

L. dz. 3135/2022

Nr postępowania: **ZP/08/2022**

**Wszyscy uczestnicy  
postępowania**

**ODPOWIEDZI  
na wnioski i zapytania do treści SWZ**

116 Szpital Wojskowy z Przychodnią SPZOZ w Opolu w odpowiedzi na n/w wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, złożone w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych, dalej ustawy Pzp, w zakresie postępowania *pn. Leki* udziela następujących wyjaśnień i odpowiedzi:

**Pytanie 1**

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

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.**

**Pytanie 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: Zgodnie z treścią SWZ - sposób przeliczenia został podany przez Zamawiającego w treści SWZ Rozdz. V pkt 3.**

### **Pytanie 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

### **Pytanie 4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

### **Pytanie 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: Zgodnie z treścią SWZ oraz opisem przedmiotu zamówienia - załącznik nr 2 do SWZ.**

### **Pytanie 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ - sposób przeliczenia został podany przez Zamawiającego w treści SWZ Rozdz. V pkt 3.**

### **Pytanie 7**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji kiedy oferowany preparat jest jedynym dostępnym na rynku.

#### **Pytanie 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź:** Zgodnie z treścią Rozdz. VI pkt 2 i 3 SWZ Zamawiający jednoznacznie określił możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jednocześnie wskazując w pkt 4 przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu.

#### **Pytanie 9 – Pakiet 1 pozycja 574**

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 zgłąbnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłąbnik 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:** Zgodnie z treścią SWZ.

#### **Pytanie 10 – Pakiet 1 poz. 593**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 593 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Propofol w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 11**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 12**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 13**

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 14**

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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 15**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.**

**Pytanie 16**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji kiedy oferowany preparat jest jedynym dostępnym na rynku.**

**Pytanie 17- Pakiet 1, pozycja 15**

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 15, czy Zamawiający dopuści wycenę Aminosteril N-Hepa 8%, roztw.do infuz., 500 ml, 1 butel. ? Jeśli powinien być inny preparat prosimy o wskazanie przykładowej nazwy handlowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 18- Pakiet 1, pozycja 16**

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 16, prosimy o wskazanie przykładowej nazwy handlowej?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat - równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową (np. taki jak Dipeptiven).**

**Pytanie 19-** Pakiet 1, pozycja 18

Dotyczy pakietu nr 1, poz 18, czy Zamawiający dopuści wycenę Ascorvita, 1000 mg, tabl.musuj., 20 szt w ilości 300 op? Brak dostępnego leku w postaci kaps. w tej dawce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę suplementu diety, ale w postaci kapsułki twardej.**

**Pytanie 20 –** Pakiet 1, pozycja 18

Dotyczy pakietu nr 1, poz 18, czy Zamawiający dopuści wycenę sup. Diety?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę suplementu diety, ale w postaci kapsułki twardej.**

**Pytanie 21 –** Pakiet 1, pozycja 23 oraz 24

Dotyczy pakietu nr 1, poz 23, 24, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Acidum Tiocicum w odpowiednich dawkach do pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wymagał wyceny Acidum Tiocicum w odpowiednich dawkach do pozycji.**

**Pytanie 22-** Pakiet 1, pozycja 116

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 116, czy Zamawiający dopuści wycenę Vitrum Osteo, tabl., 100szt supl. Diety?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 23 –** Pakiet 1, pozycja 118

Dotyczy pakietu nr 1, poz 118, czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp w ilości 30 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 24 –** Pakiet 1, pozycja 205

Dotyczy pakietu nr 1, poz 205, czy zamawiający dopuści wycene Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol w ilości 50 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 25** – Pakiet 1, pozycja: 261, 272, 273

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 261, 272, 273 czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl./tabl.powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 26** – Pakiet 1, pozycja 309, 396, 397

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 309, 396, 397, czy Zamawiający dopuści wycenę postać fiołki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 27** – Pakiet 1, pozycja 335

Dotyczy pakietu nr 1, poz 335, czy zamawiający dopuści wycenę lbum, 100 mg/5 ml, zaw.doustna, malin.,130 g w ilości 5 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 28** – Pakiet 1, pozycja 417

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 417, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o zmod.uwaln,tw. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 29** - Pakiet 1, pozycja 466, 467, 468

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 466,467,468, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.o zmodyf.uwaln??

