

- strona prowadzonego postępowania -
- wszyscy Wykonawcy -

Wyjaśnienie treści SWZ

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. art. 132 ustawy Pzp pn.:
„Dostawa leków”

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień 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 13-08-2025 r.

ZESTAW NR 1:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
– tabletki lub kapsułki odwrotnie
– tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

ZESTAW NR 2:

Część 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 9 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.

Poz. 1 - 10 op

Poz. 2 – 10 op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 3:

Witam, pytanie do SWZ dotyczy części nr 24 Czy Zamawiający dopuści produkt Argipressin koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 I.U./ 1ml, x 10 amp.a 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 4:

Pytanie do SWZ 1. Dotyczy zadania nr 22,, poz. 14 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Infilea 05,mg/g krem 30 g, który charakteryzuje się: - lepszą wchłanialnością niż maść co może być korzystne w przypadku stosowania go na obszary ciała, które narażone są na kontakt z odzieżą, tak więc tym samym pacjent chętniej będzie sięgał po krem ze względu na komfort jego stosowania - bardziej tłustą formacją niż standardowy krem, dlatego wykazuje lepsze działanie okluzyjne, a tym samym większą siłę działania. - łatwiejszą aplikacją na owłosioną skórę, ponieważ lepiej niż maść sprawdza się na owłosionych częściach ciała, ponieważ nie spowoduje „zlepiania się” włosów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 18-08-2025 r.

Pytanie 1

Dotyczy: część 24 poz.1

Czy zamawiający wymaga minimum 3 lat okresu ważności leku od daty produkcji zgodnie z CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Dotyczy: część 24 poz.1

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta we wstrząsie septycznym zamawiający wymaga stabilności fizycznej i chemicznej preparatu w użyciu po rozcieńczeniu przez minimum 24 godziny w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIA Z DNIA 19-08-2025 r.

ZESTAW NR 1

1. Czy w części 38 poz. 81 (Hydrocortison) Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał

zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy w części 38 poz. 81 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

ZESTAW NR 2

Zapytania do części 37 poz. 210

1., „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2., „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIA Z DNIA 25-08-2025 r.

ZESTAW NR 1

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DA.251.12.2025, Część 66, pozycja 1 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** lub Trilac20 (sd) w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym A.251.12.2025, Część 37, pozycja 244 dotycząca „Lactulosum syrop 2,5g/5ml 200 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania **produktu leczniczego (lek OTC) Lactulosum Amara 7,5g/15ml syrop 150 ml** z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 2

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy zastosować następujący wariant:

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

W przypadku w/w wariantu bardzo proszę określić czy najmniejsza zaoferowana jednostka miary to 1 opakowanie handlowe czy jednak we wszystkich przeliczeniach ilości sztuk należy zachować zasady matematyczne i np. wycenić 0,50 op ; 0,33 op.

- inny warianty przeliczeniowy wskazany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3. 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 wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie**” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml 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 wyraża zgodę.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. 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? *Z wyjątkiem pozycji, przy których widnieje zapis : ” bez możliwości zamiany postaci leku”*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

- ampułki na fiolki ;

- fiolki na ampulki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. 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 ampulki na ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

11. 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 wyraża zgodę.

12. 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.: ampulki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. 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? W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o określenie jak postąpić w/w sytuacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 26-08-2025 r.

1. Czy w postępowaniu DA.251.12.2025, w ramach Część 4, rozważają Państwo możliwość zaoferowania Mikafungin 100 mg zamiast 50 mg przy równoważnej liczbie dawek (100 fiolek 50 mg $\approx$ 50 fiolek 100 mg)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w postępowaniu nr DA.251.12.2025 rozważy możliwość uznania za spełnienie wymagań Części 29 w sytuacji, gdy całkowite zapotrzebowanie na dawki 500 mg i 1000 mg zostanie pokryte wyłącznie poprzez zaoferowanie produktu w dawce 1000 mg, przy czym do ilości wskazanej dla pozycji 1000 mg zostanie doliczona odpowiednia liczba fiolek 1000 mg wynikająca z przeliczenia pozycji 500 mg na 1000 mg, tak aby łączne zapotrzebowanie Zamawiającego zostało w pełni zabezpieczone?"

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 27-08-2025 r.

