

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ (5)

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych („Ustawa”), w imieniu „Centrum Zdrowia Mazowsza Zachodniego” Sp. z o. o. ul. Limanowskiego 30, 96-300 Żyrardów („Zamawiający”) udzielam wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia („SIWZ”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy leków:

### „Dostawy leków”

#### Pytanie nr 1

Dotyczy pak. 1 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calcio Gluconat-Darnitsa, 10%, rozt.d/wstrz, 10ml, 10amp; (CALCII GLUCONAS ; 10%)

(preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia – brak innego preparatu ) w ilości 800 op. ?

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

#### Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie nr 2

Dotyczy pak. 1 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Calciosel, 10%, roztw.do wstrz., 10 ml, 5 amp ( CALCII GLUCONAS MONOHYDRICUS+CALCII LAEVULINAS DIHYDRICUS) preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia w ilości 1600 op.?

#### Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie nr 3

Dotyczy pak. 1 poz. 114

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml, roztw.d/wstrz, 10amp w ilości 30 op. ( preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia – brak innego preparatu ?

#### Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie nr 4

Dotyczy pak. 1 poz. 90

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Polstigminum, 0,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp? W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości opakowań do wyceny – **242 ,4 op. czy 243 op.** bądź innej wskazanej przez Zamawiającego ?

( gdyż opisany w formularzu - NEOSTIGMINE; 0,5 MG/1 ML; 6amp – to preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia)

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w ilości zaokrąglonej w górę.

**Pytanie nr 5**

Dotyczy pak. 1 poz. 128

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 60 op. ? Preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia – brak innego preparatu.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy pak. 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Taromentin, 875 mg+125 mg, tabl.powl., 14 szt,bl(2x7) w ilości 10 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 7**

Dotyczy pak. 13 poz. 8

Czy Zamawiający miał na myśli Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., **400 g?** ( brak nazwy w formularzu)

Tym samym proszę o dopuszczenie do wyceny w/w preparatu w ilości 3 op. bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego (Producent zmienił wielkość opakowania z 450 g na 400 g )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza – 3 op.

**Pytanie nr 8**

Dotyczy pak. 21 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Ketoprofen-SF, 100 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl w ilości 180 op.?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy pak. 25 poz. 2

W związku z brakiem preparatu bardzo proszę o wydzielenie go do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy pak. 13 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 41 op.? bądź innej określonej przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości 41 opakowań.

**Pytanie nr 11**

Dotyczy pak. 1 poz. 138

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Depakine, 400mg/4ml, prosz,rozp.d/sp.r.d/wst,1f.pr.+1amp.rozp w ilości 2 op.? bądź innej określonej przez Zamawiającego .

( opakowanie 4 FIOL. + ROZP. 4 ML – zostało wycofane przez Producenta)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12**

Dotyczy pak. 1 poz. 55 oraz 56

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci ampułki ? ( tylko taka postać jest dostępna)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 13**

Dotyczy pak. 1 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci amp. strz. ? ( tylko taka postać jest dostępna)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 14**

Dotyczy pak. 1 poz. 103

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolki? ( Producent zmienił rodzaj opakowania)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy pak. 1 poz. 113

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,**10amp** ? W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości do wyceny. ( tylko takie opakowanie jest obecnie dostępne)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości 1 opakowanie x 10 amp.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy pak. 1 poz. 126

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5 fiolek w ilości 5 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy pak. 14 poz. 7; 8; 9; 10, 18;19;20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu / tab. o zmodyfikowanym uwalnianiu ? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 18**

Dotyczy pak. 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt w ilości 15 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 19**

Dotyczy pak. 14 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny MST Continus, 30 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt? W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny **13,33 op. lub 14 op.** ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 20**

Dotyczy pak. 14 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny MST Continus, 60 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny **1,66 op. lub 2 op.** ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 21**

Dotyczy pak. 14 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny MST Continus, 100 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny **1,66 op. lub 2 op.** ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 22**

Dotyczy pak. 14 poz. 15 oraz 16

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowań do wyceny .

**Odpowiedź:**

Opakowanie po 5 ampulek.

**Pytanie nr 23**

Dotyczy pak. 14 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 10 amp ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 24**

Dotyczy pak. 14 poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 10 amp ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 25**

Dotyczy pak. 14 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 5 amp ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 26**

Dotyczy pak. 14 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 5 amp ?

W przypadku zgody proszę o określenie ilości do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 27**

Dotyczy pak. 14 poz. 25,26,27,28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tab. o przedłużonym uwalnianiu ? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 28**

Dotyczy pak. 15 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Midazolam 5mg/ml; 1ml,rozt.d/wstrz,inf,10amp ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 29**

Dotyczy pak. 15 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Midazolam , 5 mg/ml; 3 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy pak. 19 poz. 32 ; 33; 68 ; 83; 133; 138;

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. o przedł./zmod. uwalnianiu? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pak. 19 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Fluconazole , 50 mg, tabl.,14 szt,bl(2x7) w ilości 150 op.?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pak. 32 poz. 1 oraz 2

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

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pak. 13 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Dicloberl 100 mg ( DICLOFENACUM) czopki doodbytn., 10 szt?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pak. 19 poz. 51 ; 124 ; 129; 130; 169

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. dojelitowych ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 35**

Dotyczy pak. 19 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab./kap. o przedłuż. uwalnianiu? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pak. 19 poz. 108; 110; 171 ; 179

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tab. o przedłuż. uwalnianiu? ( tylko taka postać jest dostępna )

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pak. 19 poz. 108

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 28 tab. o przed. uwalnianiu ?  
W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do wyceny .

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza z ilości zaokrąglonej w górę.