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 30** - Pakiet 1, pozycja 495

Dotyczy pakietu nr 1, poz 495, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 5 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 31** - Pakiet 1, pozycja 500

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 500, czy zamawiający dopuści wycenę kaps.dojelit.twarde,?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 32** - Pakiet 1, pozycja 515

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 515, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt w ilości 10 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 33** - Pakiet 1, pozycja 516

Dotyczy pakietu nr 1, poz 516, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 15 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 34** – Pakiet 1, pozycja 585

Dotyczy pakietu nr 1, poz 585, CZY ZAMAWIAJĄCY DOPUSCI WYCENĘ Rowatinex, kaps.miękkie, 30 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 35** - Pakiet 1, pozycja 593

Dotyczy pakietu nr 1, poz . 593, czy Zamawiający dopuści wycenę postać amp.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 36** – Pakiet 1, pozycja 618

Dotyczy pakietu nr 1, poz 618, czy Zamawiający dopuści wycenę Ruskolina, kaps.,(Aurovitas), 30 szt (supl.diety)?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 37** - Pakiet 1, pozycja 674

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 674, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.miekkka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 38** - Pakiet 1, pozycja 705

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 705, czy zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o przedł.uwaln,tw.?  
Brak dostępnej postaci tabl.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 39** - Pakiet 1, pozycja 411



Dotyczy pakietu nr 1 poz. 411. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 40-** Pakiet 1, pozycja 167

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 167. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 41-** Pakiet 1, pozycja 169, 175, 205, 358, 554, 555

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 169, 175, 205, 358, 554, 555, czy Zamawiający wydzieli bądź wykreśli produkt z pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję 358 (Ketoconazole tabl. 200mg) z Pakietu nr 1. Jednocześnie Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie lub wykreślenie pozostałych ww. pozycji, tj. 169, 175, 205, 554 i 555 z Pakietu nr 1.**

**Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 42-** Pakiet 1 pozycja 396

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 396. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ**

**Pytanie 43-** Pakiet 1 pozycja 492 oraz 493

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 492. 493, Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?" Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 44-** Pakiet nr 1, pozycja 118

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 118. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 45-** Pakiet 1, pozycja 440

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 440, czy zamawiający dopuści wycenę Methofill, 50 mg/ml; 0,60 ml, roztw.d/wstrz., 1 amp-strz. W ilości 4 op?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 46-** Pakiet 1, pozycja 358

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 358. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający: • właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op. x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią odpowiedzi na Pytanie nr 41 Zamawiający wykreślił pozycję 358 z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 47-** Pakiet 1, pozycja 115, 116, 303, 507

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 115, 116, 303, 507, czy zamawiający dopuści wycenę w tych pozycjach supl.

diety. Brak odpowiedników prod.leczn.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 48-** Pakiet 1, pozycja 29, 124, 125, 186, 201, 214, 281, 328, 351, 352, 410, 455, 456, 482, 548, 549, 591, 640

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 49-** Pakiet 1, pozycja 162, 561, 619

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek drażowanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 50-** Pakiet 1, pozycja 408,409

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek zwykłych?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 51-** Pakiet 1, pozycja 367

Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej LactoDr x 30kaps.?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 52-** Pakiet 1, pozycja 515

Czy Zamawiający dopuści lek o nazwie Pangrol 10 000 x 50kaps.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 53-** Pakiet 1, pozycja 516

Czy Zamawiający dopuści lek o nazwie Pangrol 25 000 x 20kaps.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 54-** Pakiet 1, pozycja 623

Czy Zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej EnteroDr x 20kaps.?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 55**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 56**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów w postaci zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 57**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli tylko takie jest aktualnie dostępne na rynku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji kiedy oferowany preparat jest jedynym dostępnym na rynku.**

**Pytanie 58-** Pakiet 1, pozycja 336

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 59-** Pakiet 1, pozycja 205

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Dobutamin TZF 250mg liof.d/sp.rozt.1fiol?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 60-** Pakiet 1, pozycja 367

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 367 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 61-** Pakiet 1, pozycja 622 i 623

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 622 i 623 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). 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.

