

COZL/DZP/AK/3411/PN-28/21

Lublin dnia 06.05.2021 r.

Dostawa leków ampulkowych, antybiotyków oraz leków przeciwwymiotnych na potrzeby COZL.

I.

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 6 wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2:

Czy, w pakiecie 2 pozycja 39,40 oraz w pakiecie 15 pozycja 7 i 8, Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym tylko w tej samej formie podania pochodził od tego samego producenta.

Pytanie 3:

Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 39 wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 4:

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 2 pozycja 39 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

INSPEKTOR
Działu Zamówień Publicznych
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli

mgr Anna Kwiatkowska
Anna Kwiatkowska

Pytanie 5:

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 2 pozycja 39,40 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 2 pozycja 38, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 7:

Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycje 15 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 338 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol w pakiecie 5 poz 1 po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 11:

Czy zamawiający w pakiecie 5 pozycja 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 61 i 62 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 103 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 55-58, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 15:

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1 pozycji 55-58 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust.1, 2, 3:

1. Zamawiający może żądać od Wykonawcy kar umownych:
 - a) w przypadku zwłoki w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w § 4 ust. 2 pkt 1) w wysokości 1 % wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za

każdy dzień zwłoki , **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części)**

b) w przypadku zwłoki w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym § 4 ust. 2 pkt 2) w wysokości **0,5 %** wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdą godzinę zwłoki; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części)**

c) w przypadku zwłoki w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym § 4 ust. 2 pkt 3) w wysokości **0,5 %** wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części)**

d) w razie rozwiązania umowy w trybie § 7 ust. 3 przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 2 ust. 1;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18:

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

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

Pytanie 19:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykreślenie pozycji. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 20:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 89. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykreślenie pozycji. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 21:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 94. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykreślenie pozycji. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 22:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 114. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 23:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykreślenie pozycji. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 24:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 22. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25:

Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę dyspozycję normy wyrażonej w art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) prosimy o określenie minimalnych ilości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 26:

Do treści §1 ust. 5 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27:

Do treści §3 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §3 po pkt 5) prosimy o dodanie pkt 6) w brzmieniu:

„6) Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- b) z powodu wystąpienia dekonjunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- c) z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28:

Do §4 ust. 2 pkt 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na realizację dostawy zwykłej do 2 dni roboczych ze względu na sytuację epidemiologiczną i w związku z tym zwiększone środki ostrożności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 29:

Do treści §5 ust. 1 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego leku prosimy o zmianę wymogu wskazanego w zdaniu przedostatnim w §5 ust. 1 wzoru umowy, poprzez następujący zapis: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego na 90 dni przed upływem terminu ważności."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 30:

Do treści §6 ust. 1 lit. a), b), c) wzoru umowy. Prosimy o obniżenie wysokości kary oraz doprecyzowanie zapisów i wskazanie, że kara będzie naliczona wyłącznie od niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia. W związku z powyższym wnosimy o następujące zmiany:

- 1) §6 ust. 1 lit. a) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 1 kara w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdy dzień opóźnienia;"
- 2) §6 ust.1 lit. b) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 2 kara w wysokości 0,05% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdą godzinę opóźnienia;"
- 3) §6 ust.1 lit. c) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 3 kara w wysokości 0,05% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdą godzinę opóźnienia;"

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 31:

Do treści §6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę naliczania kary zastrzeżonej na wypadek rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 32:

Do treści §6 ust. 2 oraz 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

II.

