

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.08.D.2021, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci doustnych, np. tabletki na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci iniekcyjnych, np. ampułki na fiolki, ampułko-strzykawkę, wstrzykiwacze i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci preparatów o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu, np. tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 24 butelek (w opakowaniach plastikowych) .Czy Zamawiający oczekuje wyceny **1 opakowania** handlowego, tj. 24 butelki ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający oczekuje wyceny **1 opakowania** handlowego, tj. 24 butelki

Pytanie 5: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań o gramaturze 400 g? Proszę o określenie ilości do wyceny – 1 op. czy 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 1 opakowanie.

Pytanie 6: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 3. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań o gramaturze 400 g? Proszę o określenie ilości do wyceny – 1 op. czy 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 1 opakowanie.

Pytanie 7: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 4. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania o gramaturze 400 g? Proszę o określenie ilości do wyceny – 2 op. czy 3 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 2 opakowania

Pytanie 8: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 5. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania o gramaturze 400 g? Proszę o określenie ilości do wyceny – 1 op. czy 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 1 opakowanie.

Pytanie 9: Dotyczy pakietu 6 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nutrison, płyn, 500 ml, butel, plastik.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10: Dotyczy pakietu nr 10, 12, 13, 14, 18, 19, Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 3.; Dotyczy pakietu 29 poz. 3; Dotyczy pakietu 45 poz. 12; Dotyczy pakietu 52 poz. 1; Dotyczy pakietu 63 poz. 20,21,22,30,31,32; Dotyczy pakietu 40 poz. 1 oraz 2; Dotyczy pakietu 45 poz. 105; Dotyczy pakietu 47 poz. 12; Dotyczy pakietu 55 poz. 16, 41, 46,57, 61, 72, 88; Dotyczy pakietu 64 poz. 1, 24,24 ; Dotyczy pakietu 61 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 11: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 12: Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. 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: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 13: Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1. 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: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 14: Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są szt.; fl; kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępna na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 15: Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 16: Dotyczy pakietu 57 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Dobutamine 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiolek?(fiołka 20 ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 17: Dotyczy pakietu 28 poz. 6; Pak. 45 poz. 183; Pak. 55 poz. 111; Pak. 57 poz. 15; Pak. 64 poz. 3 ; 55 . Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 18: Dotyczy pakietu nr 29 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 19: Dotyczy pakietu 29 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 112 op.(po przeliczeniu gramatury)? bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 20: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 11, 12, 13.; Pak. 64 poz. 29 , 46 . Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 21: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 24 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę 2 opakowań o gramaturze 400g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 22: Dotyczy pakietu nr 40 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek KabiPack?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 23: Dotyczy pakietu nr 40 poz. 10. W związku wygaśnięciem pozwolenia na preparat opisany w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: Kalium Polfarmex, 782mg jonów potasu/10ml, syrop, 150 ml?(Kalii Chloridum D 0,75 G/5 ML)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 24: Dotyczy pakietu nr 41 poz. 3. W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o takiej samej dawce, ale objętości fiolki 10 ml? (tj. 10 mg/10ml zamiast 10 mg/5ml).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 25: Dotyczy pakietu nr 44. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 26: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 20 mcg/dawkę? Brak rejestracji dawki 20 mg/dawkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 27: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 103. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 28: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeiconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 29: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 75. W związku z zakończoną produkcją preparatu, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku z importu docelowego (realizacja ok. 4 tygodnie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 30: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 100. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 150 opakowań o gramaturze 200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,

Pytanie 31: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 179, 190, 191.. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, w którego w skład wchodzi 2 butelki po 5 ml (łącznie 10 ml)? Brak innego opakowania leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 32: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 186. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 33: Dotyczy pak. 45 poz. 196. Czy Zamawiający dopuść do wyceny Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp ? (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie MZ).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 34: Dotyczy pakietu nr 47 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci

tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 35: Dotyczy pakietu nr 47 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Magnezin, 130 mg jonów magnezowych, tabl.,60 szt w ilości 19 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 36: Dotyczy pakietu nr 49 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Berodual N? Preparat Berodual jest 20 ml roztworem do nebulizacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 37: Dotyczy pakietu nr 49 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej: Berotec N, 100 mcg/dawkę,aer.inhal., 200 dawek,10 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 38: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 20. Prosimy o doprecyzowanie opisu zamówienia. Brak preparatu zgodnego z opisem. Czy Zamawiający miał na myśli : IBUPROFENUM 200 mg, czopki, 5 szt ?

Odpowiedź: **IBUFEN BABY 125 MG X 5 CZOPKÓW**

Pytanie 39: Dotyczy pakietu nr 50 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w formie o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, poz. 26 jest w postaci kremu.

