku dowodów zmian cen materiałów lub kosztów związanych z wykonaniem zamówienia dubluje warunki waloryzacji oraz de facto nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia treści §8 ust. 4 pkt 2 projektu umowy.**

**Pytanie nr 6**

6. Do §8 ust. 4 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §6 ust. 1 wzoru umowy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7**

7. Do §8 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §8 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIA Z DNIA 10.08.2023 r.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 83 i 84 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 83 i 84 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 161 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 257 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 257 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 63 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie nr 63 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 51 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy w Pakiecie nr 51 Zamawiający poprzez wyświetlanie wyników w jednostkach mg/dl i mmol/l rozumie możliwość wyświetlania takich wyników przez ten sam glukometr (tzn. możliwość przełączenia przez użytkownika jednostki pomiarowej, w której wyświetlany jest wynik)?

**Odpowiedź:**

**Wymagania zostały podane w opisie Pakietu nr 51.**

7. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie nr 51 były wyrobem medycznym refundowanym (figurującym w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ w dniu złożenia oferty)? Zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 paski testowe do glukometrów służą m. in. do szkolenia pacjentów chorych na cukrzycę. Refundacja pasków testowych obejmuje pacjentów z rozpoznaną cukrzycą typu 1 i 2.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

8. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie nr 51 poz. 2 paski testowe posiadały taki sam zakres korekty hematokrytu niezależnie od modelu glukometru, z którym współdziałają?

**Odpowiedź:**

**Wymagania zostały podane w opisie Pakietu nr 51.**

9. Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie nr 51 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę? Prosimy o zwrócenie uwagi, że brak podania dolnej granicy temperatury przechowywania pasków testowych w ośrodku opieki zdrowotnej zwalnia producenta z odpowiedzialności za nieprawidłowe działanie pasków.

**Odpowiedź:**

**Wymagania zostały podane w opisie Pakietu nr 51.**

10. Czy w Pakiecie nr 51 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?

**Odpowiedź:**

**Wymagania zostały podane w opisie Pakietu nr 51.**

#### **PYTANIA Z DNIA 14.08.2023 r.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 Albumina 20% (50ml i 100 ml) w opakowaniu **typu fiolka**?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **PYTANIA Z DNIA 15.08.2023 r.**

##### **Pytanie nr 1**

Pakiet 2, Pozycja 24, 26 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie nr 2**

Pakiet 2, Pozycja 33, 34 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natrium 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie nr 3**

Pakiet 2, Pozycja 39, Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.**

##### **Pytanie nr 4**

Pakiet 10, Pozycja 10, Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie nr 5**

Pakiet 10, Pozycja 11, 12 Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet 12, 13 Pozycja 9, Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Pakiet 19, Pozycja 3, Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg 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: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Pakiet 19, Pozycja 5, Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet 19, Pozycja 2, 6 Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednego producenta.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet 24, Pozycja 2, 3 Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**

Pakiet 24, Pozycja 4, Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Pakiet 24, Pozycja 5, Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13**

Pakiet 31, Pozycja 1, 2 Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14**

Pakiet 41, Pozycja 1, 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15**

Pakiet 43, Pozycja 1, 2 Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16**

Pakiet 19, Pozycja 4, Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg 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: Zamawiający dopuszcza.**

3. Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.
4. Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

DYREKTOR

Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ Danuta Zawadzka