



**dotyczy: postępowaniaw trybie przetargu nieograniczonego, na sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz środków kontrastowych, znak ZP/12/2023**

Działając na podstawie art. 135 ust 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz dokonuje zmiany jej treści.

L.p.	Pytanie Wykonawcy	Wyjaśnienie
1.	Prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym: <ul style="list-style-type: none"><li>• podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,</li><li>• ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?</li></ul>	Zgodnie z pkt II.10 SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo - cenowym ogólnej ilości leków wg opakowań obecnie istniejących na rynku, jeśli dany lek jest konfekcjonowany w innych opakowaniach niż wskazanych w załączniku nr 2 do SWZ. <b>Niemniej ostateczna ogólna ilość musi być taka sama jak wskazana w SWZ.</b> Należy zatem podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, z dokładnością do 2 miejsc po przecinku, zgodnie z regułą matematyczną.
2.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - <b>gramatury</b> w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałoby 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.	Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na tak zadane pytanie. Nie wskazano, jakiego pakietu oraz pozycji pytanie dotyczy.
3.	Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę ma zmianę jednostki miary „ <b>ml na g i odwrotnie” tzn . 1ml=1g ; 1g=1ml</b> 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%	Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę jednostek miary na potrzeby obliczeniowe.

	100 ml i odwrotnie	
4.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań <b>prepartów wziewnych</b> , przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach ( dozach) Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.	Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w sytuacji opisanej w pytaniu.
5.	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 ?	Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania
6.	Czy Zamawiający dopuści zmianę : tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o <u>przedłużonym</u> uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o <u>zmodyfikowanym</u> uwalnianiu i odwrotnie?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu.
7.	Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie : <u>tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe</u> i odwrotnie ?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu.
8.	Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę opisaną w pytaniu.
9.	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.: <ul style="list-style-type: none"> <li>• ampułki na fiolki;</li> <li>• fiolki na ampułki?</li> </ul>	Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
10.	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-strzykawki i odwrotnie?	Nie Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę ampułko – strzykawki i podtrzymuje zapisy SWZ.
11.	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?	Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

12.	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?	W pytaniu nie wskazano jakiego pakietu oraz pozycji pytanie dotyczy.
13.	Czy Zamawiający dopuści wycenę leku <u>podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem</u> 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 ?	W takim przypadku leku nie należy wyceniać i pozostawić puste miejsce z informacją o zakończeniu produkcji.
14.	Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?	Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne.
15.	Dotyczy: - pakiet 12 pozycje: 1, 2, 3, 7, 12 - pakiet 20 pozycje: 6, 7 - pakiet 22 pozycje: 1, 2, 3 Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i <u>podanie cen za opakowanie handlowe</u> ?	Tak. Zob. odpowiedź na pytanie nr 1.
16.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: kosmetyk?	Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: kosmetyk.
17.	Dotyczy pakiet 11 pozycje: 42, 56 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: suplement diety?	Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: suplement diety.
18.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?	Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.
19.	Dotyczy: - pakiet 5 pozycja 108 - pakiet 21 pozycje: 1, 2, 3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny?	Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny.
20.	Dotyczy pakiet 3 pozycje: 4, 13, 14, 16, 21. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na tabletkę powlekaną.
21.	Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9.	Zamawiający podtrzymuje

	Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek	zapisy zawarte w SWZ.
22.	Dotyczy pakiet 3 pozycja 18 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na kapsułkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na kapsułkę.
23.	Dotyczy pakiet 3 pozycje: 10, 11. W związku z zakończoną produkcją preparatów prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu	Zamawiający dokonuje wykreślenia wskazanych pozycji.
24.	Dotyczy pakiet 4 pozycje: 8 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na tabletkę powlekaną.
25.	Dotyczy pakiet 4 pozycja 36. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę drażowaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na tabletkę drażowaną.
26.	Dotyczy pakiet 4 pozycja 37. W związku z zakończoną produkcją preparatu prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.	Zamawiający dokonuje wykreślenia wskazanych pozycji.
27.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na fiolkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na fiolkę.
28.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na kapsułkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci na kapsułkę.
29.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?	Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
30.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwny,200 dawek+ kom.inh.?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
31.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziwny,200 dawek+ kom.inh.?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
32.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

