**SZCZEGÓŁOWY OPIS ZAMÓWIENIA**

**A) Wszystkie oferowane produkty muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r.** (Dz.U. z 2017 r. nr2211 z późn. zm.) **– z wyjątkiem zapisów pkt B, C, D**. W przypadku składania przez Wykonawcę oferty na produkty lecznicze, Wykonawca musi posiadać ważną koncesję lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczpospolitej Polskiej uprawniają Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi, na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie . **Ponadto w umowie należy wpisać dodatkowy zapis o wskazaniu konta ID hurtowni w rejestrze hurtowni na platformie Zdrowie P2 .**

**B)** Dla zadań: **21, 52, 67, 80, 81, 195, 197 ,216 ,217 ,218 ,219 ,222 ,228 ,229 ,300 ,301 ,330 ,347 ,353, 355 ,359 ,368 ,386 ,400 ,401 ,402 ,407 ,448 ,461 ,490 ,491** również wyrobów medycznych, które muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. z 2017 r. poz. 211).

**C)** Dla zadań **359, 386, 401, 407** dopuszcza dodatkowo możliwość zaoferowania kosmetyków zgodnie z wymogami Rozporządzenia nr 1223/2009/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie produktów kosmetycznych .

**D)** Dla zadań **121-135** **, 409** Zamawiający dopuszcza dodatkowo możliwość zaoferowania również środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, które muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 września 2010 r. (Dz.U.z 2010 Nr 180 poz 1214).

**E)** Załącznik nr 1 do SIWZ zawiera szczegółowy opis przedmiotu zamówienia podany wg nazw międzynarodowych substancji czynnych, ilości, postaci, wymiarów lub innych wymagań.

**F)** W kol. 3 załącznika nr 1do SIWZ Wykonawca zobowiązany jest podać wyłącznie nazwę handlową oferowanego produktu leczniczego tożsamą z nazwą produktu użytą ( podaną) w obowiązującym OBWIESZCZENIU PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wprowadzone do wyżej przywołanego wykazu z wyłączeniem wyrobu medycznego, kosmetyku oraz środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla którego należy wpisać nazwę oferowanego produktu w kolumnie nr 3 zgodną z dokumentacją oferowanego produktu.

**G)** Dla opisanej w kol. 4 załącznika nr 1 do SIWZ postaci farmaceutycznej Zamawiający dopuszcza:

1) Zamiennie zaoferowanie tabletek, tabletek powlekanych ,tabletek drażowanych, drażetek, kapsułek, kapsułek twardych, kapsułek miękkich, kapsułek elastycznych itp.

2) Zamiennie zaoferowanie ampułek, fiolek, ampułkostrzykawek, wlewów, worków, pojemników, opakowań, butelek, flakonów, automatycznych wstrzykiwaczy itp.

3) Użyte przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SIWZ określenie ,,opakowanie” należy rozumieć jako flakon, fiolka, butelka, pojemnik, worek itp.

4) Zamiennie zaoferowanie tabletek (powlekanych) o kontrolowanym uwalnianiu, tabletek (powlekanych) o modyfikowanym uwalnianiu, tabletek (powlekanych) o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabletek (powlekanych) o przedłużonym działaniu, itp.

5) Zamienne zaoferowanie tabletek dopochwowych, globulek dopochwowych, globulek, kapsułek dopochwowych itp.

6) Zamienne zaoferowanie czopków ,czopków doodbytniczych itp.

7) Zamienne zaoferowanie zawiesiny do nebulizacji, roztworu do nebulizacji itp.

8) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej niż podana w SIWZ w kolumnie 4 w załączniku nr 1 postaci leku w przypadku zachowania równoważności w aspekcie drogi i sposobu podania oraz zastosowania terapeutycznego.

W przypadkach wymienionych w punkcie od 1 do 8 należy w 13 kolumnie wpisać oferowaną postać leku.

**H)** Dla zadań: **5, 18, 21, 22, 25, 26, 35, 48, 49, 50, 55, 66, 67, 84, 98, 108, 115, 121, 131, 134, 165, 183, 212, 221, 226, 227, 228, 244, 257, 260, 270, 272, 285, 287, 289, 291, 292, 330, 332, 333, 336, 359, 361, 362, 363, 370, 372, 386, 391, 403, 409, 426, 428, 437, 440, 441, 446, 447, 451, 486, 497** zamawiający dopuszcza możliwość oferowania produktu, artykułu z inną wielkością opakowania jednostkowego niż podana w kolumnie 4 załącznika nr 1 do SIWZ, wymagane jest wówczas wpisanie oferowanej wielkości opakowania do kolumny 13 przedmiotowego.

