



Zamawiający:

Opolskie Centrum Onkologii  
im. prof. Tadeusza Koszarowskiego  
w Opolu  
ul. Katowicka 66a  
45-061 Opole

Dot. przetargu nieograniczonego nr **31/PN/2019 Dostawa produktów farmaceutycznych**

**Wyjaśnienia i zmiany treści SIWZ dokonane zgodnie z art. 38 ust 1 i 4 Ustawy PZP – Część 2**

1.	<p>1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? <b>Odpowiedź: Tak</b></p> <p>2. Czy Zamawiający miał na myśli podając w SIWZ: „W przypadku leków onkologicznych preparaty o różnych dawkach umieszczone w tym samym zadaniu należy zaoferować od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia.” leki od tej samej drodże podania i nazwie międzynarodowej znajdujące się w tym samym pakiecie? <b>Odpowiedź: Tak</b></p> <p>3. Czy Zamawiający dopuści podanie Nazwy handlowej oraz dawki i postaci preparatu w jednej kolumnie? <b>Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ</b></p> <p>4. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? <b>Odpowiedź: Pełne ilości zaokrąglone w górę</b></p> <p>5. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 23, 42, 52, 53, 64, 207, 262, 313, 333, 334, 372, 385, 438, 466, 485, 511, 519, 542, 602. – tymczasowy brak Dotyczy pakietu nr 1 poz. 201, 211, 244, 376, 409, 411, 427, 487, 574, 582. – zakończona produkcja Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2, 12 – tymczasowy brak Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14, 15.- zakończona produkcja Dotyczy pakietu nr 22 poz. 7 – tymczasowy brak Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? <b>Odpowiedź: należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku</b></p> <p>6. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie? <b>Odpowiedź: Tak, z zachowaniem drogi podania, dawki i profilu działania</b></p> <p>7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1, 23, 31, 38, 40, 59, 60, 64, 98, 99, 108, 109, 110, 111, 115, 117, 135, 185, 205, 212, 223, 273, 274, 315, 325, 327, 328, 336, 347, 378, 387, 390, 407, 409, 410, 418, 422, 424, 461, 469, 470, 481, 512, 523, 526, 531, 533, 535, 543,</p>
----	--



570, 571, 576, 580, 583, 584, 591, 595, 597, 607, 608, 609, 615.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 7, 8.

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3, 15.

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 17. (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 25)

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 11.

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1, 2, 5.

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 1, 2, 3.

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1, 2.

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1, 2.

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4, 175.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

**Odpowiedź: Tak**

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 12.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci aerozolu, 70 g? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci zawiesiny do ust?

**Odpowiedź: Tak**

11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 10 butelek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 7 opakowań handlowych, tj. 70 butelek, czy 7 butelek preparatu ( wtedy wycenić należy jedno opakowanie czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,7 opakowania)?

**Odpowiedź: 7 opakowań handlowych**

12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 10 butelek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 25 opakowań handlowych, tj. 250 butelek, czy 25 butelek preparatu ( wtedy wycenić należy 3 opakowania czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 2,5 opakowań)?

**Odpowiedź: 25 opakowań handlowych**

13. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30, 87, 88, 89, 175, 194, 228, 230, 280, 301, 302, 303, 360, 361, 426, 431.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź : Tak**

14. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o nazwie handlowej Unasyn (nazwa międzynarodowa: Sultamicillinum), 375 mg? Brak rejestracji preparatu o takiej dawce o nazwie międzynarodowej: Ampicillinum + Sulbactamum.

**Odpowiedź: Tak**

15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 50.

W związku ze zmianą przez producenta wielkości opakowania, proszę o dopuszczenie wyceny leku Barium sulfuricum Medana, 1g/ml, zaw, 200ml, but. 240ml

**Odpowiedź: dopuszczamy**

16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 20 mg? Brak rejestracji dawki



0,0g2.