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 62-** Pakiet 1, pozycja 118

Pakiet 1, Pozycja 118, Calcium gluconate 10% 10ml amp x 10: Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampułek po 10 ml roztworu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 63-** Pakiet 1, pozycja 118

Pakiet 1, Pozycja 118, Calcium gluconate 10% 10ml amp x 10: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 64-** Pakiet 1, pozycja 20

Pakiet 1, Pozycja 20, Acidum ascorbicum 100 mg/ml (500 mg/5 ml) rr do wstrz. 10amp. a 5ml x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 65-** Pakiet 1, pozycja 255

Pakiet 1, Pozycja 255, Fentanyl 100mcg/2ml x 50amp. x 50: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 66-** Pakiet 1, pozycja 393

Pakiet 1, Pozycja 393, Lidnocaini hydrochl. 2% r-r do inj.amp.a 10ml x 20: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 67-**Pakiet 1, pozycja 392

Pakiet 1, Pozycja 392, Lidocaini hydrochl. 1% r-r do inj.amp.a 20ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 68-** Pakiet 1, pozycja 395

Pakiet 1, Pozycja 395, Lidocaini hydrochl. 2% r-r do inj.amp.a 2ml x 10: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 69-** Pakiet 1, pozycja 396

Pakiet 1, Pozycja 396, Lidocaini hydrochl. 2% r-r do inj.amp.a 20ml x 5: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 70-** Pakiet 1, pozycja 408

Pakiet 1, Pozycja 408, Lorazepam 1mg draż. x 25: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 71-** Pakiet 1, pozycja 408

Pakiet 1, Pozycja 408, Lorazepam 1mg draż. x 25: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 72-** Pakiet 1, pozycja 409

Pakiet 1, Pozycja 409, Lorazepam 2,5mg draż x 25: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 73-** Pakiet 1, pozycja 409

Pakiet 1, Pozycja 409, Lorazepam 2,5mg draż x 25: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 74-** Pakiet 1, pozycja 415

Pakiet 1, Pozycja 415, Magnesium sulfuricum 2g/10ml amp a 10ml x 10: Pakiet 278, Pozycja 1 Magnesium sulfat 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: 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: Zamawiający w pakiecie 1, pozycja 415 dopuszcza, ale nie wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki.**

**Pytanie 75-** Pakiet 1, pozycja 425

Pakiet 1, Pozycja 425, Metamizole sodium 1g/2ml amp x 10: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 76-** Pakiet 1, pozycja 425

Pakiet 1, Pozycja 425, Metamizole sodium 1g/2ml amp x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 77-** Pakiet 1, pozycja 426

Pakiet 1, Pozycja 426, Metamizole sodium 2,5g/5ml amp x 10: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 78-** Pakiet 1, pozycja 426

Pakiet 1, Pozycja 426, Metamizole sodium 2,5g/5ml amp x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 79-** Pakiet 1, pozycja 426

Pakiet 1, Pozycja 426, Metamizole sodium 2,5g/5ml amp x 10: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 80-** Pakiet 1, pozycja 457

Pakiet 1, Pozycja 457, Midazolam 5mg / 5ml amp x 10: 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, ale nie wymaga.**

**Pytanie 81-** Pakiet 1, pozycja 458

Pakiet 1, Pozycja 458, Midazolam 15mg / 3ml amp x 10: 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, ale nie wymaga.**

**Pytanie 82-** Pakiet 1, pozycja 458

Pakiet 1, Pozycja 458, Midazolam 15mg / 3ml amp x 10: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 83-** Pakiet 1, pozycja 679



Pakiet 1, Pozycja 679, Tramadol hydrochl. 50 mg/ml r-r do wstrzyk. i inf. amp.1ml x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 84-** Pakiet 1, pozycja 680

Pakiet 1, Pozycja 680, Tramadol hydrochl. 100 mg/2ml r-r do wstrz. lub inf. amp.2ml x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 85**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania oferty przetargowej przez Państwa z dnia 09.09.2022 r. na termin 15.09.2022 r, ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie nie uda nam się przygotować oferty na czas.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ Rozdz. XIII pkt 1.**