Zapytanie dotyczące możliwości zmiany konfiguracji oferty W odniesieniu do Załącznika nr 2 do SWZ – Formularza asortymentowo – cenowego, część 4, w którym Zamawiający wskazał: Mikafungin 50mg x 1 fiol. – 100 op. uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy dopuszczalne będzie złożenie oferty częściowej w ramach tego pakietu w następującej konfiguracji: Mikafungin

100mg x 1 fiol. – 50 op. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, czy Zamawiający zaakceptuje powyższą propozycję, jako równoważną bądź możliwą do rozważenia w ramach tego pakietu
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 28-08-2025 r.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie Część nr 67

15	Ivabradynum 5mg x 112tbl.	5
16	Ivabradynum 7,5mg x 112tbl.	5

do zaoferowania produktu w opakowaniach po 56 tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 01-09-2025 r.

Czy Zamawiający rozważy możliwość wydzielenia w Części 38, pozycji nr 81 (Hydrocortisone 100 mg) jako osobnej pozycji w ramach tego samego pakietu lub utworzenia z niej odrębnego pakietu – tak, aby umożliwić złożenie oferty wyłącznie na ten produkt i tym samym przedłożenie korzystnej propozycji cenowej?

Odpowiedź: Z powodów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pakietów oraz utworzenia odrębnego pakietu.

Czy w części nr 1 i nr 2 Zamawiający dopuści do zaoferowanie preparatu albuminy ludzkiej, będącego preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 04-09-2025 r.

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Dotyczy

pak. 3 poz.1-5

pak.37 poz.192,193,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułko-strzykawkki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy

Pak.15 poz.3,

Pak.24 poz.1

Pak.37 poz.381

Pak.38 poz.14,15,

Pak.50 poz.4,5,6,7

Pak.56 poz.11

Pak.57 poz.1,

Pak. 58 poz.1,2,3,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy

Pak.22 poz.19,29,

Pak.37 poz.401,

Pak.38 poz.81,92,

Pak.50 poz.8,9,

Pak.51 poz.4,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy

Pak. 37 poz.28,99,113,159,227,238,239,240,313,323,324,325,376,377,378,

Pak.38 poz.66,67,89,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy

Pak.37 poz.4,24,31,226,227

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy

Pak.37 poz.26,

Pak.38 poz.141,143,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy

Pak.6 poz.3,20,21,

Pak.8 poz.3,4,9,13,16,18,

Pak.19 poz.25,26,34,

Pak.21 poz.4

Pak.22 poz.3,4,6,7,8,9,20,21,

Pak.33 poz.1,

pak.37 poz.2,3,5,9,33,38,67,104,108,109,110,114,116,121,127,132,139,147,149,150,160,161,166,167,177,178,191,194,200,227,242,243,246,248,249,251,252,253,254,265,270,288,289,290,297,300,314,322,362,363,364,368,373,383,384,385,386,392,393,396,405,415,416,417,419,428,451,452,

Pak.38 poz.4,5,6,17,25,26,27,39,41,44,46,61,63,64,97,98,117,118,120,130,132,133,138,139,140,146,147,148,150,151,152,156,159,161,162,163,

Pak.61 poz.5

Pak.62 poz.1

Pak.63 poz.1,2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy

Pak. 6 poz.5,6,

Pak.37 poz.79,326,408,412,435,447,448,

Pak.38 poz.87

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy

Pak.6 poz.9

Pak.37 poz.408

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy

Pak.37 poz.435

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy

Pak. 6 poz.5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pak. 37 poz.18,295,296

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy

Pak.37 poz.350

Pak.38 poz.36

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy

Pak.22 poz.5

Pak.37 poz.275,315

Pak.38 poz.7,8,54,123,124

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy

Pak.37 poz.156,157,158,320,321

Pak.38 poz.119

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy

Pak. 37 poz.197

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kropli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy
Pak.22 poz.30,31
Pak.37 poz.54
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kremu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
18. Dotyczy
Pak. 38 poz.70
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: butelki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
19. Dotyczy
Pak. 21 poz.2
Pak. 37 poz.86,87,215,381,398
Pak.38 poz.128
Pak.57 poz.6
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
20. Dotyczy
pak.3 poz.6
pak. 28 poz.10
pak.37 poz.169,192,193,
pak.38 poz.11,84,85,107,
pak.50 poz.5,6,
pak. 60 poz.1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
21. Dotyczy
pak. 28 poz.6,7,11,12
pak. 35 poz.1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
22. Dotyczy
pak.28 poz.5
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 but.KabiPac.z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
23. Dotyczy
Pak.38 poz.66
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *14 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
24. Dotyczy

pak. 9 poz.1

pak.12

pak.28 poz.4

pak.38 poz.161,162,163,

pak. 48 poz.1,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy

Pak.37 poz.169

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy

Pak. 37 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy

Pak.37 poz.108,109,166,167,246,

Pak.38 poz.61,98,106,141,142,143,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy

Pak.22 poz.6,7,8,9,

pak. 33 poz.5

pak. 37 poz.31,55,102,212,289,384,385,

pak.38 poz.32,39,117,118,146,147,148,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy

pak.28 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy

pak. 28 poz.4

pak. 30 poz.1

pak.37 poz.5,102,446,

pak.38 poz.122,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy
Pak.37 poz.377,378
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *56szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
32. Dotyczy
pak. 37 poz.51,299,435,
pak.38 poz.33,
pak.57 poz.9,
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
33. Dotyczy
Pak. 37 poz.100
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
34. Dotyczy pak. 6 poz.4
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
35. Dotyczy pak. 7 poz.2
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
GlucoDr. auto A, płyn kontrolny, 2,5 ml, 2 fiole w ilości zgodnej z SWZ-100 op. bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, 50 opakowań a 2 fiole.
36. Dotyczy pak.10 poz.5
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 wkładów Penfill z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
37. Dotyczy pak.10 poz.3,4,6,8,9,
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *5 wkładów Penfill z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
38. Dotyczy pak. 10 poz.7
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Mixtard 30 Penfil, 300 jm/3 ml, 5 wkładów?
INSULINUM NEUTRALIS HUMANUM+INSULINUM ISOPHANUM HUMANUM
30+70 J.M./1 ML RT
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
39. Dotyczy pak. 19 poz.1,2
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci kapsułek zawierających

minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego:

1. Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt, blist.
2. Pangrol 25 000, 25 000 j. Ph.Eur., kaps., 20szt, blist.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pak. 19 poz.26

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ. Dawka 20mg niedostępna na rynku farmaceutycznym

Czy Zamawiający miał na myśli:

PRASUGRELUM 5 mg, tabl.powl., 28 szt,bl?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 5mg x 28tbl.

41. Dotyczy pak.19 poz.28

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

SIMETHICONUM 40 mg/ml, krople doustne, 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli krople 40 mg/ml.

42. Dotyczy pak.37 poz.18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maalox, 400mg+400mg, tabl., 40 szt?

1 tabletki zawiera: 400 mg wodorotlenku glinu (Aluminii hydroxidum) 400 mg wodorotlenku magnezu (Magnesii hydroxidum) Gealcid, tabl.do rozgr,żucia, 40 szt,bl(5x8)

– zakończona dystrybucja

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pak.37 poz.20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pak.37 poz.26

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

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

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Alprazolam 0,5 mg x 30 tbl. w ilości 30 opakowań.

45. Dotyczy pak. 37 poz.48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Madopar 250, 200 mg+50 mg, tabl., 100 szt? (postać tab. rozpuszczalne – niedostępna)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pak. 37 poz.64

Bardzo proszę o doprecyzowanie OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Pulmicort Turbuhaler,100mcg/d,prosz.d/inh,200daw w ilości zgodnej z SWZ-300 op.?

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej preparatu jaki należałoby wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli: Pulmicort Turbuhaler, 100 mcg/d, prosz.d/inh, 200 daw w ilości zgodne z SWZ – 5 op.