**W takim przypadku dla porównania cenowego ofert, Wykonawca poda cenę jednostkową netto i brutto oferowanego opakowania w przeliczeniu na wielkość opakowania określoną przez Zamawiającego w kolumnach 4 i 5 z zachowaniem ilości opakowań określonych w kolumnie 6.**

I) Dla zadań **28, 86,182,196, 424,473** wymagany jest preparat *„ready to use”* w 100 ml ,120 ml ,200 ml lub w innej objętości roztwór.

J) Dla zadania **70** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dawki 1 gramy - wymagane jest wówczas wpisanie oferowanej dawki preparatu do kolumny 13 przedmiotowego oraz oferowanej ilości fiolek czyli 10 000 fiolek. W takim przypadku dla porównania cenowego ofert, Wykonawca poda cenę jednostkową netto i brutto w przeliczeniu na dawkę określoną przez Zamawiającego w kolumnie 4.Wymagana jest wówczas wycena 10 000 fiolek po 1 gramie .

K) Dla zadań nr **108, 441** wymagane jest dostarczenie specjalnie kalibrowanych parowników w ilośći po 12 sztuk. **Na dostarczone parowniki zostanie zawarta odrębna umowa użyczenia parowników.**

L) Dla zadania **195** dopuszcza się tolerancje w zakresie podawanych wymiarów +/-20 %

M) Dla zadania **205,206,207,348,349,350,351,352** wymagana jest możliwość transferu leku bez użycia igły poprzez podłączenie strzykawki w sposób gwarantujący bezpieczne bezigłowe połączenie typu luer-lock. Jeżeli dla powyższego konieczne jest zastosowanie dodatkowego sprzętu jednorazowego (np. Cytoluera) wymagane jest zaoferowanie zestawu opakowania wraz z potrzebnym sprzętem i uwzględnienie powyższego w wycenie - w takim przypadku należy wycenić zestaw zawierający dodatkowo do każdego opakowania proponowany dodatkowy sprzęt (np. cytoluer) ,czyli w kolumnach od 7,9,10,11,12 należy podać cenę łączną zestawu oraz w kolumnie 13 wpisać cenę jednostkową netto i brutto osobno oferowanego produktu oraz cenę jednostkową netto i brutto dodatkowego sprzętu (np. cytoluera).

N) Dla zadań nr **240, 242,243** należy dostarczyć lek we wstrzykiwaczach lub w przypadku zaoferowania wkładów należy dostarczyć do każdych 5 wkładów jeden wstrzykiwacz - w takim przypadku należy wycenić zestaw zawierający do każdych 5 zaoferowanych wkładów dodatkowy 1 wstrzykiwacz, czyli w kolumnach od 7,9,10,11,12 należy podać cenę łączną zestawu oraz w rubryce 13 wpisać cenę jednostkową netto i brutto osobno oferowanego produktu oraz osobno cenę jednostkową netto i brutto wstrzykiwacza.

O)Dla zadań **274, 275** dopuszcza się zaoferowanie leku w postaci fiolek wielokrotnego pobrania co oznacza, że dla wymaganej ilości dawek jednorazowych należy dostarczyć :

* igły i strzykawki do podania leku ;
* przyrząd z portem bezigłowym do pobierania leków z fiolek umożliwiający pobranie całej zawartości z fiolki/butelki, kompatybilny z połączeniami typu Luer Lock o gładkiej powierzchni łatwej do dezynfekcji,przeznaczony na 7 dni użytkowania,bez zawartości lateksu i ftalanów
* etykieta samoprzylepna z nazwą oferowanego produktu i dawką, których naklejenie będzie możliwe na dostarczone strzykawki, w ilości zgodnej z ilościa strzykawek .

poniższa tabela przedstawia wymagane ilości dodatkowego asortymentu który należy dostarczyć :

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| lp zadania | igła | strzykawka | przyrząd z portem bezigłowym do pobierania leków | etykieta samoprzylepna |
| 275 | 3000 | 3000 | zgodnie z ilością dostarczonych fiolek | 3000 |
| 274 | 100 000 | 100 000 | zgodnie z ilością dostarczonych fiolek | 100 000 |

W związku z tym konieczne jest uwzględnienie powyższego w wycenie - w takim przypadku należy wycenić zestaw zawierający igły ,strzykawki, etykiety samoprzylepne i przyrządy z portem bezigłowym do pobierania leków z fiolek, czyli w kolumnach od 7,9,10,11,12 należy podać cenę łączną zestawu oraz w kolumnie 13 wpisać cenę jednostkową netto i brutto osobno oferowanego produktu oraz cenę jednostkową netto i brutto dodatkowego sprzętu .

