|  |  |
| --- | --- |
| DZP/PN/97/2023 | Zawiercie, 11.12.2023 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: Dostawa produktów leczniczych

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania (pisownia oryginalna) informuje:

**Pytanie nr 1 - dotyczy pakietu nr 10 poz. 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• hydroksybenzoat metylu

• hydroksybenzoat propylu Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką
o pojemności 11ml (11g), opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu.

**Pytanie nr 2 - do pakietu 4 poz. 27**

1.„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź 1:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako lek.

**Odpowiedź 2:** Zamawiający informuje, że oferowany produkt winien posiadać zarejestrowane wskazanie w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich potwierdzony odpowiednim zapisem
w charakterystyce produktu leczniczego

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 5**

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**: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 6**

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 i informacji pod pakietem
w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto
i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram przy jednoczesnym właściwym przeliczeniu ilości do dwóch miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 8**

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

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 9 - pakiet 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Pozycja 7 – proponujemy opakowanie 112 tabl. zamiast 56 tabl. Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 10 - Pakiet 8, Pozycja 55, 56 Lidocaini hydrochloridum 2%, 2 ml x 10 amp; Lidocaini hydrochloridum 2%, 20 ml x 5 fiol.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź**: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej. W załączeniu zmieniony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 11 - Pakiet 8, Pozycja 59, Magnesium sulfuricum 20 % 200 mg/ ml 10 ml x 10 amp.**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wieloobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź**: Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wieloobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki. W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 12 - Pakiet 8, Pozycja 61, Metamizolum natricum 2,5 g/5 ml x 5 amp.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi.

**Pytanie 13 - Pakiet 8, Pozycja 77, Omeprazolum 40 mg x 1 fiolka**

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

**Odpowiedź**: Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie co najmniej 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji. W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 14 - Pakiet 8, Pozycja 95, Tramadoli hydrochlor. 0,1/2 ml x 5 amp.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml.

**Pytanie 15**

Czy w Pakiecie 8 poz. 54 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego
w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu na odpowiednia liczbę opakowań? Mniejsza objętość zapewni zużycie całego opakowania przed upływem terminu ważności.

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 16**

Czy w Pakiecie 10 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasypka o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

**Odpowiedź**: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o wymienionym składzie jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + system do rekostytucji,? Bez białka S.

**Odpowiedź**: Zamawiający nie wyraża zgodny na zaoferowanie w/w produktu, który nie zawiera w swoim składzie białka S.

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień w trybie „CITO” do 12h?

**Odpowiedź**: Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 19 - Pakiet 22 Pozycja 7**

Czy Zamawiający miał na myśli preparat zawierający: 1 ml chromu(III) chlorek sześciowodny 5,33 μg, miedzi(II) chlorek dwuwodny 0,10 mg, żelaza(III) chlorek sześciowodny 0,54 mg, manganu(II) chlorek czterowodny 19,8 μg, potasu jodek 16,6 μg, sodu fluorek 0,21 mg, sodu molibdenian(VI) dwuwodny 4,85 μg, sodu selenin bezwodny 17,3 μg, cynku chlorek 1,05 mg X20 amp?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza na zaoferowanie preparatu koncentratu pierwiastków śladowych o podanym skłdzie w 1ml: chromu(III) chlorek sześciowodny 5,33 μg, miedzi(II) chlorek dwuwodny 0,10 mg, żelaza(III) chlorek sześciowodny 0,54 mg, manganu(II) chlorek czterowodny 19,8 μg, potasu jodek 16,6 μg, sodu fluorek 0,21 mg, sodu molibdenian(VI) dwuwodny 4,85 μg, sodu selenin bezwodny 17,3 μg, cynku chlorek 1,05 mg.

**Pytanie 20 – do pakietu 2 pozycji 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Bebilonu Prosyneo HA 90ml - hipoalergicznego mleka początkowego przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białka mleka krowiego, wartość energetyczna 66 kcal, opakowanie 24 butelki? Jeżeli tak, prosimy o podanie oczekiwanej ilości opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ.

