

Uczestnicy postępowania

dotyczy: *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa leków I (+ płyny infuzyjne + szczepionki + receptura + inne) – znak sprawy: PN 04/24.*

**I.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1605 z późn. zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1:**

Dotyczy

Pak. 1 poz.20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu?**

**Odpowiedź :** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 2:**

Dotyczy

Pak. 6 poz.62

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 3:**

Dotyczy

Pak.4 poz.2,

Pak. 13 poz.21,22,55,56,59,66,67,68,88,

Pak. 14 poz.14,

Pak. 15 poz.18,19,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki powlekane?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 4:**

Dotyczy

Pak. 6 poz. 6,

Pak. 9 poz.15,29,36,

Pak.13 poz. 60,61,

Pak. 15 poz. 11,12,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 5:**

Dotyczy

Pak. 4 poz. 9

Pak. 6 poz.21,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **kapsułka**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 6:**

Dotyczy

Pak. 22 poz.16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **ampułkostrzykawki**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy

Pak. 20 poz.12

Pak.34 poz.6,

Pak. 35 poz.4,5,

Pak. 37 poz.1,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **fiolka**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr8:**

Dotyczy pak. 2 poz.20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **syropu**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy pak. 2 poz.34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: granulatu do sporządzania zawiesiny doustnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy pak. 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium Teva, tabl. musuj., 12 szt. + 2 szt. w ilości 20 op. (suplement diety – tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna)?

1 tabletkę zawiera:

177 mg (22% RWS) jonów wapnia w postaci mleczanu wapnia

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy pak. 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calcium Teva z wit.C, tabl. musuj., 12 szt. + 2 szt. 5 op. (suplement diety – tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna)?

1 tabletkę zawiera: mleczan wapnia ( 177mg) oraz kwas L-askorbinowy ( 60mg)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy pak. 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

InnovitumB, krople, 4 ml (środek spoż. specj. przezn. med. tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna)?

1 kropla zawiera:

- 0,15 mg witaminy B6,
- 50 µg kwasu foliowego (czyli B9) i
- 0,3 µg witaminy B12.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy pak. 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Innofer baby, zaw. doustna, 50 ml (środek spoż. specj. przezn. med. tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna)?

Produkt przeznaczony dla noworodków (również urodzonych przedwcześnie i z niską masą urodzeniową), niemowląt i dzieci.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 14:**

Dotyczy pak. 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Innofer, zaw.doustna, 100 ml (środek spoż. specj. przezn. med. tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna)?

*Produkt dla niemowląt, dzieci i dorosłych. 1 ml zawiera 20 mg żelaza.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy pak.1 poz. 16,17,18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: suplement diety? (tylko taka kategoria rejestracji produktu jest dostępna) np.

16. Actiferol Fe, 15 mg, prosz.d/rozp., 30sasz.

17. Actiferol Fe, 30 mg, prosz.d/rozp., 30sasz.

18. ActiFerol Fe START, prosz.d/rozp., 30 sasz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy pak. 1 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny syrop o pojemności 150 **ml** w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga w pak. 1 poz. 28 syrop o pojemności 150 ml w ilości zgodnej z SWZ – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy pak. 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Gastrotuss Baby, syrop, p/refluksowy,dla dzieci, 180 ml ( wyrób medyczny) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 18:**

Dotyczy pak. 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ambrosol 15 mg/5 ml, syrop, 120 ml w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 19:**

Dotyczy pak. 2 poz.18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt o gramaturze **130 g** w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści w pak. 2 poz. 18 produkt o gramaturze 130 g w ilości zgodnej z SWZ– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 20:**

Dotyczy pak. 4 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy pak. 7 poz. 1

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli:

ACIDUM ACETYLSALICYLICUM **300 mg** (0,3g) np.

Acard 300 mg, 300 mg, tabl, 10 szt?

*lub*

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 0,03 g np. Acesan, 30 mg, tabl, 63 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy pak. 9 poz.10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 70szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy pak. 9 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr., tabl.powl, 40 szt ( suplement diety)?

*zawiera 100 mg L-asparagianu L-ornityny oraz 35 mg choliny*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy pak. 9 poz.29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatił, tabl, 40 szt (suplement diety)?

*Nowy skład: 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy pak. 9 poz. 34

Bardzo proszę o określenie czy znak \* ma określone znaczenie?

34	TRIMEBUTINE	TABL*	100MG	100
----	-------------	-------	-------	-----

*Preparaty Ircolon,*

*Debretin, Debridat, przeznaczone są do stosowania wyłącznie u dorosłych.*

**Odpowiedź:** Zamawiający zgodnie z odnośnikiem „\*” umieszczonym pod pakietem 9, wymaga wycenę preparatu z najniższą grupą wiekową – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy pak. 9 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tribux, 100 mg, tabl, 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

*Dzieci i młodzież*

*Maleinian trimebutyny można stosować u dzieci powyżej 12 lat w dawce nie wyższej niż 6 mg/kg masy ciała na dobę.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga w pak. 9 poz. 34 preparat Tribux, 100 mg, tabl, 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 27:**

Dotyczy pak. 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

LactoDr, kaps. twarde, 20 szt (środek spoż. specj. przezn. med.) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

*Jedna kapsułka zawiera 6 x 10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103); produkt przeznaczony jest dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych (również u wcześniaków i noworodków z niską masą urodzeniową)*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga w pak. 10 poz. 1 preparat LactoDr, kaps. twarde, 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 28:**

Dotyczy pak. 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

EnteroDr., kaps., 20 szt (suplement diety)?

*zawiera wyselekcjonowane szczepy probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii o wysokim stężeniu 250 mg (5 miliardów kultur drożdży) na jedną kapsułkę.*

*Dla dzieci i dorosłych; zawartość kapsułki można rozpuścić w wodzie lub innym płynie*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 29:**

Dotyczy pak. 10.poz.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Enterol 250, 250 mg, kaps., 20 szt, bl ( produkt leczniczy) ?

*Jedna kapsułka zawiera 250 mg liofilizowanych drożdżaków Saccharomyces boulardii*

*Dla dzieci i dorosłych*

*U dzieci w wieku poniżej 6 lat nie jest wskazane stosowanie kapsułek ze względu na możliwość zadławienia; zaleca się otwieranie kapsułek i dodawanie ich zawartości do napoju lub pokarmu.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 30:**

Dotyczy pak. 10 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

LactoDr., krople, 5 ml (suplement diety)?

*Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103) o wysokim stężeniu  $5 \times 10^9$  CFU (5 miliardów kultur bakterii) w pięciu kroplach. Probiotyk od pierwszych dni życia.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 31:**

Dotyczy pak. 11 poz.4

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

**Odpowiedź:** Zamawiający w pak 11 poz 4 wymaga wyceny preparatu zawierającego Macrogol 4000, saszetki 74g, w ilości 4800 sztuk saszetek, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 32:**

Dotyczy pak. 12 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 750 op. (po przeliczeniu pojemności) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuści, ale nie wymaga w pak. 12 poz.1 preparat Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 750 op – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 33:**

Dotyczy pak. 13 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 28 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 34:**

Dotyczy pak. 13 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

VENLAFAXINUM **ER**, 75 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,28 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 35:**

Dotyczy pak. 14 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ACC, 200 mg, tabl.musuj., 20 szt ?

*(preparat w postaci proszku – jest niedostępny / wycofany z oferty Producenta)*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 36:**

Dotyczy pak. 14 poz.14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 30 szt. tabletki powlekane z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 37:**

Dotyczy pak. 20 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu:

**Ampułki** z bezbarwnego szkła zawierające po 4 ml jałowego roztworu, w tekturowym pudełku.

*Ampułki zapakowane są sterylnie.*

*Każdy ml roztworu zawiera 5 mg bupiwakainy chlorowodoru w postaci bupiwakainy chlorowodoru Jednowodnego*

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wyceny jałowego roztworu zapakowanego sterylnie oraz dopuszcza, ale nie wymaga formy ampułki – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 38:**

Dotyczy pak. 20 poz.25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressin acetate ,0,12mg/ml;8,5ml, roztw.do/wst.,5 amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza zmiany stężenia, podtrzymuje zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 39:**

Dotyczy pak. 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 40:**

Dotyczy pak. 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Aflegan, 7,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego? (preparat do stosowania u dorosłych)

*Preparat z najniższą grupą wiekową ma statut zakończona dystrybucja.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 41:**

Dotyczy pak. 22 poz.20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nimodipine , 0,2 mg/ml;50ml, roztw.do infuz.,1 fiol ( dawka 0,01 g)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 42:**

Dotyczy pak. nr 23 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 43:**

Dotyczy pak. 24 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Propofol, 10 mg/ml, emulsja do wstrzykiwań lub infuzji; 20ml, 5 amp?