47. Dotyczy pak. 37 poz.76
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt (suplement diety)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
48. Dotyczy pak.37 poz.84
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk.?
SKŁAD ONEGEL:
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.
49. Dotyczy pak.37 poz.84
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 25 aplik.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
50. Dotyczy pak. 37 poz.99
D-Vitum Witam.D dla niemowl.400 j.m.,kaps.twist-off, 90 szt (suplement diety)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
51. Dotyczy pak.37 poz.121
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Neoazarina, tabl.powl., 10 szt?
Fosforan kodeiny półwodny (Codeini phosphas hemihydricus) 10 mg
Sproszkowane ziele tymianku (Thymi herba pulveratum) 316 mg
W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej leku jaki należałoby wycenić.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
52. Dotyczy pak. 37 poz.129
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o pojemności: 100 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
53. Dotyczy pak. 37 poz.145
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt, bl(4x25) (SIMETHICONUM)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
54. Dotyczy pak. 37 poz.159
Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ. Dawka 0,4 mg – niedostępna na rynku farmaceutycznym.
Czy Zamawiający miał na myśli:
DUTASTERIDUM 0,5 mg, kaps.miękkie, 30 szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Dotyczy pak.37 poz.164
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Aescin, żel, 40 g w ilości zgodnej z SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?
DIMETHYLAMINI SALICYLAS+ESCIUM+HEPARINUM EXT (20 mg+50 mg+50j.m.)/g
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
56. Dotyczy pak. 37 poz.207
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, 180 ml w ilości zgodnej z SWZ bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
57. Dotyczy pak.37 poz.207
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Gastrotuss, syrop, przeciwrefluksowy,200 ml, butelka?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
58. Dotyczy pak. 37 poz.208
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Surgispon Standard, gąbka, hemost.,80x50x10mm, 10 szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
59. Dotyczy pak. 37 poz.222
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Hydroxyzinum Teva, 50 mg/ml; 2ml,rozt.d/wstrzyk.,5amp?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
60. Dotyczy pak. 37 poz.241
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Dicoflor Baby, krople, 5 ml (suplement diety)?
żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG.; 5 kropli 5 x 10⁹ CFU*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
61. Dotyczy pak. 37 poz.245
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 500 op. (po przeliczeniu pojemności)?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
62. Dotyczy pak.37 poz.258
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp?
Jedna ampulka (2 ml) zawiera:
100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6),
100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1),
1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),
20 mg lidokainy chlorowodorku.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
63. Dotyczy pak.37 poz.258

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Milgamma N,(50mg+50mg+0,5mg)/ml;2ml,roztw.d/wstrz,5amp?

1 ampulka 2 ml zawiera:

100 mg tiaminy chlorowodorku (Thiamini hydrochloridum),

100 mg pirydoksyny chlorowodorku (Pyridoxini hydrochloridum) i

1 mg cyjanokobalaminy (Cyanocobalaminum).

Substancje pomocnicze o znanym działaniu:

1 ampulka 2 ml zawiera :

40 mg alkoholu benzylowego oraz

20 mg lidokainy chlorowodorku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64. Dotyczy pak. 37 poz.269

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Asmag, 20 mg jonów magnezu, tabl., 50 szt?

MAGNESII HYDROASPARTAS dawka 0,02 G MAGNEZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

65. Dotyczy pak.37 poz.291

Czy Zamawiający miał na myśli:

MIDODRINUM 2,5 mg, tabl., 20 szt,bl(2x10)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

66. Dotyczy pak.37 poz.304

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Convulex 150, 150 mg, kaps.miękkie, 100 szt (ACIDUM VALPROICUM)?

Natrii valproas kaps. 150 mg x 100 – niedostępny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. Dotyczy pak. 37 poz.304,305,306

Czy Zamawiający dopuści do wyceny ACIDUM VALPROICUM :

304. Convulex 150, 150 mg, kaps.miękkie, 100 szt

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

306. Convulex, 500 mg, kaps.miękkie, 100 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68. Dotyczy pak. 37 poz.305,306

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

305. Absenor, 300 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt (NATRII VALPROAS)

306. Absenor, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln., 100 szt (NATRII VALPROAS)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69. Dotyczy pak.37 poz.307

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Convulex, (50 mg/ml), syrop, 100 ml (ACIDUM VALPROICUM)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Dotyczy pak.37 poz.322

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 dopuszcza.

71. Dotyczy pak.37 poz.322

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil, tabl.,(USP Zdrowie), 40 szt (suplement diety)?