**Odpowiedź: Tak 20mg**

17. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58, 320, 419.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę następujących ilości opakowań:

- pakiet nr 1 poz. 62: 12 opakowań po 40 sztuk; **Tak, wyrażamy zgodę**
- pakiet nr 1 poz. 173: 40 opakowań po 1 fiole; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 327: 1 opakowanie po 56 sztuk; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 328: 1 opakowanie po 56 sztuk; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 433: 3 opakowania po 100 sztuk; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 435: 260 opakowań po 5 ampułek; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 436: 240 opakowań po 5 ampułek; **zgodnie z SIWZ**
- pakiet nr 1 poz. 475: 1 opakowanie po 56 sztuk; **Tak, wyrażamy zgodę**

19. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 65.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair, 200mcg/d, aer.inhal., 200 daw.+inhal.z ustnik, w ilości 3 opakowań, zarejestrowanego z jednym ustnikiem standardowym? Brak rejestracji z 60 ustnikami.

**Odpowiedź: Tak**

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 70.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

21. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 72.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 30 mg? Brak rejestracji dawki 30 mcg.

**Odpowiedź: Tak**

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 74.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 5 ampułek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 300 opakowań handlowych, tj. 1500 ampułek, czy 300 ampułek preparatu ( tj. 60 opakowań)?

**Odpowiedź: 300 op handlowych**

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 75.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 10 ampułek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 30 opakowań handlowych, tj. 300 ampułek, czy 30 ampułek preparatu ( tj. 3 opakowania)?

**Odpowiedź: Tak, 30 op handlowych**

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 77, 173, 575, 577, 578.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy**

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86, 592, 593, 599.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do ssania? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 20 mg? Brak rejestracji dawki



0,002 g.

**Odpowiedź: Tak**

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 122.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 500 mg? Brak rejestracji dawki 05,g.

**Odpowiedź: Tak**

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 152.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 12 sztuk preparatu o pojemności 125 ml? Preparat jest dostępny tylko w tej pojemności.

**Odpowiedź: Tak**

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 173, 335.

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2, 3.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 3, 4, 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki?

**Odpowiedź: Tak**

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 56.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 250 mg/ 5 ml? Brak rejestracji dawki 25 mg/5 ml.

**Odpowiedź: Tak**

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 173.

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 183.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź: Tak**

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 186.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 40 mg/ml a 5 ml? Brak rejestracji dawki 20 mg/5 ml

**Odpowiedź: Tak**

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 189,190.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 212.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: wykreślamy**

38. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 214.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o nazwie handlowej Berodual N?

**Odpowiedź: Tak**

39. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 229.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?



**Odpowiedź: Tak**

40. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 231.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 232.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 3 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 232.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do inhalacji? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 233.

(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**

44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 252, 253, 596.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

45. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 260.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 2 mg/ml a 10 ml? Brak rejestracji dawki 0,002g/10ml.

**Odpowiedź: Tak**

46. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 263.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 200 opakowań, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Dopuszczamy**

47. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 263.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 300 jm/g a 20 g? Brak rejestracji dawki 30 tys j s 20 g.

**Odpowiedź: Tak**

48. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 265.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 5000 jm/ml a 5 ml? Brak rejestracji dawki 5000 jm/ml a 10 ml.

**Odpowiedź: Tak**

49. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 270

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2.

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

50. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 276.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o stężeniu 0,2%? Brak rejestracji dawki 2%.



**Odpowiedź: Tak**

51. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 276

Czy Zamawiający dopuści na przeliczenie i wycenę 38 opakowań o gramaturze 200 ml?

**Odpowiedź: Tak**

52. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 279.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

**Odpowiedź: Tak**

53. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 280.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 400 mg? Brak rejestracji dawki 40 mg.

**Odpowiedź: Tak**

54. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 281.

(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 dożylną? (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: Tak**

55. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 283.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy**

56. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 284.

W związku z zakończoną produkcją insuliny Actrapid 10 ml, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Gensulin R, 1000 j.m./10ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiol w ilości 3 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

57. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 315.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 4 mg? Brak rejestracji dawki 0,004 mg.

**Odpowiedź: Tak**

58. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 319.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20 w ilości 100 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

59. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 340.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 10 mg? Brak rejestracji dawki 0,01 mg.