**Pytanie 86**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 15 i 16 i utworzenie z tej pozycji nowej części, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 15 i 16 z Pakietu nr 1 i utworzenie z tych pozycji nowej części. Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w zakresie ww. pozycji pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 87-** Pakiet 1, pozycja 16

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 16 czy możemy prosić o podanie przykładowej nazwy handlowej, gdyż na chwilę obecną nie możemy znaleźć odpowiednika ?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby**

**Wykonawca zaoferował inny preparat - równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową (np. taki jak Dipeptiven).**

**Pytanie 88-** Pakiet 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 18 do wyceny lek w postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 89-** Pakiet 1 pozycja 26, 74, 85, 281, 410, 545, 546, 547, 548, 549, 587, 589

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz.

26;74;85;281,410;545;546;547;548;549;587,587,589 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 90-** Pakiet 1, pozycja 30

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr. 30 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.**

**Pytanie 91-** Pakiet 1, pozycja 54 i 55

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 54;55 do wyceny lek w postaci tabletki ?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 92-** Pakiet 1, pozycja 61 oraz 62

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr. 61;62 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić**

**brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.**

**Pytanie 93-** Pakiet 1, pozycja 105

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 105 do wyceny lek w postaci 20 pojemników?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 94-** Pakiet 1, pozycja 118

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 118 do wyceny lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml\*5amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 95-** Pakiet 1, pozycja 141, 170, 362, 674

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 141,170;362;674; do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 96-** Pakiet 1, pozycja 191 oraz 469

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 191;469 do wyceny lek w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 97-** Pakiet 1, pozycja 223

Prosimy o doprecyzowanie dawki w Pakiecie nr 1 poz. 223 na rynku nie występuje podana dawka przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował zapis w Pakiecie 1, pozycja 223. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku.**

**Pytanie 98-** Pakiet 1, pozycja 294

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 294 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 99-** Pakiet 1, pozycja 309, 392, 396, 397

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 309,392,396,397 do wyceny lek w postaci fiołki ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 100-** Pakiet 1, pozycja 326

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 326 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.**

**Pytanie 101-** Pakiet 1, pozycja 353

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 353 i utworzenie z tej pozycji nowej części, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 353 z Pakietu nr 1 i utworzenie z tej pozycji nowej części. Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w zakresie ww. pozycji pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 102-** Pakiet 1, pozycja 507

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 507 do wyceny HepaDr.A \* 40tabl. D ?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 103-** Pakiet 1, pozycja 515

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 515 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 10 000 \* 50kaps. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 104-** Pakiet 1, pozycja 515

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 515 do wyceny lek pod nazwą Pangrol 25 000 \* 20kaps.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 105-** Pakiet 1, pozycja 556

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 556 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję 556 (Phenylbutazone 50 mg/g maść 30 g) z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 106-** Pakiet 1, pozycja 563

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 563 i utworzenie z tej pozycji nowej części, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 563 z Pakietu nr 1 i utworzenie z tej pozycji nowej części. Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w zakresie ww. pozycji pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 107-** Pakiet 1, pozycja 579

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 579 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję 579 (Prednisoloni pivalas 5mg/g krem) z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 108-** Pakiet 1, pozycja 593

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 593 do wyceny lek w postaci ampułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 109-** Pakiet 1, pozycja 642

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 642 ze względu na braki u producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.

**Pytanie 110-** Pakiet 1, pozycja 664

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 664 i utworzenie z tej pozycji nowej części, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 664 z Pakietu nr 1 i utworzenie z tej pozycji nowej części. Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w zakresie ww. pozycji pozostaje bez zmian.

**Pytanie 111-** Pakiet 1, pozycja 714 oraz 715

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycja nr 714 i 715 i utworzenie z tej pozycji nowej części, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 714 i 715 z Pakietu nr 1 i utworzenie z tej pozycji nowej części. Opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w zakresie ww. pozycji pozostaje bez zmian.