Nowy skład; 1 tab.100 mg ornityny + 14,40 mg choliny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. Dotyczy pak.37 poz.339

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o pojemności: 150g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

73. Dotyczy pak. 37 poz.340

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

SkinScabin, płyn, pielęgnacyjny do skóry, 120 ml

Zapewnia działanie ochronne na skórę – zawiera 10% benzoesan benzylu; brak dawki 30%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

74. Dotyczy pak.37 poz.388

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75. Dotyczy pak.37 poz.399

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g (wyrób medyczny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

76. Dotyczy pak.37 poz.434

Bardzo proszę o doprecyzowanie OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Procto-hemolan, (50 mg + 20 mg)/g, krem, doodbyt., 20 g w ilości zgodnej z SWZ-100op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77. Dotyczy pak. 37 poz.447,448

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

447. Depakine Chrono 300, 200mg+87mg, tabl.powl.o przedł.uw,30szt

448. Depakine Chrono 500,333mg+145mg, tabl.powl.przed.uw,30szt,bl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

78. Dotyczy pak. 38 poz.16

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

AMILORIDUM+HYDROCHLOROTHIAZIDU 5 mg+50 mg, tabl., 50 szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

79. Dotyczy pak. 38 poz.81

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hydrocortison , 100 mg, prosz.d/sp.rozt.d/wst,inf.,1fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

80. Dotyczy pak.38 poz.128

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz.,10 amp, preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81. Dotyczy pak.38 poz.160

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tropicamidum WZF 1%,10 mg/ml, krople do oczu, 2x5 ml w ilości zgodnej z SWZ-15 op. bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

82. Dotyczy pak.43 poz.8

Czy Zamawiający wymaga do wyceny produkt zarejestrowany jako surowiec farmaceutyczny czy produkt leczniczy?

Odpowiedź: Surowiec farmaceutyczny.

83. Dotyczy pak.43 poz.9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Spir. salicylowy, 2%, roztw.na skórę, 800 g (lek; stawka VAT 8%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

84. Dotyczy pak.44 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Spir. skażony hibitanem, 0,5% ,1000ml (lek; stawka VAT 8%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

85. Dotyczy pak.44 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Woda utleniona, 3%, (Farmina), 1000 g? (lek; stawka VAT 8%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

86. Dotyczy pak. 44 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Formaldehyd, 10%, płyn, 1 kg (wyrób medyczny, VAT 8%) w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87. Dotyczy pak.51 poz.51

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;

Calcium chloratum WZF, 67mg/ml,roztw.do wstrz.,10ml,10 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

88. Dotyczy pak. 52 poz.6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nuk, smocz.,n/but.,TPE,jednor,mlek,0-6m,32szt,147002 w ilości 1 op. bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

89. Dotyczy pak. 52 poz.8,9
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ
Bebilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g w ilości zgodnej z SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
90. Dotyczy pak.56 poz.6
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Imipenem/Cilastatin , 500 mg+500 mg,prosz.d/inf.,10 fiol (fiolka 20 ml) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
91. Dotyczy pak.56 poz.11
Czy zamawiający dopuści do wyceny:
Propofol 1% MCT/LCT ,20ml,emuls.do wstrz,inf.,5amp?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
92. Dotyczy pak.57 poz.1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Antytoksyna jadu żmii, 500 j.LD50,roztw.do wstrz., 1 amp?
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.
93. Dotyczy pak. 57 poz.6
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Calcium Gluconate,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
94. Dotyczy pak.57 poz.6
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Calcium Gluconate 10%,roztw.d/wst.,10 ml, 20 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
95. Dotyczy pak. 61 poz.3
Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki dla OPZ.
Czy Zamawiający miał na myśli:
Alteplazum **50mg** x 1fiol.?
Dawka 30 mg – niedostępna na rynku farmaceutycznym.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
96. Dotyczy pak. 61 poz.5
Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki OPZ.
Czy Zamawiający miał na myśli:
Paxlovid, 150 mg+100 mg, tabl.powl.,30 szt (20 szt+10 szt)?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
97. Dotyczy pak.66 poz.1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 20 szt,bl(2x10) lub *60 szt. (lek)z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Jedna kapsułka zawiera 2x10⁹ CFU bakterii kwasu mlekowego:

Lacticaseibacillus rhamnosus R0011, *Lactobacillus helveticus* R0052

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

98. Dotyczy pak.66 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trilac, kaps.twarde, 20 szt. (lek) ?

1 kapsułka zawiera 1,6 x 10⁹ CFU* bakterii kwasu mlekowego:

-*Lactobacillus acidophilus* (La-5) 37,5%

-*Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27) 25,0%

-*Bifidobacterium animalis* sub sp. *lactis* (Bb-12) 37,5%

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

99. Dotyczy pak. 66 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dicoflor Forte, kaps., 20 szt (suplement diety)?

preparat osłonowy, który zawiera żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG; 1 kapsułka 6 x 10⁹ CFU*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