**Pytanie 21- do pakietu 2 pozycji 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Bebilonu Comfort 400g - żywności specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania w przypadku kolek i/lub zaparć, o zawartości w 100 ml: białko 1,5g, tłuszcz 3,4g, węglowodany 7g (laktoza 2,7g/100ml), DHA 16,5mg, zawierającej kompozycję scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, obniżoną zawartość laktozy, białka serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ.

**Pytanie 22 - do pakietu 2 pozycji 5**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Bebilonu AR 400g - żywności specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania w przypadku ulewań, o zawartości w 100 ml: białko 1,3g, tłuszcz 3,4g, węglowodany 7,3g (laktoza 7g/100ml), DHA 16,6g, zawierającej postbiotyki, zagęstnik – mączkę chleba świętojańskiego, proporcję kazeiny do serwatki 60:40 oraz kompozycję scGOS/lcFOS w stosunku 9:1?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ.

**Pytanie 23 - do pakietu 2 pozycji 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Bebilonu Bez laktozy 400g – mleka początkowego dla niemowląt od urodzenia, nie zawierającego laktozy, o zawartości w 100 ml: białko 1,3g, tłuszcz 3,4g, węglowodany 7,6g, DHA 17mg?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ.

**Pytanie 24 - do pakietu 2 pozycji 21**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Bebilonu HMF 50 saszetek po 1g - wzmacniacza mleka kobiecego dla niemowląt przedwcześnie urodzonych z małą i bardzo małą masą urodzeniową, zawierającego białka serwatkowe i kazeinowe poddane hydrolizie znacznego stopnia (proporcja serwatki i kazeiny 50:50), LCPUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe), w tym DHA i ARA na wzór mleka matki oraz składniki mineralne, w tym wapń i fosfor? Jeżeli tak, prosimy o podanie oczekiwanej ilości opakowań produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga produktu zgodnego z opisem w SWZ

**Pytanie 25 - do pakietu 3 pozycji 5**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje smoczków dla wcześniaków czy smoczków dla niemowląt od 1. miesiąca życia, opakowanie 48 sztuk? Zamawiający określił, że oczekuje smoczków kompatybilnych z pozycją 10, której nie ma w pakiecie 5.

**Odpowiedź**: W pakiecie 3, pozycja 5 doszło do niezamierzonej omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje smoczków kompatybilnych z butelką wymienioną w pozycji 6, pakiet 3. W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie 26 - do pakietu 3 pozycji 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie mleka o zawartości kwasu linolowego 542 mg/100ml produktu, alfa-linolenowego 51,8 mg/100ml produktu, węglowodanów 7,5 g (w tym laktoza 7,3 g)/100ml produktu, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza w/w produkt, jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu

**Pytanie 27 - do pakietu 3 pozycji 7**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu o zawartości tłuszczu 3,4 g (w tym DHA 16,5mg/100ml), węglowodanów 7,1 g (w tym laktoza 2,89 g), pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza w/w produkt, jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu

**Pytanie 28 - do pakietu 3 pozycji 8**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu o zawartości tłuszczu 3,2 g (w tym DHA 17,1mg/100ml), węglowodanów 7,8 g (w tym laktoza 3 g), pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza w/w produkt jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu

**Pytanie 29 - do pakietu 9 pozycji 11, 12, 14, 15**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diet w opakowaniach typu butelka OpTri, która jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, bardziej funkcjonalna oraz nadaje się do recyklingu. Jest to związane z procesem zmiany opakowań przez producenta. Zawartość diet bez zmian.

**Odpowiedź**: Zamawiający dopuszcza diety w opakowaniach OpTri.

**Pytanie 30 - do pakietu 9 – dotyczy zapisu o użyczeniu pomp do żywienia dojelitowego**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, z którymi pozycjami w pakiecie mają być kompatybilne pompy – w pakiecie znajdują się produkty do żywienia dojelitowego różnych producentów.

**Odpowiedź**: Zamawiający wymaga aby zaoferowane pompy były kompatybilne z każdym produktem do żywienia dojelitowego w pakiecie 9, niezależnie od producenta.