**Pytanie 112-** Wzór umowy

Do §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie przedziału czasowego przewidzianego na dokonanie dostawy na okres pomiędzy godziną 7.30 a 11.00.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 113-** Wzór umowy

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę

na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

**Pytanie 114-** Wzór umowy

Do §3 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z określonego w §3 ust. 8 wzoru umowy wymogu informowania Zamawiającego z 14 dniowym uprzedzeniem o zmianach w zakresie cen urzędowych z tego względu, że zmiany takie stanowią źródło prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie ogłaszane są w ogólnodostępnych publikatorach, do których Zamawiający posiada swobodny dostęp.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

**Pytanie 115-** Wzór umowy

Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie w §5 ust. 1 wzoru umowy następujących słów: „... nie dłużej jednak niż o 6 miesięcy.”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

**Pytanie 116-** Wzór umowy

Do §7 ust. 1 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu opóźnienia w wykonaniu dostawy w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywane opóźnienie dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie.

Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

**Pytanie 117-** Wzór umowy

Do §7 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. c wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia w usunięciu ujawnionej w okresie gwarancji wady?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż §7 ust. 1 wzoru umowy, stanowiący załącznik nr 5 do SWZ nie zawiera lit. c).**

**Pytanie 118-** Wzór umowy

Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 5 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

**Pytanie 119**

Zamawiający określa w Pakiecie 10 poz. 374 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu nie występuje Pakiet 10.**

**Pytanie 120**



Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 10 poz. 374 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu nie występuje Pakiet 10.**

**Pytanie 121**

Czy w Pakiecie 6 poz. 62/(60) Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 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 informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu nie występuje Pakiet 6.**

**Pytanie 122-** Pakiet 1, pozycja 55, 698, 699, 371, 372

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 55;698;699;371;372 do wyceny lek w postaci tabletki?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 123-** Pakiet 1, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 56 do wyceny lek w postaci pastylki twardej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 124-** Pakiet 1, pozycja 103, 104, 287, 583, 584

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 103;104;287;583;584; do wyceny lek w postaci kapsułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 125-** Pakiet 1, pozycja 114, 232, 233, 248, 250

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 114;232;233;248;250 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 126-** Pakiet 1, pozycja 26, 201, 215, 261, 328, 455, 456, 591, 482

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 26;201;215;261;328;455;456;591;482 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 127-** Pakiet 1, pozycja 585

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 585 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 128-** Pakiet 1, pozycja 561, 619

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 561;619 do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 129-** Pakiet 1, pozycja 358

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 358 do wyceny lek stosowany w chorobie Cushinga? Pakowany po 60 tabletek ?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję 358 (Ketoconazole tabl. 200mg) z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 130-** Pakiet 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 18 do wyceny suplement diety w postaci kapsułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 131-** Pakiet 1, pozycja 205

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 205 miał na dawkę 250 mg/ 5 ml ? Na rynku nie ma dawki 10 ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż poprawna dawka została określona w zał. Nr 2 do SWZ. Zamawiający dopuszcza fiolkę o pojemności 20 ml, preparat w postaci liofilizatu do**

**sporządzania roztworu do infuzji. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku.**

**Pytanie 132-** Pakiet 1, pozycja 303, 416

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 303;416 do wyceny suplement diety ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 133-** Pakiet 1, pozycja 393, 394

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 393;394 do wyceny lek w postaci pojemników ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 134-** Pakiet 1, pozycja 511

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 1 poz. 511 Oxerutin 500 mg ? Na rynku nie występuje dawka 300 mg. Czy może mamy wycenić Troxerutin 300 mg ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 135-** Pakiet 1, pozycja 26, 74, 116, 215, 330, 333, 545, 546, 547, 639

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 136-** Pakiet 1, pozycja 18, 85, 137, 139, 497, 661

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci tabletek zwykłych?

**Odpowiedź: Pozycja 497 - Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pozycje: 18, 85, 137, 139, 661 - Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 137-** Pakiet 1, pozycja 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci worka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 138-** Pakiet 1, pozycja 30, 61, 62, 554, 555, 556, 579, 594, 642, 684

Zakończona produkcja leku oraz brak na rynku odpowiednika. Czy w tej sytuacji Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu, czy należy wycenić pozycje po ostatniej cenie z adnotacją o zakończonej produkcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreślił pozycję 556 (Phenylbutazone 50 mg/g maść 30 g) oraz 579 (Prednisoloni pivalas 5mg/g krem) z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.