100.Dotyczy

Pak.37 poz.20,340,341

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

101. Dotyczy pak. 37 poz.4,76,241,322

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

102. Dotyczy

pak. 43 poz.1,2,3,4,5,6,7,10,11

pak.44 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

103.Dotyczy

Pak.52 poz.1-5,7-11

Pak.72 poz.1-17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

104.Dotyczy

Pak.7 poz.1-3

Pak.9 poz.1,2

Pak.37 poz.36,84,207,208,360,399,

Pak.44 poz.4

Pak.57 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105.Dotyczy pak.52 poz.6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: wyrób przeznaczany do kontaktu z żywnością?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106.Dotyczy

pak. 52 poz.1-11

pak. 72 poz.1-17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki VAT na aktualnie obowiązującą stawkę – VAT 5%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

107.Dotyczy pak.7 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki VAT na 8% (wyrób medyczny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

108.Dotyczy pak.37 poz.20,340,341

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki VAT na 23% (kosmetyk)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

- 1) Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**. Ostrzeżenie ketonowe powyżej 240 mg/dl.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3) Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4) Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5) Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6) Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7) Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

PYTANIA Z DNIA 08-09-2025 r.

1. Część 19 poz. 26 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę chodziło, ponieważ podana dawka 20mg nie istnieje na rynku?
Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 5mg x 28tbl.
2. Część 19 poz. 28 Czy Zamawiający określi o jaką dawkę chodziło?
Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli krople 40mg/ml.
3. Część 37 poz. 18 Czy Zamawiającemu chodziło o preparat zawierający 1 tabletkę kwas alginowy 350 mg, wodorowęglan sodu 120 mg, wodorotlenek glinu 100 mg 40 tabl. do rozgryzania i żucia?
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
4. Część 37 poz. 26 Czy Zamawiający określi o jaką ilość w opakowaniu chodziło?
Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli Alprazolam 0,5mg x 30 tbl. W ilości 30 opakowań.
5. Część 37 poz. 40 Czy Zamawiający określi o jaką ilość w opakowaniu chodziło?
Odpowiedź: Opakowanie 14g.
6. Część 37 poz. 48 Czy Zamawiający dopuści postać zwykłych tabletek ponieważ na rynku nie ma tabletek rozpuszczalnych ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
7. Część 37 poz. 54 Czy Zamawiający określi o jaką postać chodziło (maść czy krem)?
Odpowiedź: Maść.
8. Część 37 poz. 64 Czy Zamawiający dopuści preparat Pulmicort Turbuha.aer.100mcg*200d. ponieważ na rynku nie istnieje dawka 100 mcg 60 kaps. Jednocześnie prosimy o doprecyzowanie przeliczenia w tym przypadku?
Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli: Pulmicort Turbuhaler, 100 mcg/d,prosz.d/inh, 200daw w ilości zgodnej z SWZ- 5 op.
9. Część 37 poz. 79 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużony uwalnianiu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
10. Część 37 poz. 99 Czy Zamawiający dopuści preparat Ibuvit D * 30kaps.twist-off D ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
11. Część 37 poz. 121 Czy Zamawiający doprecyzuje dawkę oraz substancje pomocnicze ponieważ na rynku nie ma preparatu jednoskładnikowego? Czy dopuści preparat Neoazarina?
Odpowiedź: Neoazarina, tabl.powl., 10 szt.
12. Część 37 poz. 156 i 157 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek dojelitowych?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
13. Część 37 poz. 159 Czy Zamawiającemu chodziło o dawkę 0,5 mg ponieważ podana w SWZ dawka nie istnieje?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

14. Część 37 poz. 322 Czy Zamawiający dopuści preparat HepaDrA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Część 37 poz. 326 Czy Zamawiający dopuści preparat o przedłużonym uwalnianiu ponieważ nie ma na rynku innej dostępnej postaci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Część 37 poz. 339 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką dawkę chodziło ?

Odpowiedź: 120 mg/5ml.

17. Część 37 poz. 400 Czy Zamawiającemu chodziło o dawkę 5mcg/ml 10ml, ponieważ na rynku nie istnieje dawka 500mcg /10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

18. Część 37 poz. 408 Czy Zamawiający dopuści kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Część 37 poz. 412 Czy Zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Część 37 poz. 434 Czy Zamawiający dopuści dawkę 400 mg tribenozydu, 40 mg lidokainy czopków ponieważ dawka 50 mg +20 mg to dawka którą zawiera postać kremu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Część 37 poz. 435 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Część 38 poz. 81 Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB 100mg*1fiolka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 15-09-2025 r.