**Odpowiedź: Tak**

60. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 352, 563, 564.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 353, 507, 546, 547, 614.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki zwykłej?

**Odpowiedź: Tak**

62. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 354.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 50 mg? Brak rejestracji dawki 0,05 mg.



**Odpowiedź: Tak**

63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 355.

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

**Odpowiedź: Tak**

64. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 356.

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

**Odpowiedź: Tak**

65. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 373.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 1 mg/ml a 5 ml? Brak rejestracji dawki 0,05 g.

**Odpowiedź: Tak**

66. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 384, 385, 386.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

67. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 390.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 50 sztuk. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 5 opakowań handlowych, tj. 250 sztuk, czy 5 sztuk preparatu (wtedy wycenić należy jedno opakowanie czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,1 opakowania)?

**Odpowiedź: 5op handlowych**

68. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 402.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 23 opakowań preparatu w opakowaniach o gramaturze 32 g? Brak preparatu o gramaturze 75 g.

**Odpowiedź: Tak**

69. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 406.

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

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

70. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 407.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 30 mg? Brak rejestracji dawki 0,03 mg.

**Odpowiedź: Tak**

71. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 420.

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

**Odpowiedź: Tak**

72. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 425.



Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

73. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 433, 434, 529.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

74. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 441.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Tak**

75. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 443.

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Panthenol S.O.S., spray, 130 g zarejestrowanego jako kosmetyk?

**Odpowiedź: Tak**

76. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 462.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 4 mg? Brak rejestracji dawki 0,04g.

**Odpowiedź: Tak**

77. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 467, 514.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

78. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 475.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 75 mg? Brak rejestracji dawki 075g.

**Odpowiedź: Tak**

79. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 489.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 3 sztuki. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 3 opakowań handlowych, tj. 6 sztuk, czy 2 sztuk preparatu ( wtedy wycenić należy jedno opakowanie czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,67 opakowania)?

**Odpowiedź: 3op handlowych**

80. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 523.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Cerutin, 100 mg + 25 mg, tabl.powl?

**Odpowiedź: Tak**

81. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 536.

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Brak preparatu Spironolactonum w ampułkach.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny preparatu: Aldactone, 20 mg/ml;10 ml, amp?**

82. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 536.

Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu: Aldactone, 20 mg/ml;10 ml, amp?

**Odpowiedź: Tak**

83. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 545. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 4 opakowań o gramaturze 400g?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

84. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 548.





Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt w ilości 60 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

85. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 552.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

86. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 572.

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 1 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 3 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

**Odpowiedź: Dopuszczamy**

87. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 606.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

88. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 610.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: tak**

89. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1, 2, 3.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci butelek?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

90. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 6.

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

**Odpowiedź zgodnie z SIWZ:**

91. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2.

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź: wykreslamy**

92. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w fiolce o pojemności 0,5 ml o takiej samej ilości substancji leczniczej w dawce w ilości 20 fiolek?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

93. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 6, 9, 10, 11

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 12, 13 (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 20, 21) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

94. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 14.

Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po zestawy. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 15 opakowań handlowych, tj. 30 zestawów, czy 15 zestawów preparatu ( wtedy wycenić należy 8 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 7,5 opakowania)?

**Odpowiedź: 15 op handlowych**

95. Dotyczy pakietu nr 13.

Prosimy o poprawienie numeracji pozycji w pakiecie.

**Odpowiedź: numeracja została poprawiona**

96. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 8,9 (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 16, 17)



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

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

97. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 8,9 (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 16, 17)  
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawki?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

98. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 12. (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 20)  
Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 20 mg/ml a 1 ml? Brak rejestracji dawki 20 mg/2.

**Odpowiedź: Tak**

99. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 13. (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 21)  
Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 20 mg/ml a 8 ml? Brak rejestracji dawki 80 mg/8.