Działając w oparciu o zapisy art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Zmiana Załącznika nr 2.1 – Kosztorys Ofertowy – Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Cwiński

INSPEKTOR
Działu Zamówień Publicznych
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli

mgr Anna Kwiatkowska

Anna Kwiatkowska

Załącznik nr 2.1 - KOSZTORYS OFERTOWY

Część 1 – Leki ampulkowe

Lp.	Asortyment	Dawka/postać	Jednostka miary	Ilość	Cena jednostkowa brutto*	Nazwa handlowa leku, kod E.A.N producent*	Wartość brutto*
1.	Antazoline	0,1g inj	szt.	1 800			
2.	Acetylocysteina	0,3g/3ml inj	szt.	500			
3.	Aciclovir również do podania dożylnego	0,25g inj	szt.	1 000			
4.	Adenosine	6mg/2ml fiołki	szt.	24			
5.	Ambroxol	15mg/2ml inj	szt.	2 200			
6.	Amiodaroni h/chlor również do podania dożylnego	0,15g/3ml inj	szt.	2 200			
7.	Anatoksyna p/tężcowa	Amp 40j/05ml	szt.	50			
8.	Aqua pro inj	10ml inj	szt.	8 000			
9.	Ascorbic acid	0,5g/5ml	szt.	15 000			
10.	Atropinum	0,001g/ml inj	szt.	8 000			
11.	Atropinum	0,5mg/1ml inj	szt.	2 500			
12.	Bupivacaine	0,5%/1ml inj a 10ml	szt.	1 100			
13.	Bupivacaini h/chlor (do znieczuleń rdz./rozt. hiperbarycz)	0,5%/4ml inj	szt.	550			

14.	Calcium chloratum	10%/10ml inj	szt.	5 200		
15.	Budesonid po otwarciu stabilny 12h	0,25mg/2ml amp	szt.	40		
16.	Budesonid po otwarciu stabilny 12h	0,5mg/2ml amp	szt.	2 000		
17.	Ceftriaxon	1g/inj	szt.	3 000		
18.	Chlorowodorek tiaminy, pirydoxyny cyanokobalamina, chlorowodorek lidokainy	Amp a 2ml,100mg+100mg+1mg+20mg	szt.	30		
19.	Chlorpromazine inj dom	25mg/5ml inj	szt.	10		
20.	Chlorpromazine inj doż	50mg/2ml inj	szt.	50		
21.	Clemastine	2mg/2ml inj	szt.	8 000		
22.	Cyanocobalaminum	1000mcg/2ml	szt.	60		
23.	Diclofenac	0,075g/3ml inj	szt.	120		
24.	Digoxin również do infuzji	0,5mg/2ml inj	szt.	320		
25.	Dobutamine h/chlor	250mg inj doż	szt.	400		
26.	Dopamini h/chlor również do infuzji	200mg/5ml inj.	szt.	500		
27.	Drotaverine również do infuzji	0,04g/2ml inj	szt.	20 000		
28.	Epinephrine również do infuzji	1mg/1ml inj.	szt.	1 300		
29.	Esomeprazol również do infuzji	40mg inj	szt.	600		
30.	Etamsylate również do infuzji	250mg/2ml inj	szt.	32 000		
31.	Etomidate	0,02g/10ml inj.doż.	szt.	140		

32.	Ferrum	0,1g/2ml inj.dom.	szt.	10			
33.	Ferrum	0,1g/5ml inj.doż.	szt.	80			
34.	Flumazenilum również do infuzji	0,5mg/5ml inj	szt.	30			
35.	Ferric Isomal Toside 1000	100mg/1ml inj	szt.	200			
36.	Furosemide iv	20mg/2ml inj	szt.	30 000			
37.	Galantamina	0,0025g/1ml	szt.	50			
38.	Galantamina	0,005g/1ml	szt.	100			
39.	Gliceryl trinitrate – lek typu Perlinganit lub równoważny iv	0,01g/10ml inj.	szt.	500			
40.	Glucose	20% 10ml inj	szt.	900			
41.	Glucose	40% 10ml inj	szt.	300			
42.	Haloperidol	5mg/ml inj.	szt.	250			
43.	Heparinum iv	25000jm/5ml inj	szt.	1 200			
44.	Hydrocortisonum hemisuc – lek typu Corhydron iv	0,1g inj	szt.	10 000			
45.	Hydroxizine	0,1g/2ml inj	szt.	3 500			
46.	Insulin biphasic injection typu Gensulin M30 (biosyntet. Ins.Ludz.)	Wkład do wstrzykiwaczy 3ml (1ml=100m.j)	szt.	20			
47.	Insulin Isophane typu Gensulin N (biosynt. Ins.Ludz.)	Wkład do wstrzykiwaczy 3ml (1ml=100m.j)	szt.	90			
48.	Insulin neutral injection typu Gensulin R (biosynt. Ins.Ludz.)	Wkład do wstrzykiwaczy 3ml (1ml=100m.j)	szt.	500			