ZESTAW PYTAŃ NR 1

1. Pakiet 8, pozycja 16

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Pakiet 19, pozycja 21,22,23

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Pakiet 19, pozycja 26

Czy zamawiającemu nie chodziło o dawkę 5mg a nie 20mg “ Prasugrelum 20mg x 28tbl.”?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

4. Pakiet 22, pozycja 6,7,8,9

Bardzo proszę o informację czy można zamieć wielkości opakowań? Jeżeli tak proszę

o informację jak przeliczyć.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, zaokrąglić do całkowitych opakowań w górę.

5. Pakiet 22, pozycja 20,21

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Pakiet 22, pozycja 29

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci na fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Pakiet 35, pozycja 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opakowania *10 fiolek? Czy można przeliczyć?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Pakiet 48. Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści lek w opakowaniu *20 fiolek? Czy można przeliczyć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

1. Pakiet 28, Pozycja 1, Ciprofloxacynum roztw. do infuzji 200mg a 100 ml 40 fl.: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 pojemników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 28, Pozycja 2, Ciprofloxacynum roztw. do infuzji 400mg a 200 ml 20 fl.: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 20 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet 28, Pozycja 4, Kalium chloratum 15% a 10ml x 1amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 28, Pozycja 8, Metronidazolum 0,5%flakon 100 ml 40 fl.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet 28, Pozycja 10, Noradrenalinum 1mg/ml a 4 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet 28, Pozycja 11, 12 Tramadol amp. 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: Zgodnie z SWZ.

7. Pakiet 30, Pozycja 1, Omeprazolum 40 mg 1 fioł.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet 35, Pozycja 1, Ceftazidim 1g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
9. Pakiet 35, Pozycja 6, Cefuroxym 1500 mg 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga aby lek Cefuroxime inj. 1,5g miał trwałość po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
10. Pakiet 37, Pozycja 68, Bupivacaine 0,5% 10ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
11. Pakiet 37, Pozycja 185, Fentanylum 50mcg/ml x 50amp. A 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
12. Pakiet 38, Pozycja 11, Acidum ascorbicum 100mg/ml a 5ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
13. Pakiet 38, Pozycja 14, Amikacyna 0,5 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
14. Pakiet 38, Pozycja 15, Amikacyna 1,0 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
15. Pakiet 38, Pozycja 35, Bupivacaine 0,5% 20ml x 5fiolk: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
16. Pakiet 38, Pozycja 43, Ceftazidim 2g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
17. Pakiet 38, Pozycja 65, Fentanylum 0,1mg amp 2ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
18. Pakiet 38, Pozycja 70, Fosfomycin 4g 10fiol.: Pakiet 16, Pozycja 3 , czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 10 butelek?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Pakiet 38, Pozycja 81, Hydrocortisonum 100mg x 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
20. Pakiet 38, Pozycja 92, Lidocaini hydroch 1% 20ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany w fiolki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
21. Pakiet 38, Pozycja 107, Midazolam 5mg/ml a 10ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
22. Pakiet 38, Pozycja 155, Thiopental 1g x 10 fiol.: Czy Zamawiający dopuści Thiopental 1 g x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
23. Pakiet 51, Pozycja 1, Calcium chloratum 10% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
24. Pakiet 51, Pozycja 1, Calcium chloratum 10% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
25. Pakiet 51, Pozycja 2, Cefazolin 1 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
26. Pakiet 51, Pozycja 4, Lidocaini hydroch 2% 20ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 5 fiolek?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
27. Pakiet 56, Pozycja 11, Propofol 1% 20 ml x 5 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25°C?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
28. Pakiet 57, Pozycja 6, Calcium gluconate 1000mg/10ml, rozt.d/inf.,10 amp: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampulek, o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
29. Pakiet 59, Pozycja 1, Magnesium sulfuricum 20% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 3

1. Dotyczy pak. 28 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 20 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy pak. 28 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy pak. 28 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Dotyczy pak. 28 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 ampulek szklanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy pak. 28 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 ampulek szklanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy pak. 28 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 50 ampulek polietylenu ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy pak. 35. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pak. 40. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pak. 41. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy pak. 42. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addamel Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 45 poz. 1 produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy pak. 45 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 20 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Dotyczy pak. 56 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Dotyczy pak. 56 poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Dotyczy pak. 56 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X 12 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Dotyczy pak. 56 poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w op. X5 ampulki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIA Z DNIA 16-09-2025 r.