**Odpowiedź: Tak**

100. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 14. (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 22)  
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w fiolce o pojemności 5 ml o takiej samej ilości substancji leczniczej w dawce w ilości 1000 fiolek?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

101. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 15. (wg załącznika asortymentowo cenowego poz. 23)  
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w fiolce o pojemności 10 ml o takiej samej ilości substancji leczniczej w dawce w ilości 1000 fiolek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

102. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 21.  
Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniach po 12 fiolek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 100 opakowań handlowych, tj. 1200 fiolek, czy 100 fiolek preparatu ( wtedy wycenić należy 9 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 8,33 opakowania)?

**Odpowiedź: 100 opakowań handlowych**

103. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 22.  
Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniach po 12 fiolek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 40 opakowań handlowych, tj. 480 fiolek, czy 40 fiolek preparatu ( wtedy wycenić należy 4 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 3,33 opakowania)?

**Odpowiedź: 40 op handlowych**

104. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 28.  
Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniach po 5 fiolek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 4 opakowań handlowych, tj. 20 fiolek, czy 4 fiolek preparatu ( wtedy wycenić należy 1 opakowań czy zaokrąglić ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku, tj. 0,8 opakowania)?

**Odpowiedź: 4 op handlowych**

105. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 29.  
Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniach po 5 fiolek. Czy Zamawiający oczekuje wyceny 10 opakowań handlowych, tj. 50 fiolek, czy 10 fiolek preparatu ( wtedy wycenić należy 2 opakowania)?

**Odpowiedź: 10 op handlowych**

106. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 3, 4.  
Czy Zamawiający wydzieli z zadania 28 (Trastuzumabum) pozycje 3 i 4 oraz czy dopuści możliwość wyceny wymaganej ilości opakowań w przeliczeniu na miligramy substancji czynnej? Umożliwi to przystąpienie do zadania większej liczby wykonawców, oraz



	<p>zwiększy konkurencyjność cenową. <b>Odpowiedź: Tak, utworzone osobne zadania z zachowaniem dawek</b></p> <p>107. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 3. Czy Zamawiający oczekuje wyceny preparatu o dawce 75 mg? Brak rejestracji dawki 0,75g <b>Odpowiedź: Tak</b></p>
2.	<p>1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Zadania nr 3 poz. 5, z powodu braku dostępności produktu na polskim rynku? <b>Odpowiedź: Wykreślamy tę pozycję z przetargu</b></p> <p>2. <b>Czy Zamawiający w ramach zadania nr 3 pozycja 8 dopuści możliwość zaoferowanie produktu leczniczego Tisseel w postaci mrożonej?</b> Roztwór do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 1ml roztworu białek, 1ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celjusza. <b>Odpowiedź: Tak, dopuszczamy</b></p>
3.	<p><b>Zapytania do zadania nr 1 poz.242</b></p> <p>1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”</p> <p>„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”</p> <p>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 dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634</p> <p><b>Odpowiedź: Tak, wymagamy</b></p>
4.	<p><b>Czy w zadaniu 1, w pozycji 487 zamawiający oczekuje:</b></p> <p>Zestaw Flocare Jejunokath z łącznikiem typu ENFit. <b>Odpowiedź: Tak</b></p> <p><b>Zadanie 1, pozycja 487:</b></p> <p>W związku z brakiem asortymentu w sprzedaży, zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji z pakietu. <b>Odpowiedź: Wykreślamy tę pozycję z przetargu</b></p>
5.	<p>Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, Pozycja 525 Sevoflurane wskazując liczbę parowników jakie wykonawca ma użyczyć wymaga dostarczenia parowników kompatybilnych z parownikami będącymi własnością Zamawiającego – zakupionymi ze środków publicznych? <b>Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga</b></p>
6.	<p>1) Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1, poz. 68, Bupivacainum (spinal heavy) 0,02g/4ml, amp.4 ml.x 5 wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie</p>



podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atrakurium amp.50mg/5ml. w Zadaniu nr 7, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

7.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 310 wymaga zaferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawk i pracujących w systemie bezigłowym?