Pytanie 40: Dotyczy pakietu nr 53 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 41: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 12. Preparat nie jest już produkowany w opakowaniu x 50 saszetek, w związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania o zawartości 48 saszetek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 42: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 12. 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 43: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 50 mg + 0,2 mg ? Brak rejestracji dawki 50 mg + 200 mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 44: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 17, 18. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 45: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 54. Czy Zamawiający wymaga wyceny 1 opakowania po 180 kapsulek? W SIWZ nie wskazano wielkości opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 46: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 55. Preparat opisany w SIWZ występuje na rynku tylko w opakowaniach po 6 butelek. Czy Zamawiający miał na myśli 1 opakowanie handlowe tj. ISOFLURANUM 100 ml *6 butelek ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 66. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci kapsulek czy tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odpowiedź: TABLETEK DO SPORZĄDZANIA ZAWIESINY DOUSTNEJ

Pytanie 48: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 68. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg ? Brak rejestracji dawki 100 mcg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 49: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 50: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 74. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci liofilizatu doustnego? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 51: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 86.; Dotyczy pakietu nr 64 poz. 67 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 52: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 88.Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mcg/ml ? Brak rejestracji dawki 100 mg/ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 53: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 91. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 54: Dotyczy pakietu nr 64 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 55: Dotyczy pakietu nr 64 poz. 7, 8, 24, 25 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 56: Dotyczy pakietu nr 64 poz. 34 oraz 35 . Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 57: Dotyczy pakietu nr 64 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 58: Dotyczy pak. 22 poz. 1 oraz 2. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 59: Dotyczy pak. 23 poz. 1 oraz 2. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. * 5 fiolek i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 60: Dotyczy pak. 45 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści do wyceny :Nepresol,25mg,prosz.rozp.d/sp.r.d/wstrz,(import docelowy - wnioski realizacja ok 2-3 tyg.),5amp+5amp w ilości 1 op. ? (brak na rynku farmaceutycznym dawki 50 mg/2ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 61: Dotyczy pak. 46 poz. 146 . Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: PAK. 46 JEST JEDNOPOZYCJOWY

Pytanie 62: Dotyczy pak. 45 poz. 159 . Czy Zamawiający dopuści jedyny zarejestrowany Menthylthionine Chloride na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 50 mg/10 ml pakowany po 5

ampulek w ilości 4 opakowania ; dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001183 I CE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 63: Dotyczy pak. 51 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Amiodarone , 150 mg/3ml, roztw.d/wstrz., 6 amp?(brak dawki 150 mg/ ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 64: Dotyczy pak. 51 poz. 11 .Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. pow. o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 65: Dotyczy pak. 55 poz. 2 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny tabl.o zmod.uwaln. bądź kaps.o przedł.uwaln,tw.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 66: Dotyczy pak. 58 poz. 1. Czy Zamawiający miał na myśli Povidone Jodine 1000 ml – 7,5 % czy 10 % ? Bardzo proszę o dopuszczenie obu w/w dawek .

Odpowiedź: zamawiający miał na myśli Povidone Jodine 1000 ml **10 %**.

Pytanie 67: Dotyczy pak. 59 poz. 5. Bardzo proszę o wykreślenie pozycji , gdyż preparat został wycofany z oferty Producenta .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę podać ostatnią cenę,

Pytanie 68: Dotyczy pak. 65 poz. 1 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny Theospirex, 20 mg/ml;10 ml,roztw.d/wstrz,infuz, 5 amp ? (brak dawki 200g/5ml).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Pytanie 69: Dotyczy pak. 65 poz. 1

Zadanie 65		
Lp.	Pełna nazwa i gramatura przedmiotu zamówienia	J.m.
1	THEOPHYLLINUM 200,g/5mlx5amp	szt

Bardzo proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli : **500 szt. czyli 100 op. * 5 amp.**

Odpowiedź: W tabeli cenowej Zamawiający podał jednostkę 500 szt. tj. 500 amp., Zamawiający dopuszcza zaoferowanie **100 op. * 5 amp.**

Pytanie 70: Dotyczy pak. 41 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt; dawka 610mg,(320mgK+)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 71: Dotyczy pak. 62 poz.3 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny Somatostatin, 3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst,2 amp. w ilości 1 op. ? (tylko takie op. jest dostępne na rynku farmaceutycznym)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 72: Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73: Dotyczy pak. 30 poz. 1. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi

zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74: Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1 oraz 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedź: NIE MOŻNA OKREŚLIĆ

Pytanie 75: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 147. ; pak. 55 poz. 107 . Proszę o wykreślenie z pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 76: Dotyczy pakietu nr 47 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem