Iława, 26.05.2021 r.

**dotyczy: dostawa produktów farmaceutycznych z podziałem na 82 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie (nr sprawy 6/2021)**

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 2019) odpowiada:

**Zapytanie 1**

**Pytanie nr 1**

Prosze o

wydzielenie z pakietu nr 65 poz. nr 3 i 4(Thiopental) do osobnego zadania co pozwoli nam na złożenie oferty w/w zakresie.

**Odpowiedź:Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 2**

Jednocześnie proszę o możliwość zaoferowania leku w opakowaniach handlowych x

10 fiolek w opakowaniu jednostkowy z równoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do pełnej ilościzabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego

**Odpowiedź:** **Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 2**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 26 preparat albuminy ludzkiej, w  
opakowaniu typu „worek”, zamiast „flakon”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik  
niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje  
znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na mozliwość infuzji w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Zadaniu nr 26 leku z terminem ważności min. 6  
miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko po uprzedniej akceptacji przez Zamawiającego.**

**Zapytanie nr 3**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w pozycji 37 zadanie 45 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z  
systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu  
do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego  
ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie  
przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:** **Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml  
pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie  
w załączeniu

**Odpowiedź:** **Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 4**

**Pytanie nr 1**

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

**Odpowiedź:Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz informację pod pakietem.**

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Proszę o zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź: Tak, z wyłączeniem pozycji 28 z pakietu nr 43 oraz pozycji 348 z pakietu 64.**

**Pytanie nr 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, 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: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 7

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 8

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dot. pkt. VIII SWZ. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych:

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 negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź: We wskazanym postępowaniu Zamawiający nie wymagal złożenia przedmiotowych środków dowodowych więc nie będzie wzywał do ich uzupełnienia.

**Zapytanie nr 5**

**Zapytanie do pakietu 64 poz 16**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?  
**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 6**

**Pytanie nr 1**

Wskazane przez Zamawiającego w pakiecie 32 pozycja 1 «  Modyfikowane mleko początkowe hipoalergiczne, wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt z grup ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego; płyn 90ml « , dostępne jest w opakowaniach 90ml x 32 szt. Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę 38 pełnych opakowań ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Czy zamawiający dla wskazanego pakietu 32 pozycja 1 « Modyfikowane mleko początkowe hipoalergiczne, wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt z grup ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego; płyn 90ml » wyraża zgodę aby zawartość maxymalna białka wynosiła 1,2g/100ml gotowego do spożycia produktu i stosunkiem serwatki do kazeiny 70:30 wzbogacone w kwasy LCPUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe) w ilości 18 mg/100ml oraz w HMO – 2FL w ilości 0,1 g/100ml. Nie zawierającego oleju palmowego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Czy zamawiający dla wskazanego pakietu 32 pozycja 2 « Modyfikowane mleko początkowe wzbogacone w żelazo dla noworodków i niemowląt; proszek 350g » wymaga aby mleko modyfikowane początkowe do stosowania od urodzenia dla zdrowych niemowląt, wzbogacone było w aktywne kultury bakterii Bifidobacterium lactis, DHA w ilości 17,4 mg/100ml, białko Optipro w ilości 1,24 g/100 ml o stosunku serwatki do kazeiny 70 do 30. Nie zawierającego oleju palmowego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4**

Wskazane przez Zamawiającego w pakiecie 32 pozycja 3  «  Modyfikowane mleko dla niemowląt powyżej 5 miesiąca życia, proszek 350g « , dostępne jest w opakowaniach 350g x 12 szt. Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę 48 pełnych opakowań ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający dopuszcza aby w pakiecie 32 w pozycji 3 modyfikowanego mleka dla niemowląt powyżej 5 miesiąca życia, proszek 350g uznaje za równoważne mleko modyfikowane dla niemowląt powyżej 6 miesiąca życia, proszek 350g wzbogacone w aktywne kultury bakterii Bifidobacterium lactis, kwas DHA w ilości 16,8g/100ml, białko Optipro w ilości 1,29 g/100 ml. Nie zawiera oleju palmowego ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 7**

**Pytania nr 1**

Pakiet 35 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 2463ml , zawierającego 20 g azotu, energię niebiałkową 2200 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Pakiet 27 poz. 7,8,9,11

Czy zamawiający dopuści opakowanie stojące z dwoma różnej wielkości portami wolnymi od drobnoustrojów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Pakiet 27 poz. 12

Czy zamawiający dopuści płyn wielkoelektrolitowy w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami wolnymi od drobnoustrojów?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 4**