**Pytanie nr 38**

Dotyczy pak. 19 poz. 110

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 28 tab. o przed. uwalnianiu ?  
W przypadku zgody proszę o określenie ilości op. do wyceny .

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza z ilości zaokrąglonej w górę.

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pak. 19 poz. 166

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletki ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pak. 33 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Strzykawka enteral.,DASH 3,ENFit 60ml,niecentr,30szt,624823  
w ilości 10 op. i tym samym dopuści wycenę za opakowanie handlowe ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 41**

Dotyczy pak. 33 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Flocare Bengmark,zgłębnos-jelit.,CH 10/145cm,594825,  
3 szt tym samym dopuści wycenę za opakowanie handlowe ?

**W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości op. do wyceny.**

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza w ilości zaokrąglonej w górę.

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pak. 33 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Flocare, zgłębnik PUR, CH14/110cm,624856, 10 szt  
w ilości 1 op. ? i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowania handlowe..

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pak. 33 poz. 2 ; 4 ; 7 ; 8 ; 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu butelka.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 44**

Dotyczy pak. 33 poz. 11

Bardzo proszę o wykreślenie pozycji i jednocześnie umieszczenie adnotacji pod pakietem o użyczeniu  
pomp oraz określenie dla których pozycji w/w pompy mają być dostarczone.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 45**

Dotyczy pak. 1 poz. 81

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Methofill, 50 mg/ml; 0,40 ml, roztw.d/wstrz.,4 amp-strz.?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 46**

Dotyczy pak. 1 poz. 82

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Methofill, 50 mg/ml; 0,50 ml, roztw.d/wstrz.,4 amp-strz.?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 47**

Dotyczy pak. 1 poz. 81 oraz 82

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 81 oraz 82 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

**Pytanie nr 48**

Dotyczy pak. 19 poz. 39

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania, gdyż nie ma na rynku opakowania \* 1 tab.

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli opakowania x 50 tabletek.

**Pytanie nr 49**

Dotyczy pak. 19 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Cinnarizinum 25 mg, tabl., 50 szt w ilości 8 op. bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego .

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający miał na myśli opakowania x 50 tabletek.

**Pytanie nr 50**

Dotyczy pak. 1 poz. 139

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 139 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 51**

Dotyczy pak. 19 poz. 127

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kreon 25 000, kaps.dojelit., 50 szt,butel. w ilości 2 op.?  
( brak dawki w formularzu)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52**

Dotyczy pak. 19 poz. 127

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w ilości 5 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 53**

Dotyczy pak. 19 poz. 128

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt w ilości 3 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 54**

Dotyczy pak. 19 poz. 138

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt ?

(1 kaps. zawiera 600 mg chlorku potasu co odpowiada 8 mmol (315 mg) jonów potasu);

W przypadku zgody bardzo proszę o określenie ilości op. do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 55**

Dotyczy pak. 1 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Bupivacaine, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 148 op. ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 56**

Dotyczy pak. 1 poz. 127

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Szczep.tężcowa adsorb.Tetana, 0,5 ml,1doza,inj.,**1amp**

w ilości 51 op. ? ( tylko takie op. jest obecnie dostępne)

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 57**

Dotyczy pak. 13 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pulmicort, 0,5 mg/ml;2ml, zaw.do nebul., 5 poj w ilości 648 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 58**

Dotyczy pak.13 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Pulmicort, 0,250 mg/ml;2ml, zaw.do nebul., 5 poj w ilości 240 op. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 59**

Dotyczy pak. 13 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Budesonidum (0,5 mg/ml); 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 60**

Dotyczy pak. 13 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Budesonidum , 0,25 mg/ml; 2 ml, zaw.do nebul., 20 amp?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 61**

Dotyczy pak. 13 poz. 10 oraz 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w op. \* 10 pojemników?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 62**

Dotyczy pak. 19 poz. 86

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Trilac, kaps.twarde, 20 szt w ilości 18 op. ?

1 kapsułka zawiera 1,6 x 10<sup>9</sup> CFU\* bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus (LA3) 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (SP96) 12,5%, Bifidobacterium lactis (BLC1) 43,75%. Stosowanie: Dla niemowląt, dzieci i dorosłych, Produkt leczniczy

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 63**

Dotyczy pak. 25 poz. 2, 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 25 poz. 2 oraz 3 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 64**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 65**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 55.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 66**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 95.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 67**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 5.

(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:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 68**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 60.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 69**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 30.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 40 opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 70**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 55.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 71**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 86.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 72**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 85.

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 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:**

Zamawiający miał na myśli właściwości przeciwgrzybiczne.

**Pytanie nr 73**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1.

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

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 74**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 75**

Dotyczy pak. 27 poz. 3

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 76**

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę 67 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 78**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż umieszczone w SIWZ :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę , czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Pełne opakowania zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 79**

Czy można wycenić 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, tabletki dojelitowe i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 80**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 81**

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 82**

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

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 83**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji dla których występuje przerwa w produkcji /okresowy brak dostępności w sprzedaży oraz dla pozycji które mają status – zakończona produkcja ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 85**

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

- wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy
- nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź:**

Wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku

**Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są tab., fiol., amp., szt. itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**UWAGA:**

**Zamawiający dokonuje sprostowania wyjaśnień treści SIWZ (2)**

**Pytanie nr 21** Zamawiający zmienia odpowiedź na: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 66** Zamawiający zmienia odpowiedź na: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 70 – Zamawiający prostuje zapis na:** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycje 132 i 133 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

Znak sprawy: CZMZ/2500/27/2020

Żyrardów, 27 listopada 2020 r.

**Pytanie nr 71- Zamawiający prostuje zapis na:** Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 32 pozycje 1 i 2 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natrium inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

W imieniu Zamawiającego

PREZES ZARZĄDU  
dr n. med. Jacek Sawicki