P) Dla zadania **278** należy zaoferować leki od jednego producenta ze względu na zachowanie zgodności farmaceutycznej i farmakokinetycznej.

R) Dla zadań **504,506,508, 512, 520, 528, 539, 540, 547,548, 551,554, 555 ,556,558, 562 dopuszcza się podanie ceny w kolumnie 7 i 9 do dziesiątego miejsca po przecinku** ze względu na konieczność wyceny 1 mg substancji czynnej/1 jednostki międzynarodowej substancji czynnej, natomiast zakup odbywać będzie się w opakowaniach handlowych zgodnie z zapisami w pkt. S1 – S16. Ponadto w ramach w/w zadań należy zaoferować leki od jednego producenta ze względu na zachowanie zgodności farmaceutycznej i farmakokinetycznej.

R1) Dla zadania **504** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej.

W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 25 mg, 100 mg .

R2) Dla zadania **506** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej . W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci tabletek powlekanych (lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 150 mg, 500 mg.

R3) Dla zadania **508** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej.

W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 100 mg, 500 mg .

R4) Dla zadania **512** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej.

W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci kapsułek twardych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 200 mg, 250 mg.

R5) Dla zadania **520** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej.

W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci tabletek powlekanych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 25 mg, 100 mg,150 mg.

R6 ) Dla zadania **528** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci tabletek powlekanych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 100 mg, 400 mg.

R7) Dla zadania **539** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej.

W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci kapsułek miękkich ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 100 mg, 150 mg.

R8) Dla zadania **540** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. . W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 40mg,100mg.

**Ponadto** wymagane jest zaoferowanie 708 filtrów wymaganych do podania leku pacjentowi zgodnego z wymaganiami Charakterystyki Produktu Leczniczego.

R 9) Dla zadania **547** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 100 mg,400 mg .

R10) Dla zadania **548** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci tabletek powlekanych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 200 mg, 400 mg.

R11) Dla zadania **551** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 100 mg,500 mg .

R12) Dla zadania **554** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 100mg,500mg .

R13) Dla zadania **555** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. . W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci kapsułek twardych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 12,5 mg, 25 mg. Ze względu na zachowanie zgodności farmakokinetycznej należy zaoferować lek od jednego producenta.

R14) Dla zadania **556** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci kapsułek twardych ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 5 mg, 20 mg, 100 mg, 250 mg. Ze względu na zachowanie zgodności farmakokinetycznej należy zaoferować lek od jednego producenta.

R15) Dla zadania **558** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci fiolek ( lub odpowiadającej postaci do injekcji ) w dawkach 0,25 mg,1 mg .

R16) Dla zadania **562** w kolumnie 6 jest podana ilość miligramów substancji czynnej, w związku z czym w kolumnie 7 i 9 podać należy jednostkową wycenę dla 1 miligrama substancji czynnej. W zadaniu tym realizacja składanych zamówień odbywać się będzie w postaci kapsułek miękkich ( lub odpowiadającej postaci doustnej) w dawkach 20 mg, 30 mg.

S) Dla Zadania **553** zakup leku odbywać się będzie po akceptacji wniosku przez producenta leku w ramach programu dostępu leczenia tym lekiem lub w drodze finansowania terapii dla pacjenta przez inne źródła (np. fundacje) lub w przypadku włączenia leku do Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B i/lub C załącznika

T) Dla zadania **507** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

U) Dla zadania **509** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 2 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

V) Dla zadania **514** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 28 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

W) Dla zadania **515** wymaga się zaoferowania produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 3 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

Z) Dla zadania **517** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZA) Dla zadania **519** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZB) Dla zadania **521** wymagane jest realizacja dostaw produktu, który jest refundowany w leczeniu raka nerki i nowotworu neuroendokrynnego trzustki.

ZC) Dla zadania **524** wymagane jest zaoferowanie produktu, który wykazuje zgodność farmaceutyczną w połączeniu z roztworem acidum levofolinicum (w postaci preparatu wymienionego w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia „w sprawie wykazu leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych” w części B i/lub C załącznika) i tworzy z nim stabilną mieszaninę.

ZD) Dla zadania **526** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZE) Dla zadania **528** wymagane jest realizacja dostaw produktu który jest refundowany we wskazaniu do leczenia nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST).