49.	Insulin Isophanum humanum typu Insulatard Penfil	Inj.30jm/3ml penfil wkład	szt.	10			
50.	Insulin neutralis humanum+insul.Isophan. humanum typu Mixtard HM30 Penfil	Inj.30jm/3ml penfil wkład	szt.	30			
51.	Kalii canrenoas iv	200mg/10ml inj.	szt.	400			
52.	Kalium chloratum iv	15%/20ml inj	szt.	20 000			
53.	Ketoprofen do podania dożylnego	0,1g/2ml inj	szt.	36 000			
54.	Lidocaine	2% a 20ml inj	szt.	40			
55.	Lidocaini h/chlor	2% 50ml inj	szt.	2 800			
56.	Lignocaine iv	1% 2ml inj	szt.	3 500			
57.	Lignocaine iv	2% 2ml inj	szt.	3 500			
58.	Magnesium sulfur iv	2g/10ml inj.	szt.	25 000			
59.	Deferoxamine	500mg inj	szt.	300			
60.	Metamizol iv	2,5g/5ml inj.	szt.	15 000			
61.	Metamizol iv	1g/2ml inj.	szt.	17 000			
62.	Methylprednisolone acetate	0,04 g/1ml	szt.	2			
63.	Methylprednisolone hemisuccinate	0,04g inj. fiol.	szt.	35			
64.	Methylprednisolone hemisuccinate	0,5g. fiol.	szt.	120			
65.	Metoclopramidum	0,01g inj	szt.	20 000			
66.	Metoprololum	5mg/5ml inj	szt.	240			

67.	Metthylprednisolone hemisuccinate	1g fiol.	szt.	30		
68.	Mivacurium chloride	0,02g/10ml inj.	szt.	150		
69.	Naloxone	400mcg/ml inj.	szt.	400		
70.	Natrium bicarbonicum	8,4% inj doz	szt.	1 200		
71.	Natrium chloratum	0,9% 10ml inj	szt.	50 000		
72.	Natrium chloratum	10% 10ml inj inj	szt.	5 000		
73.	Neostygmium	0,5mg/ml inj	szt.	10 000		
74.	Norepinephrine	0,004g/4ml inj	szt.	1 600		
75.	Ornithine	5g/10ml inj	szt.	8 000		
76.	Oxytocin	5jm/ml	szt.	5		
77.	Pancuronium brom.	0,004g/2ml inj	szt.	10		
78.	Papaverinum h/chlor	0,04g/2ml inj.	szt.	800		
79.	Pentoxifilinum	0,1g/5ml inj.	szt.	120		
80.	Pentoxifilinum	0,3g/15ml inj	szt.	450		
81.	Phytomenadione	10mg/ml inj	szt.	500		
82.	Piracetam	3g/15ml	szt.	18		
83.	Piracetam	12g/60ml	szt.	80		
84.	Piracetam	1g/5ml	szt.	12		
85.	Propafenonum	70mg/20ml inj	szt.	10		

86.	Propranolol	1 mg/1ml inj	szt.	10		
87.	Pyridoxine	0,05g inj	szt.	1 000		
88.	Salbutamol	Płyn do inh z nebulizatora amp 0,0025g/2,5ml	szt.	2 000		
89.	Salbutamol	0,5mg inj	szt.	130		
90.	Siarczan protaminy	inj 10mg/ml	szt.	6		
91.	Sodium valproate	0,4g/4ml inj.	szt.	30		
92.	Spirytus skażony hibitanem 70%	1000ml	szt.	18		
93.	Sulfamethoxazol + trimetoprim	0,48g/inj	szt.	2 800		
94.	Suxamethonium	200mg fioł.	szt.	1 500		
95.	Theophylline	0,02g/1ml inj.	szt.	500		
96.	Thiamina postać dożylna	inj 100mg/2ml	szt.	3 000		
97.	Thiamine	50mg/1ml	szt.	3 000		
98.	Thietylperazine	6,5mg/1ml inj.	szt.	2 500		
99.	Tioctic acid	0,6g/50ml inj	szt.	1 800		
100.	Tramadolum	0,05g/1ml inj	szt.	1 200		
101.	Tramadolum	0,1g/2ml inj.	szt.	6 000		
102.	Tranexmic acid	0,5g/5ml inj.	szt.	8 000		
103.	Urapidil	25mg/5ml inj	szt.	600		

104.	Vinpocetine	0,01g/2ml inj	szt.	30			
105.	Witaminy rozpuszczone w wodzie – typu Soluvit N (B1, B2, B6)	fiol.	szt.	140			
106.	Ropivacaini	5mg/1ml a 10ml	szt.	15			
107.	Ferric isomaltoside	500mg/5ml	szt.	130			
108.	Dexamethasoni phosphas	40mg/5ml inj do podania dożylnego, domięśniowego i dostawowo	szt.	200			
109.	Etanol 95	0,5 l	szt.	20			
110.	Goserelina	0,0036g amo-strz	szt.	20			
111.	Gancyclovir	0,5g inj	szt.	15			
112.	Morphini sulfas spinal	1mg/1ml inj.	szt.	60			
113.	Fibrynogen ludzki	1g/fiolka	szt.	5			
114.	Ropivacaini hydrochlor.	10mg/1ml	szt.	30			
115.	Dexmedetomidyna	0,2mg/2ml	szt.	20			
116.	Dexmedetomidyna	0,4mg/4ml	szt.	12			
117.	Dexmedetomidyna	0,001g/10ml	szt.	12			
118.	Cisatracurium	0,005g/2,5ml	szt.	150			
119.	Cisatracurium	0,01g/5ml	szt.	150			
120.	Atracurium besilate	0,05g/5ml	szt.	50			

121.	Atracurium besilate	0,025g/2,5ml	szt.	15		
122.	Esmolol	0,1g/10ml	szt.	20		
123.	Alteplaza	0,05g inj.	szt.	5		
124.	Methyltitionium chloride	5 mg/1ml a 10 ml	szt.	100		
125.	Sugammadex	200mg/2ml fil a 10 szt.	op.	170		
126.	Rocuronium bromide	0,05g/5ml fiol a 10 szt.	op.	600		
127.	Rocuronium bromide	0,1g/10ml fiol a 10 szt.	op.	30		
128.	Polidocanol 10mg/ml	Roztwór 1% do wstrzyknień do obliteracji żyłaków	szt.	50		
129.	Polidocanol 20mg/ml	Roztwór 2% do wstrzyknień do obliteracji żyłaków	szt.	50		
130.	Omeprazol	inj 0,04g	szt.	55 000		
131.	Posaconasol	300mg/16,7 ml	op.	25		

RAZEM:

*- wypełnia Wykonawca

** w sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości i zapotrzebowanych ilości opakowań/sztuk z uwagi na sposób ich konfekcjonowania u wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglenia w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu pewnej nadwyżki lub dostarczenia opakowania z przeliczeniem na sztuki, tak aby ilości sztuk były zgodne z zapotrzebowaniem Zamawiającego.