ZESTAW PYTAŃ NR 1

Czy Zamawiający w Części nr 11 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane 250 ml pakowanego po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym w aluminiowej butelce (jak aktualnie stosowana przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

1. Pytanie do zadania nr 52 pozycji 8,9

W związku z zaprzestaniem produkcji opisywanego preparatu, prosimy o zgodę na podanie ostatniej ceny produktu oraz zamieszczenie odpowiedniej uwagi pod pakietem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIA Z DNIA 17-09-2025 r.

ZESTAW PYTAŃ NR 1

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: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 11 poz. 1:

Zwracamy się z prośbą o informację ile sztuk bezpłatnego użyczenia parowników wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 40 poz. 9, 10:

Czy Zamawiający wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był w opakowaniu typu worek, który jest pozbawiony cytrynianów, ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia, czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 42 poz. 1 - 5:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej, co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu, które dodatkowo są jałowe i posiadają membrany zagłębione w kołnierzach portów celem uniknięcia ryzyka przypadkowej i niezamierzonej kontaminacji poprzez ich dotknięcie i zanieczyszczenie?

Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pytanie nr 6 dotyczy Części nr 40 - 42:

Czy Zamawiający dopuszcza przeliczenie płynów infuzyjnych ze sztuki na pełne opakowania handlowe (zbiorcze) przy zaokrągleniu w górę do pełnej ilości zaoferowanych opakowań zbiorczych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Pytanie nr 7 dotyczy Części nr 45:

Czy Zamawiający dopuszcza przeliczenie żywienia dojelitowego i pozajelitowego ze sztuki na pełne opakowania handlowe (zbiorcze) przy zaokrągleniu w górę do pełnej ilości zaoferowanych opakowań zbiorczych lub z opakowań zbiorczych na sztuki lub na innej ilości opakowania zbiorcze z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Pytanie nr 8 dotyczy Części nr 45 poz. 1:

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu ADDAMEL Zamawiający dopuści w Pak. 45 poz. 1 zaoferowanie produktu leczniczego SUPLIVEN zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i

miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Pytanie nr 9 dotyczy Części nr 56 poz. 9 - 10:

Czy Zamawiający dopuszcza Paracetamol 500mg/50ml i 1000mg/100ml w opakowaniu x 10 fiolek, który obecnie dostarczany jest do Państwa Jednostki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Pytanie nr 10 dotyczy Części nr 38 poz. 81:

Czy Zamawiający dopuszcza Hydrocortisonum 100mg x 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Pytanie nr 10 dotyczy Części nr 38 poz. 81:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w Pakiecie nr 38 poz. 81 Hydrocortisone 100 mg miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: -stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach - leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

1. Czy w Części 7 poz. 2 Zamawiający dopuści płyn kontrolny w opakowaniach zawierających 3 fiołki x 2 ml – po przeliczeniu całkowitej objętości płynu na odpowiednią liczbę opakowań z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w Części 7 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowanie glukometru umożliwiającego ustawienie odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Część 7 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla

wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

4. Czy w Części 37 poz. 382 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Jako produkt zawierający kultury drożdżaków, zachowuje stabilność w szerokim zakresie temperatur, skład otoczki kapsułki zapewnia również długotrwałą ochronę jej zawartości przed wilgocią. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy w Części 37 poz. 399 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g -prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy produktu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Czy w Części 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. W Części 7 poz. 3 Zamawiający będzie wymagał testów paskowych, które producent zgodnie z instrukcją obsługi przeznaczył do wykonywania pomiarów glukozy w każdym rodzaju próbki krwi, to znaczy we krwi kapilarnej, żyłnej tętniczej i noworodkowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE Z DNIA 18-09-2025 r.

Szanowni Państwo, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 49 produktu leczniczego zawierającego koncentrat dobutaminy w dawce 12,5mg/ml 20ml (250 mg w ampułce) w opakowaniach po 5 ampulek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert, natomiast pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej

/-/ dr Adam Dębski