ZF) Dla zadania **529** wymagane jest realizacja dostaw produktu, który jest refundowany w nowotworze - zaawansowany włókniakomięsak guzowaty skóry.

ZG) Dla zadania **531** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania

ZH) Dla zadania **544** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 7 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZI) Dla zadania **546** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 5 dni po pierwszym otwarciu opakowania. Ponadto wymagana jest trwałość leku (chemiczna i fizyczna stabilność) w temperaturze pokojowej (do 25°C) po rozpuszczeniu (przygotowaniu dla pacjenta) minimum 26 godzin – warunek ten musi być jednoznacznie potwierdzony w charakterystyce produktu lub innym, dostarczonym dokumencie.

ZJ) Dla zadania **550** wymagane jest zaoferowanie 400 filtrów wymaganych do podania leku pacjentowi zgodnego z wymaganiami Charakterystyki Produktu Leczniczego.

ZK) Dla zadania **551** wymaga się zaoferowania produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 4 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZL) Dla zadania **561** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 14 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZM) Dla zadania **563** wymaga się zaoferowania produktu w postaci koncentratu lub roztworu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną minimum 14 dni po pierwszym otwarciu opakowania.

ZN) Dla produktów z grupy terapeutycznej L, tj. leków przeciwnowotworowych   
i immunomodulacyjnych (zadania **500, 504, 507, 508, 509, 510, 513, 514, 515, 517, 519, 524, 526, 527, 530, 531, 536, 538, 540, 544, 546, 547, 550, 551, 552, 554, 557, 558, 559, 561, 563, 567, 568, 569)** dokumentów potwierdzających spełnienie wymogów SIWZ oraz zawierających następujące informacje:

1. gęstości bezwzględnej roztworu podstawowego w temp. pokojowej (dotyczy leków w postaci roztworu)  
2. masy substancji pomocniczych w g (dotyczy leków w postaci substancji suchej, liofilizatu)

3. trwałość preparatu po pierwszym nakłuciu fiolki lub w przypadku preparatów w postaci suchej trwałość preparatu po rekonstytucji (odtworzeniu).

ZO) Warunki wymagane w punktach od T do ZA ,ZC-ZD,ZG-ZI,,ZK-ZM) muszą być jednoznacznie potwierdzone w charakterystyce produktu (wymagane jest dostarczenie tylko strony z nazwą produktu i stron zawierających wymagane informacje) lub innym, dostarczonym dokumencie pochodzącym jednoznacznie od podmiotu odpowiedzialnego, wytwórcy lub importera (zgodnie z obowiązującym OBWIESZCZENIEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskie lub zgodnie z aktualnym ChPL) konieczne jest, aby dokument taki posiadał datę co najwyżej 6 miesięcy wstecz lub jego aktualność musi być potwierdzona przez dodatkowo jeden ze wskazanych powyżej podmiotów. W przypadku dostarczenia tłumaczenia dokumentu konieczne jest załączenie jego oryginalnej wersji językowej, a w przypadku dokumentu w innym języku niż polski musi zostać załączone jego tłumaczenie.

ZP) Dla wszystkich zadań Zamawiający dopuszcza możliwość oferowania produktu, artykułu z inną wielkością opakowania jednostkowego niż podana w kolumnie 5 załącznika nr 1 do SIWZ, wymagane jest wówczas wypełnienie 13 kolumny przedmiotowego załącznika. **W takim przypadku dla porównania cenowego ofert, Wykonawca poda cenę jednostkową netto i brutto oferowanego opakowania w przeliczeniu na wielkość opakowania określoną przez Zamawiającego w kolumnie 5 z zachowaniem ilości opakowań określonych w kolumnie 6.**

ZR)Zamawiający dopuszcza pochodne substancji czynnych określonych przez nazwy międzynarodowe podane w kolumnie 2 załącznika do wniosku.

ZS) Zamawiający wymaga dla zadań **500 – 572 z wyłączeniem nr 553, 560,** zaoferowanie jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B i/lub C załącznika.

ZT) Dla zadania **502** ze względu na taką samą cenę opakowania jednostkowego w Rozporządzeniu MZ dla dawek 20 mg, 30 mg, 40 mg Zamawiający wymaga wyceny 60 opakowań leku bez względu na dawkę. Realizacja zamówień będzie się odbywała w dawkach 20 mg, 30 mg, 40 mg w jednej cenie za opakowanie bez względu na dawkę w zależności od potrzeb.