Pakiet 27 poz. 10

Czy zamawiający dopuści produkt Versylene w butelce zakręcanej 500ml?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 5**

Pakiet 28 poz. 2-5

Czy zamawiający dopuści opakowanie stojące z dwoma różnej wielkości portami wolnymi od drobnoustrojów

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet 28 poz. 6-7

Czy zamawiający dopuści Mannitol 20% w opakowaniu butelka szklana?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 7**

Pakiet 28 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści opakowanie worek FREEFLEX+?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 8**

Pakiet 28 poz. 9-12,15,16

Czy zamawiający dopuści opakowanie stojące z dwoma różnej wielkości portami wolnymi od drobnoustrojów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet 28 poz. 17

Czy zamawiający dopuści płyn izotoniczny w opakowaniu stojącym?

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet 28 poz. 13

Czy zamawiający dopuści produkt Versylene w butelce zakręcanej 500ml?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 8**

**Pytanie nr 1**

Zadanie nr 1 poz 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź: Zgodnei z SWZ**

**Pytanie nr 2**

Zadanie nr 2 poz 1Czy Zamawiający dopuści produkt Ceftazydym który po rozpuszczeniu zachowuje trwałość przez 12 godz. w temp. 5°C?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Zadanie nr 6 poz 1 Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Zadanie nr 8 poz 1. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5**

Zadanie nr 11 poz 1. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Zadanie nr 17 poz 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 dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Zadanie nr 22 poz 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Zadanie nr 22 poz 1 Czy zamawiający dopuści produkt Levofloxacyna pakowany po 10 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

Zadanie nr 34 poz 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10**

Zadanie nr 34 poz 7. Czy zamawiający miał na myśli opakowanie w butelce szklanej

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**

Zadanie nr 34 poz 8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1448 ml, zawierającego 7,4 g azotu, energię niebiałkową 800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Zadanie nr 34 poz 9. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13**

Zadanie nr 35 poz 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1540 ml, zawartości azotu 8,1 g, energii niebiałkowej 1200 kcal?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14**

Zadanie nr 36 poz 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z zaburzeniami czynności nerek o stężeniu 10% zawartość azotu 16,3g/l w opakowaniu 500 ml?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15**

Zadanie nr 37 poz 1 Czy zamawiający wymaga aby roztwór aminokwasów posiadał możliwość podaży do żyły obwodowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16**

Zadanie nr 44 poz 5 Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17**

Zadanie nr 47 poz 1. Czy zamawiający dopuści Kalium chloratum 15% 10 ml pakowany po 20szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 9**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiajacy w zadaniu nr 34 pozycji nr 1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim  
samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 12E) 10% roztwór aminokwasów (15,6 g azotu/l)  
standartowych z elektrolitami: Na 69mmol/l, K 45 mmol/l, Mg 5 mmol/l, Cl 90 mmol/l flakony  
objętość 500 ml (60 butelek x 500 ml). W przypadku pozytywnej odpowiedzi  
prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 34 pozycji nr 4 dopuszcza zaoferowania koncentratu organicznych  
pierwiastków śladowych o składzie molowym(μmol/10 ml) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se  
0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 – w ilości 10 ml x 500 ampuek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi  
prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 3**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 34 pozycjach 4 oraz 5  
jednego preparatu zawierającego zbilansowany zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie i witamin  
rozpuszczalnych w tłuszczach, zarejestrowanego do podawania we wlewie i wstrzyknięciu ? Liofilizat  
zawierający 12 witamin w jednej fiolce, który zgodnie z Chpl przez cały okres ważności może być  
przechowywany w temp. pokojowej. Dodatkowo może być stosowany u pacjentów, którzy przyjmują  
leki z grupy antagonistów vit K – Cernevit ?

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu Cernevit w zadaniu nr 34 pozycjach 4 oraz 6  
zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach (750 mg X 300 sztuk). W przypadku  
pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