W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podażu pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skażenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

**Odpowiedź, Tak wymagamy**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 355-356 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź, Tak wymagamy**

3. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 357-358 wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga**

4. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 485 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

**Odpowiedź Dopuszcza, nie wymaga**

5. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 448 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź, Tak, wyrażamy zgodę**



8. 1. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ w ramach pakietu nr 28 Zamawiający przewidział zakup produktu leczniczego Trastuzumab w dwóch różnych dawkach. W związku z obowiązującą wiedzą medyczną, koniecznością monitorowania działań niepożądanych i zgodnie z Farmakopeą XI zabronione jest przygotowanie leku z dawek pochodzących od dwóch różnych producentów

**Czy zamawiający wymaga aby produkty zaoferowane w pakiecie nr 28 pochodziły od jednego producenta.**

**Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga . Zadanie 28 zostało podzielone na 2 odrębne zadania**

2. Działając w imieniu Wykonawcy – Amgen Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie (dalej: „Wykonawca”) na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 roku, poz. 2164, ze zm.) (dalej: „PZP”), zwracam się z prośbą o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązującej w Postępowaniu, w odniesieniu do następującego pytania:

W związku z powyższym, Wykonawca wskazuje, iż obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 czerwca 2019 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 lipca 2019 r, refundacją w zakresie programu lekowego leczenia raka piersi (B.9) nie został objęty produkt referencyjny (Herceptin i.v.) w formie wymaganej przez Zamawiającego.

Jednocześnie, należy zauważyć iż aspekty ekonomiczne (mające istotne znaczenie przy rozstrzygnięciu przetargów) nie powinny być wyłączną przesłanką wyboru terapii . Jak wskazuje bowiem Kodeks Etyki Lekarskiej, najwyższym nakazem etycznym lekarza jest dobro chorego, a mechanizmy rynkowe, naciski społeczne i wymagania administracyjne nie zwalniają lekarza z przestrzegania tej zasady.

Znaczenie problemu uzależnienia stosowanej terapii wyłącznie od wyniku przetargu, bez uwzględnienia wymogów aktualnej wiedzy medycznej, zostało uznane przez Rzecznika Praw Pacjenta za praktykę naruszającą zbiorowe prawa pacjentów (decyzja Rzecznika Praw Pacjentów nr RzPP-WPR.45.95.2017.MMA z 11 czerwca 2018 r., podtrzymana nieprawomocnym wyrokiem Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie z 27 listopada 2018 r., sygn. akt VII SA/Wa 1940/18).

Ponadto warto wskazać fragment wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z 22 marca 2010 r., sygn. KIO/UZP 169/10, w którym Izba wprost stwierdza, że „w przypadku gdy istnieje uzasadniona obiektywnymi

potrzebami zamawiającego konieczność zakupu tylko jednego produktu, który jednakże może być dostarczony przez różnych dostawców, zamawiający może, a nawet powinien, wskazać powyższe wprost w specyfikacji istotnych warunków zamówienia”.

Urząd Zamówień Publicznych w dokumencie „Opinia dotycząca opisu przedmiotu zamówienia” wskazuje: „Mając powyższe na uwadze, w opinii Urzędu Zamówień Publicznych treść przepisów ustawy Pzp, w tym art. 29, nie stoi na przeszkodzie zakupu towarów wysokiej jakości. Dodatkowo należy zwrócić uwagę, iż zamawiający nie musi się kierować przy wyborze oferty najkorzystniejszej wyłącznie kryterium ceny. Zgodnie bowiem z art. 2 pkt 5 ustawy, przez najkorzystniejszą ofertę należy rozumieć ofertę, która przedstawia najkorzystniejszy bilans ceny oraz innych kryteriów odnoszących się do przedmiotu zamówienia publicznego albo ofertę z najniższą ceną.”