Zamawiający informuje, że w zakresie pozostałych pozycji przedmiot zamówienia jest określony przez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego istnieje taka możliwość, aby Wykonawca zaoferował inny preparat- równoważny tej samej substancji czynnej, ale pod inną nazwą handlową. W przypadku jednak braku leku równoważnego, którym można zastąpić brakujący preparat, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży i uwagę o jego braku oraz dołączyć oświadczenie producenta o zakończonej produkcji.

**Pytanie 139-** Pakiet 1, pozycja 118

W związku z brakiem dostępności leku wymaganego w w/w pozycji czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Calsiosol 95,5mg/ml roztwór 10ml x 5amp.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 140-** Pakiet 1, pozycja 191

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 141-** Pakiet 1, pozycja 335

W związku z zakończoną produkcją leku wymaganego w w/w pozycji czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku lbum zawiesina 100mg/5ml sm.malina 130g w ilości 5op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 142-** Pakiet 1, pozycja 358

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające Ketoconazole 200mg mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym prosimy o pokreślenie, które wskazania wymaga Zamawiający: -----  
---\*Właściwości przeciwgrzybiczne; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (zakończona produkcja) czy też:

\*Wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat (dostępny w op. \*60tabl).

**Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję 358 (Ketoconazole tabl. 200mg) z Pakietu nr 1. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym.**

**Pytanie 143-** Pakiet 1, pozycja 392, 393, 396, 397, 573

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci fiolek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 144-** Pakiet 1, pozycja 469, 470

W związku z zakończoną produkcją leków wymaganych w w/w pozycjach czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 145-** Pakiet 1, pozycja 500

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 146-** Pakiet 1, pozycja 585 oraz 674

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek zwykłych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 147-** Pakiet 1, pozycja 191

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 191, czy zamawiający dopuści wycenę postaci tabl. o zmod.uwaln.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 148-** Pakiet 1, pozycja 201, 326, 328, 351, 352, 410, 455, 456, 482, 546, 547

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 201, 326, 328, 351, 352, 410, 455, 456, 482, 546, 547, czy zamawiający dopuści wycenę postaci tabl. powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 149-** Pakiet 1, pozycja 228, 661, 690

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 228, 661, 690, czy zamawiający dopuści wycenę postaci tabl ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 150-** Pakiet 1, pozycja 269

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 269, czy zamawiający miał na myśli wycenę maść do oczu?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wymaga wyceny maści do oczu. Zmiany zostały naniesione kolorem czerwonym. Załącznik nr 2 po zmianach został udostępniony w osobnym pliku.**

**Pytanie 151-** Pakiet 1, pozycja 300

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 300, czy zamawiający dopuści wycenę GlucaGen 1mg HypoKit, prosz, rozp.d/sp.r.d/wstrz,1fiolka ? Dostępna postać na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 152-** Pakiet 1, pozycja 319, 343, 397

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 319, 343, 397, czy zamawiający dopuści wycenę postac fiolki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 153-** Pakiet 1, pozycja 393

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 393, czy Zamawiający dopuści wycenę Lignocain 2%, 20 mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz.,20 poj. Connect?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 154-** Pakiet 1, pozycja 511

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 511, czy zamawiający miał na myśli wycene leku Troxerutin 300 mg kaps?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 134.**

**Pytanie 155-** Pakiet 1, pozycja 619.

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 619, czy zamawiający dopuści wycenę postaci tabl.draż?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 156-** Pakiet 1, pozycja 695

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 695, czy zamawiający dopuści wycenę Acid.Ursodeoxycholicum 250mg kaps.twarde,?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 157-** Pakiet 1, pozycja 593

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 593, czy Zamawiający dopuści wycenę postac amp.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 158-** pakiet 1, pozycja 173

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 173, czy Zamawiający dopuści wycenę Auxilen, 50 mg/2 ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 159-** Pakiet 1, pozycja 657

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 657, czy zamawiający dopuści wycenę Glypressin,1 mg, roztw.do wstrzyk., 8,5 ml, 5 amp?

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.**

**Pytanie 160-** pakiet 1, pozycja 407

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 407, czy zamawiający dopuści wycenę postac kaps.miekką?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie 161-** Pakiet 1, pozycja 167

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 167, czy Zamawiający dopuści wycenę Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp w ilości 120 op?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