momentu złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 oraz § 4 ust. 2 nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 77.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiajacy w zadaniu nr 34 pozycji nr 6 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Primene  
10%, butelka 100ml x 10 sztuk? Produkt leczniczy PRIMENE 10% jest roztworem 20 L-aminokwasów,  
który odpowiada pod względem ilościowym jak i jakościowym zapotrzebowaniu dziecka na białka.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 5**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 34 pozycji nr 8  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
obwodowych zawierającego aminokwasy 33g, elektrolity, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 780 kcal, energii całkowitej 910 kcal, osmolarność 750 mOsm/l – Multimel N4 1500 ml  
(60 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W  
przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź:** **Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 6**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 34 pozycji nr 9  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500  
ml (40 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W  
przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 7**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 35 pozycji nr 1  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
centralnych zawierającego aminokwasy 40g, elektrolity, glukozę 160g, azot 6,6g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 1040 kcal, energii całkowitej 1200 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7-1000E  
1000 ml (100 sztuk x 1000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.  
W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź: Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 8**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 35 pozycji nr 2  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
centralnych zawierającego aminokwasy 60g, elektrolity, glukozę 240g, azot 9,9g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 1560 kcal, energii całkowitej 1800 kcal, osmolarność 1450 mOsm/l – Multimel N7 1500  
ml (360 sztuk x 1500 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W  
przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 9**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 35 pozycji nr 4  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
centralnych zawierającego aminokwasy 68g, elektrolity, glukozę 240g, azot 11,2g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 1760 kcal, energii całkowitej 2030 kcal, osmolarność 1160 mOsm/l – Multimel N6-900E  
worek 2000 ml (12 sztuk x 2000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnegopakietu

**Odpowiedź:** **Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 10**

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom  
Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 35 pozycji nr 3  
produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył  
centralnych zawierającego aminokwasy 151,9g, elektrolity, glukozę 146,7g, azot 24g oraz emulsję  
tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii  
niebiałkowej 1280 kcal, energii całkowitej 1900 kcal, osmolarność 1270 mOsm/l – Olimel N12E 2000  
ml (12 sztuk x 2000 ml)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W  
przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiajacy w zadaniu nr 36 pozycja 1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim  
samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro  
6%) w ilości 150 sztuk x butelka 500 ml? Pozytywna odpowiedź pozwloni na składanie  
konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiajacego.

**Odpowiedź: Tak, bez wydzielania do osobnego pakietu.**

**Zapytanie nr 10**

**Pytanie nr 1**

Czy w Zadaniu 48 poz. 87 i w Zadaniu 64 poz. 174 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w Zadaniu 64 poz. 174? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 2**

Czy w Zadaniu 48 poz. 87 i w Zadaniu 64 poz. 174 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 3**

Czy w Zadaniu 63 Zamawiający dopuści produkt odpowiadając wymaganiom zawartym w SIWZ, będący dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 4**

Czy w Zadaniu 62 poz. 386 i 387 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** **Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 11**

**Pytanie nr 1**

Pakiet 62 poz 360 . 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.**

Zapytanie nr 12

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 27 produkt w opakowaniach po 30 tabletek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża  
zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji Allopurinolum?

**Odpowiedź:Nie.**

Zapytanie nr 13

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający w pakiecie nr 35 w pozycji nr 3 „Trzykomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania drogą żył centralnych poj.2500ml-2566ml” dopuści worek do żywienia pozajelitowego o pojemności 1875 ml?

**Odpowiedź: Tak.**

**Zapytanie nr 14**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy § 2 ust. 1 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 2 SWZ – termin dostawy

Czy Zamawiający wydłuży dla pakietu nr 75 termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 48 godzin? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy – monitoring temperatury podczas transportu

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość **potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w zadaniu nr 75 poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy**?

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy.

Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy § 2 ust. 5 i § 7 ust. 2 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 2.1 SWZ – termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych **do min. 6 miesięcy dla zadania nr 75**?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem uzyskania uprzedniej zgody Zamawiającego.**

**Pytanie nr 4**

Dotyczy § 4 ust. 1 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 2 SWZ – godzina dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 **do godziny 14.00 dla zadania nr 75**?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy zapisów wzoru umowy**

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 15**

**Pytanie nr 1**

Pakiet 46 poz. 87 Czy Zamawiający dopuści postać „ kapsułka” gdyż taka jest dostępna?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Pakiet 47 Czy Zamawiający dopuści postać „ fiolka”?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Pakiet 63 poz. 2 , pakiet 64 poz. 96 Czy Zamawiający dopuści postać tabletka o przedłużonym uwalnianiu „ gdyż taka jest dostępna

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Pakiet 64 poz. 60 Czy Zamawiający dopuści Tafen Nasal 50mcg aer.d/nosa \*200daw.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5**

Pakiet 64 poz. 108 czy Zamawiający dopuści Oekolp forte 0,5mg \* 10glob.d.InPh(DE)IR?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet 64 poz. 150 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 200m,l z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Pakiet 64 poz. 155 Czy Zamawiający dopuści gramaturę 125m,l z odpowiednim przeliczeniem