Co więcej, w Prawie zamówień publicznych zostały przewidziane odpowiednie mechanizmy mające na celu zwiększenie konkurencyjności, umożliwiające w takim przypadku np. ograniczenie możliwości składania ofert przez danego wykonawcę tylko na 1 część prowadzonego postępowania lub np. ograniczające części zamówienia, które zostaną udzielone jednemu wykonawcy, w przypadku gdy jego oferta zostanie wybrana w większej niż maksymalna liczba części zamówienia. W tym kontekście, Wykonawca zwraca również uwagę na występowanie powyższej praktyki dla leku Trastuzumab .Tytułem przykładu warto wskazać postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, w których zakup produktów leczniczych został dokonany zgodnie z faktycznym zapotrzebowaniem szpitala, oraz w zgodzie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej:

- przetarg nieograniczony pn. „Dostawa Produktów Leczniczych” prowadzony przez Zachodniopomorskie Centrum Onkologii w Szczecinie, nr referencyjny: PN-16/19, w którym zakup Trastuzumabu został dokonany w ramach pakietu nr 8, „w celu kontynuacji leczenia pacjentów



	<p>zakwalifikowanych do programu terapeutycznego leczenia nowotworów piersi i żołądka, którzy rozpoczęli terapię w wyżej opisanych programach lekiem biopodobnym Kanjinti „3, Należy mieć na względzie, iż dawki 150 mg i 420 mg pochodzące od tego samego producenta optymalizują koszty podania leku w odpowiedniej dla pacjenta dawce (w przypadku leczenia lekiem trastuzumab według CHPL dawkowanie jest dostosowane do wagi pacjenta i wynosi 8 lub 6 mg/kg masy ciała) wobec powyższego zachodzi konieczność indywidualnego dostosowania dawki. Dostępność dwóch dawek redukuje powstawanie strat związanych z utylizacją niewykorzystanej części leku w fiolce. Z uwagi na fakt, że w jednym wlewie nie można łączyć substancji czynnej pochodzącej od różnych producentów, ponieważ niemożliwe jest określenie stabilności i czasu przydatności do użycia takiej mieszaniny, obie dawki leku muszą pochodzić od tego samego producenta.</p> <p><b>W związku z powyższym, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującymi pytaniami: Czy zamawiający w pakiecie nr 28 wymaga leku Kanjinti - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji i.v.– w celu kontynuacji leczenia pacjentów zakwalifikowanych do programu terapeutycznego leczenia nowotworów piersi i żołądka, którzy rozpoczęli terapię w wyżej opisanych programach lekiem biopodobnym Kanjinti. Zgodnie ze stanowiskiem Polskiego Towarzystwa Onkologii Klinicznej, brak możliwości automatycznej zamiany odpowiadających sobie leków biologicznych jest uwarunkowany przede wszystkim aspektami bezpieczeństwa oraz koniecznością dokładnego monitorowania i raportowania działań niepożądanych, co stanowi jedną z podstawowych zasad prowadzenia leczenia systemowego w erze leków biopodobnych.</b></p> <p><b>Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy</b></p>
<p>9.</p>	<p>Zwracamy się zapytaniem dot. zadania 50</p> <p>1. Jaką dawkę leku i jaką wielkość opakowania należy wycenić ? Lek występuje w dwóch dawkach 15 mg + 6,14 mg oraz 20 mg+ 8,19 mg Każda dawka dostępna jest w opakowaniach a 20 tabl lub 60 tabl</p> <p><b>Odpowiedź: prosimy o wycenę leku w dawkach 20mg x 60 tabl., 20mg x 20tabl., 15mg x 60 tabl, 15mg x 20 tabl.</b></p> <p>2. Czy wyrażą Państwo zgodę na wycenę leku w arkuszu asortymentowo cenowym w mg zamiast w opakowaniach?</p> <p><b>Odpowiedź: Tak wyrażamy zgodę</b></p>
<p>10.</p>	<p>W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytanie: Czy Zamawiający w zadaniu 28a wyrazi zgodę na wycenę ilości trastuzumabu w przeliczeniu na mg substancji czynnej? Licząc na zrozumienie naszych wątpliwości oraz rychłe otrzymanie odpowiedzi pozostajemy z szacunkiem</p> <p><b>Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wycenę Trastuzumabu w przeliczeniu na mg substancji czynnej.</b></p>

Opole, 19.12.2019r.

Opracowały:  
Danuta Wójcik  
Anna Gąska