Preparat zawierający: Triglicerydy nasyconych kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 44:**

Dotyczy pak. 27 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Milgamma N, (50mg+50mg+0,5mg)/ml; 2ml, roztw.d/wstrz, 5amp?

*1 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 50 mg tiaminy chlorowodorku (Thiamini hydrochloridum), 50 mg pirydoksyny chlorowodorku (Pyridoxini hydrochloridum) i 0,5 mg cyjanokobalaminy (Cyanocobalaminum)*

Substancje pomocnicze o znanym działaniu: 1 ampulka 2 ml zawiera 40 mg alkoholu benzylowego oraz 20 mg lidokainy chlorowodorku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 45:**

Dotyczy pak. 28 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp, preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że aktualnie dostępny jest na rynku farmaceutycznym tylko preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 46:**

Dotyczy pak. 34 poz.9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci:

3 **ampułki** z proszkiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji  
i 3 ampułki z rozpuszczalnikiem?

**Odpowiedź:** W pakiecie 34 poz. 9 Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga preparat w postaci: 3 **ampułki** z proszkiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji i 3 ampułki z rozpuszczalnikiem – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 47:**

Dotyczy pak. 35 poz.13,14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu \* 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 48:**

Dotyczy pak. 40 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sevorane, płyn wziewny, 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 49:**

Dotyczy pak. 41 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal,120 dawek w ilości zgodnej z SWZ – 10 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 50:**

Dotyczy pak.43 poz.12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.) /g, żel, 30 g w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 51:**

Dotyczy pak. 43 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść pięciornikowa złożona, 20 g?

*100g maści zawiera 3g wyciągu z kłącza pięciornika, 2g sulfobituminianu amonowego, 20g tlenku cynku, lanolina, wazelina żółta.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 52:**

Dotyczy pak. 43 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,250 g ; kosmetyk lub

Sudocrem Expert, krem, barierowy, 250 g , wyrób medyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 53:**

Dotyczy pak. 43 poz.27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sora Med, płyn, do zwalczania wszawicy, 100 ml?

*Dimetykon (olej silikonowy) 100%.*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 54:**

Dotyczy pak. 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dulcobis,10 mg, czopki, 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

*(zmiana wielkości opakowania przez Producenta)*

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga– pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 55:**

Dotyczy pak. 63 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 56:**

Dotyczy pak. 66 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

1. OneGel, żel, steryl lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk. w ilości zgodnej z SWZ?
2. OneGel, żel, steryl lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk w ilości zgodnej z SWZ?

100 g żelu zawiera:

- Woda oczyszczona
- Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)
- Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)
- Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),
- Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
- Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 57:**

Dotyczy pak. 76 poz.7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny wyrób medyczny w op. \* 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 58:**

Dotyczy

Pak.43 poz.2,13,14,24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: **kosmetyk?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 59:**

Dotyczy

Pak. 2 poz.1

Pak. 11 poz.3,5

Pak. 41 poz.6

Pak. 42 poz.1,15,

Pak.43 poz. 27,29,

Pak.66 poz. 1,2

Pak. 68 poz.1

Pak. 69 poz.1

Pak. 70 poz.1

Pak. 76 poz.5,6,7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: **wyrób medyczny?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 60:**

Dotyczy

Pak. 1 poz.12,13,14

Pak.10 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: **środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 61:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym?

W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 62:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - **gramatury** w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga; nie więcej jednak niż (+/-) 30% wielkości oczekiwanych opakowań – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 63:**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „**ml na g i odwrotnie**” tzn. **1ml=1g; 1g=1ml** w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 64:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 65:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 66:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 67:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:

tabletki **dojelitowe** /kapsułki **dojelitowe** /tabletki powlekane **dojelitowe** i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 68:**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 69:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 70:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 71:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*



**Pytanie nr 72:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.*

**Pytanie nr 73:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

**Odpowiedź:** Prosimy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą o jego braku pod zadaniem. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**II.**

W związku z udzieloną odpowiedzią na pytanie nr: 59 Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – PZP, dokonuje odpowiedniej zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), tj.:

- 1) Załącznik nr 1 do SWZ „Formularz asortymentowo-cenowy” **po zmianie z dnia 12.02.2024 r. jest załącznikiem do niniejszego pisma.**

Sporządziła: Ewa Nowakowska.