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Pakiet 64 poz. 216 Czy Zamawiający dopuści preparat Enema 150ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet 64 poz. 320 Czy Zamawiający dopuści Panthenol 5% pianka 150ml o stawce VAT 23%? –preparat o wymaganej dawce i stawce VAT 8% nie jest już produkowany.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet 64 poz. 422 Czy Zamawiający dopuści preparat o gramaturze 28ml( zmiana gramatury przez producenta)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**

Pakiet 64 poz. 464 Czy Zamawiający dopuści 1 opakowanie x10amp, gdyż takie jest dostępne (zmiana gramatury przez producenta)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Pakiet 64 poz 465Czy Zamawiający dopuści preparat sprowadzony na jednorazowe pozwolenie Ministerstwa Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13**

Pakiet 68 poz.25,26 Czy Zamawiający dopuści postać „ tabl. Dojelitowa”?

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14**

Pakiet 68 poz. 13 Czy Zamawiający dopuści postać „ tabl. Ulegająca rozpadowi w jamie ustnej”?

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 16**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający w zadaniu 30 w pozycji 1 zgodzi się na zaoferowanie diety wspomagającej leczenie ran i odleżyn normokalorycznej (1,04kcal/ml) z zawartością argininy min. 0,85g/100ml ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź**: **Tak.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w zadaniu 30 w pozycji 1 z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracje jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w zadaniu 30 w poz 2 zgodzi się na zaoferowanie diety normokalorycznej (1,03 kcal/ml) ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 30 w pozycji 2 prosząc o dietę bogatoresztkową oczekuje diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny(beta-glukany, pektyn, gumy np. guma guar, śluzy roślinne, fruktooligasacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebne są dla mikroflory jelita grubego. Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający w zadaniu 30 w poz. 3 oczekuje diety normalizującej glikemię o niskim indeksie glikemicznym hiperkalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej opartej na mieszaninie białek sojowego i kazeiny , zawartość białka 7,7 kcal/100ml, zawierającej   
6 rodzajów błonnika o osmolarności 395mOsmol/l w opakowaniu 1000ml.? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w zadaniu 30 w pozycji 4 zgodzi się na zaoferowanie diety   
o zawartości białka 14,4 g /100 ml o 8 smakach (owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwinia-mango, neutralny, owoce tropikalne imbir, czerwone owoce)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w zadaniu 30 pozycji 5 zgodzi się na zaoferowanie diety kompletnej pod względem odżywczym wysokobiałkowej o zawartości białka 6,3g/100 ml, opartej na mieszaninie białek serwatki, kazeiny, grochu i soi zawierającej tłuszcze MCT i LCT   
o osmolarności 275mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 6 zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu, soi, osmolarności 255 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 7 zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu i soi, o osmolarności 255mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 8 Zgodzi się na zaoferowanie diety zawierającej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu, soi, osmolarności 360mOsmol/l,? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź**: **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 9 zgodzi się na zaoferowanie diety opartej mieszaninę białek: serwatki, kazeiny, grochu i soi, o osmolarności 250 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 10 i 11 wymaga diety peptydowej niskiej zawartości tłuszczów maksymalnie 1,7g/100 ml ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 12 zgodzi się na zaoferowanie diety o zawierającej tłuszcze MCT? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14**

Czy zamawiający w zadaniu 30 poz 16 oczekuje diety wspomagającej leczenie ran   
i odleżyn hiperkalorycznej 1,24kcal/ml zawierającej argininę. Zawartość białka 8,8g/100ml. Opakowanie 4X 200 ml w trzech smakach ( truskawka, czekolada, wanilia). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15**

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy,   
a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby   
w paragrafie 2, ust 5.

**Odpowiedź**:

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 17**

**Pytanie nr 1**

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie zadania nr 25: "Sevoflurane płyn wz. do zn. ogólnego x 1flakon 250ml z zawartością wody w przedziale 0,03%- 0,1%"?  
Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem.  
Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007; 104(6):1447–51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. AIT 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa.  
Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o.

Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SIWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. Butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem.

W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymaganie zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody.

W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością wody od 0,03% - 01%, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.

Czy Zamawiający w postępowaniu nr 6/2021 w zadaniu nr 25 dopuści preparat Sewoflurane Baxter pakowany po 6 butelek w kartonie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem że butelki w których dostarczony jest produkt będą kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego parowinikiem TEC 7 Datex Ohmeda.**

**W przypadku, gdy opakowania Zaoferowane przez Wykonawcę będą niekompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego parownikami Zamawiający dopuszcza możliwość zaopferowania preparatu w innym opakowaniu pod warunkiem użyczenia przez Wykonawcę na czas trwania umowy 3 szt parowników-dostawa, montaż i konfiguracja parowników po stronie Wykonawcy, wszelkie koszty związane z użyczeniem parowników, ich podłączeniem i konfiguracją do współpracy z aparatami do znieczulania Aespire S5 Datex Ohmeda wliczone w cenę oferty.**

**Zapytanie nr 18**

**Pytanie nr 1**

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. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

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 injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy pakiet 22 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opakowaniu Kabipac ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4**

Pakiet 33 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści wycenę popakowani x 400 g ( producent zmienił wielkość opakowani)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 5**

Pakiet 61 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ( obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet 64 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) ( ermorectal zakończona produkcja)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 7**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 87, czy Zamawiający dopuści wycenę Colchicum Dispert, 0,5 mg, tabl.draż., 20 szt,bl(2x10)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 8**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 96, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu( obecnie dostępna postać)?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 9**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 107 czy Zamawiający dopuści wycenę Oekolp, 1 mg/g, krem dopochwowy, 25 g

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 10**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 108, czy Zamawiający dopuści wycenę Oekolp forte, 0,5 mg, glob.dopochw., 10 szt,bl(2x5) ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 11**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 118, czy Zamawiający dopuści wycenę Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml ( brak (0,5 mg+0,21 mg) ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 12**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 125, czy Zamawiający dopuści wycenę Ascofer, tabl.powl., (Espefa), 50 szt?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 13**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 126, czy Zamawiający dopuści Tardyferon-Fol, tabl.powl.o zmodyf.uwaln., 30 szt ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 14**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 148. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 15**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 156, czy Zamawiający dopuści wycenę leku o parametrach 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml w Dotyczy pakiet 64 pozycja 157, czy Zamawiający dopuści wycenę leku o parametrach 40 mg/ml, zaw.doustna, 100 ml ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 16**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 175, czy Zamawiający dopuści wycenę Lactulosum , 7,5 g/15 ml, syrop, 150 ml w ilości 200 op ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 17**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 207, czy zamawiający dopuści wycenę Asmag forte, 34 mg jonów magnezu, tabl., 50 szt ?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 18**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 208. (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:** **Tak.**

**Pytanie nr 19**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 216, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 20**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 270. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetas EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 21**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 303, czy Zamawiający dopuści Clopixol Acuphase, 50 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 amp (brak dawki 50mg/5ml x 5 amp) w ilości 8 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 22**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 324, czy Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g (Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn., 130 g-zakończona produkcja) ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 23**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 333, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Bexon, (50mg+50mg+0,5mg)/ml; 2 ml, roztw.d/wstrz.,5 amp

CYANOCOBALAMINUM+PYRIDOXINUM+THIAMINUM P 1-D 0,001+0,1+0,1

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 24**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 333, czy Zamawiający dopuści wycenę leku Milgamma N, 2 ml, roztw.do wstrz.,(i.rów),Delf,Łotwa,5amp ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 25**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 373, czy zamawiający dopuści wycenę Grip Stop, krople do nosa,ochronne, 15 ml ( jedyny produkt spełniający wymogi)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 26**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 392, czy zamawiający dopuści wycenę Bioaron K+D, krople, wyciskane z kaps., 30 szt ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 27**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 422 czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.( producent zmienił wielkość opakowania) w ilości 140 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 28**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 424, czy Zamawiający dopuści wycenę HepaDr., tabl.powl., 40 szt zarejestrowany jako suplement diety ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 29**

Dotyczy pakiet 64 pozycja 339,437, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę)?

**Odpowiedź: POz. 339-tak, poz 437- zgodnei z SWZ.**

**Pytanie nr 30**

Dotyczy pakietu nr 17 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 dożylnej? (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.**

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakiet 44 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 2 ml,roztw.do wstrz., 5 amp?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 56. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producetna prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu?

**Odpowiedź: W poz. 56 są tabletki.**

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1. Czy Zamawiajacy wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/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 dożylnej, 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.**

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 204. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 205. 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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 208. (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: Tak.**

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 158. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź: Poz. 157 – tak.**

**Pytanie nr 38**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 439. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Proszę podac ostatnią cenę oraz informcję pod pakietem.**

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 4 i 5 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz4 i 5 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 367. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź: Poz. 363. Zamawiający wymaga wyceny parafiny jako produktu leczniczego.**

**Pytanie nr 41**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 391. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 366. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź:Poz. 361, 362 jako produkt leczniczy.**

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pakietu nr 69 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:Tak.**

**Pytanie nr 44**

Dotyczy pakietu nr 71 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 19**

**Pytanie nr 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust 1 :

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

**Odpowiedź: Tak, zmiana zostanie wprowadzona w momencie sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 3**

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: Tak. Adres do przesyłania faktur: faktury@szpital.ilawa.pl . zapis zostanie dodany w momencie sporządzania umowy.**

**Zapytanie nr 20**

**Pytanie nr 1**

Do treści §2 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminów dostaw: zwykłej do 48 godzin i „na cito” do 12 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zapis zostanie poprawiony w momencie sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 2**

Do treści §2 ust. 5 oraz §7 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek terminu ważności minimum 12 miesięcy? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do treści §2 ust. 5 oraz §7 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zapis zostanie poprawiony w momencie sporządzania umowy.**

**Pytanie nr 3**

Do treści §9 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie w wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie, max. 15% tego towaru?

**Odpowiedź: Zapis zostanie poprawiony na: ”Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego** **w terminie towaru.”**

**Zapytanie nr 21**

**Pytanie nr 1**

Zadanie 1 poz.1 Amikacin 125mg/ml inj. x 1fiolka 2ml i poz.2 Amikacin 250mg/ml inj. x 1fiolka 2ml – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampułek?. Tylko w takiej postaci preparat dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 2**

Zadanie 45 poz.43 Mesalazine 500mg x 100 tabl – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 3**

Zadanie 45 poz. 55 Phenytoinum 50mg/ml x 5amp 5ml - Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci fiolek?. Tylko w takiej postaci preparat dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 4**

Zadanie 46 poz. 65 Ranitidine 0,05% (0,5mg/ml) 100ml liq flakon – koniec produkcji – Czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu, czy należy wycenić lek z ostatnią ceną i informacją pod pakietem o jego braku?

**Odpowiedź: Prosze podać ostatnią cenę wraz z informacją pod pakietem.**

**Pytanie nr 5**

Zadanie 46 poz. 66 Ranitidine 150mg x 60tabl powl. – koniec produkcji – Czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu, czy należy wycenić lek z ostatnią ceną i informacją pod pakietem o jego braku?

**Odpowiedź:** **Prosze podać ostatnią cenę wraz z informacją pod pakietem.**

**Pytanie nr 6**

Zadanie 46 poz.81 Valsartan 80mg + 12,5mg Hydrochlorothiazyd – proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania jakie należy wycenić?.

**Odpowiedź: 28 tabletek**

**Pytanie nr 7**

Zadanie 46 poz.82 Valsartan 160mg + 12,5mg Hydrochlorothiazyd – proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania jakie należy wycenić?.

**Odpowiedź: 28 tabletek**

**Pytanie nr 8**

Zadanie 46 poz.83 Valsartan 160mg + 25mg Hydrochlorothiazyd– proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania jakie należy wycenić?.

**Odpowiedź:** **28 tabletek**

**Pytanie nr 9**

Zadanie 46 poz.87 Lactobacillus rhamnosus (min 10mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus) x 10amp – koniec produkcji - Czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu, czy należy wycenić lek z ostatnią ceną i informacją pod pakietem o jego braku?

**Odpowiedź: Prosze podać ostatnią cenę wraz z informacją pod pakietem.**

**Pytanie nr 10**

Zadanie 47 poz.1 Kalium chloratum 15% (150mg/ml) 10ml x 50fiolek - Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampułek?. Tylko w takiej postaci preparat dostępny na rynku.

**Odpowiedź:****Tak.**

**Pytanie nr 11**

Zadanie 61 poz. 2 Kwetiapina 50mg tabl. powl. x 30 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 12**

Zadanie 68 poz.8 Omeprazole 40mg x 28kaps – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych twardych?

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 13**

Zadanie 68 poz.13 Donepezil 5mg tabl.powl. X 28 – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 14**

Zadanie 68 poz.25 Naproxen 250 x 50tabl – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 15**

Zadanie 68 poz. 26 Naproxen 500 x 20tabl – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dojelitowych?.

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 16**

Zadanie 68 poz.40 Tamsolusin 0,4mg x 30tabl – Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde

**Odpowiedź:** **Tak.**

**Pytanie nr 17**

Zadanie 68 poz.43 Ibuprofen 200mg x 60tabl powl – Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?.

**Odpowiedź:** **Tak.**