**Pytanie nr 31**

W pakiecie 5, poz. 57, prosimy o doprecyzowanie opisu oczekiwanego produktu.Na rynku nie występują produkty zrolowane, podwójnie pakowane – tak jak wskazałZamawiający. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu pojedynczo pakowanego, zrolowanego (np. TachoSil gąbka zrolow.4,8cm\*4,8cm \*1szt), czy produktu podwójnie pakowanego,nierolowanego (np. Tachosil gąbka leczn.4,8cm x 4,8cm x 2szt)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu podwójnie pakowanego, nierolowanego (np. Tachosil gąbka leczn. 4,8cm x 4,8cm x 2szt). W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie nr 32**

W pakiecie 1, poz. 31, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletek
o przedłużonym uwalnianiu? Oczekiwana postać tabletki, jest niedostępna

na rynku, dla wskazanej pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu

**Pytanie nr 33**

W pakiecie 5, poz. 41, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postacikapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu

**Pytanie nr 34**

W pakiecie 8, poz. 54, prosimy o określenie oczekiwanej dawki. Czy we wskazanej pozycji, zamawiający dopuści zaoferowanie suplementu diety.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga preparatu zawierającego w swoim składzie minimum 1 miliard CFU (jednostek tworząca kolonię bakterii) w 5 kroplach. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie suplementu diety**.** W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie nr 35 - Dotyczy pozycji 57 w pakiecie 5**

Czy Zamawiający ma na myśli matrycę zrolowaną, która jest pakowana po 1 sztuce, czy może gąbkę 4,8cm x 4,8cm pakowaną po 2 sztuki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu podwójnie pakowanego, nierolowanego (np. Tachosil gąbka leczn. 4,8cm x 4,8cm x 2szt). W załączeniu poprawiony zał. 2 do SWZ formularz asortymentowo cenowy.

**Pytanie nr 36 - Dotyczy pozycji 31 w pakiecie 1; pozycji 32, 33 w pakiecie 4**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu

**Pytanie nr 37 - Dotyczy pozycji 8, 30 w pakiecie 1; pozycji 14, 18, 37, 41-43, 46, 59, 60, 62, 63,**

**67, 68, 73, 74 w pakiecie 4; pozycji 33, 55, 107 w pakiecie 5; pozycji 96 w pakiecie 8;**

**pozycji 4, 6, 7, 38-40 w pakiecie 11**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 38 - Dotyczy pozycji 1 w pakiecie 4**

Czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 16 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia (do dwóch miejsc po przecinku, czy do pełnego opakowania w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 39 - Dotyczy pozycji 41 w pakiecie 5**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 40 - Dotyczy pozycji 47 w pakiecie 4**

Czy Zamawiający dopuści lek w tabletek zwykłych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 41 - Dotyczy pozycji 80 w pakiecie 5**

Czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Dodatkowo wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 42 - Dotyczy pozycji 118 w pakiecie 5; pozycji 28 w pakiecie 10**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 43 - Dotyczy pozycji 3 w pakiecie 8; pozycji 21 w pakiecie 11**

Czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia (do dwóch miejsc po przecinku, czy do pełnego opakowania w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu, ilość opakowań zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 44 - Dotyczy pozycji 67 w pakiecie 8**

Czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 40 pojemników z odpowiednim przeliczeniem ilości? Producent zmienił sposób pakowania i tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu, ilość opakowań zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 45 - Dotyczy pozycji 96 w pakiecie 8**

Czy Zamawiający dopuści lek pakowany po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu, ilość opakowań zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 46 - Dotyczy pozycji 38 w pakiecie 10**

Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego opatrunku.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuję, że wymaga opatrunku o rozmiarze 5x5 cm

**Pytanie nr 47 - Dotyczy pozycji 2, 3 w pakiecie 11**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci pojemników?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania drogi podania (nebulizacja) i dawki. Jednocześnie informuję, że wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 48 - Dotyczy pozycji 25, 26 w pakiecie 11**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 49 - Dotyczy pozycji 1 w pakiecie 16**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci ampułko-strzykawek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.