	kaps.?	
33.	Dotyczy pakiet 5 pozycje: 30, 39, 42, 43, 61(itropide), 65(levofloxacinum), 84 (ryifaximin), 95, 110. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci opisanego produktu.
34.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 36. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci opisanego produktu.
35.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 53, 54. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na fiolke?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci opisanego produktu.
36.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 58. Ze względu na problemy z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu	Jeśli chodzi o poz. 58 - Ibuprofen w zaw - Zamawiający nie wyraża zgody. Jeśli chodzi o pozycję 59 indacaterolum +glycopyronium bromie - Zamawiający dokonuje wykreślenia pozycji z pakietu nr 5.
37.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 60. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch?	Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
38.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 62(Kalium syrop 391mg jonów potasu/5ml a 150ml). Czy Zamawiający dopuści do wyceny: KALIUM POLFARMEX, 782 mg jonów potasu/10 ml, syrop, 150 ml?	Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
39.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 80. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na ampułki?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci opisanego produktu.
40.	Dotyczy pakietu nr 5 poz. 86. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 3 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saşetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?	Jeśli Wykonawca pyta o pozycję 85, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
41.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 99(thiamine) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
42.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 100(pyridoxine) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

43.	Dotyczy paniet 5 pozycja 108(wapno sodowane) Czy Zamawiający dopuści wycenę: Wapno sodowane,absorbent CO2,7600064-5, 5 kg?	Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
44.	Dotyczy pakiet 5 pozycja 110. Prosimy o doprecyzowanie, wyceny jakiej ilości Zamawiający oczekuje? (Brak w formularzu asortymentowo - cenowym ilości w opakowaniu).	Op. 30 sztuk, może być opakowanie większe w przeliczeniu na taką samą ilość.
45.	Dotyczy pakiet 5. Z uwagi na dwukrotne pojawienie się numeru pozycji 61 i brak numeru pozycji 2, 88 zwracamy się z prośbą o umożliwienie edycji formularza asortymentowo - cenowego poprzez przenumowanie pozycji w pakiecie.	Z uwagi na dużą ilość pytań dotyczącą formularza (do wskazanych numerów pozycji), zmiana numeracji pozycji może spowodować zamieszanie. Pozostawienie numeracji w porządku chronologicznym obecnym, ułatwi Zamawiającemu weryfikację ofert złożonych w postępowaniu. Zmiana numeracji zostanie dokonana przy podpisaniu umowy.Zadając pytanie do pozycji nr 61, należy wskazać nazwę produktu, którego dotyczy pytanie.
46.	Dotyczy pakiet 6 pozycje: 1, 2, 14, 21, 42, 47, 48 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanych pozycjach.
47.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o pojemności 200 ml? Ile opakowań należy wycenić	Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.
48.	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
49.	Dotyczy pakietu 6 pozycje: 5, 7 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga 2 opakowań? (brak wskazanej jednostki miary w formularzu asortymentowo - cenowym)	Tak, chodzi o 2op.
50.	Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
51.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę drażowaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji.
52.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 27, 43.	Tak, Zamawiający dopuszcza

	Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu?	zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanych pozycjach.
53.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści wycenę: Paracetamol Hasco, 2,4% (120mg/5ml), zaw.doust, 150 g? Ile opakowań należałoby wycenić?	Zamawiający dopuści wycenę: Paracetamol Hasco, 2,4% (120mg/5ml), zaw. doust, 150 g, Produkt należy wycenić zgodnie z SWZ, zob. wyj. Nr 1.
54.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 37. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na ampułkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji.
55.	Dotyczy pakiet 6 pozycja 44. Prosimy o informację, czy należy wyceniać ww. pozycję (dla tej pozycji Zamawiający oczekuje wyceny 0 opakowań).	Tak, należy wycenić 2op.
56.	Dotyczy pakiet 7 pozycje: 2, 3, 11, 12, 17, 28, 29, 39, 44, 45, 54, 55 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
57.	Dotyczy pakiet 7 pozycja 9 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę: 0,025g?	Tak, chodzi o dawkę 0,025g
58.	Dotyczy pakiet 7 pozycja 42. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na pojemnik?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
59.	Dotyczy pakietu 10 pozycje: 12, 14, 19 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanych pozycjach.
60.	Dotyczy pakiet 10 pozycja 25 Prosimy o doprecyzowanie, jakiej objętości preparatu Zamawiający oczekuje?	Objętość 55ml 32g
61.	Dotyczy pakiet 11 pozycje: 8, 9, 12, 16, 31, 48, 60, 67, 70, 71, 73, 74, 78, 79 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanych pozycjach.
62.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę: Zinnat, 125 mg/5 ml, gran.d/sp.zaw.doustrn.,100 ml? Ile opakowań należałoby wycenić?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z SWZ (zob. wyj. nr 1)
63.	Dotyczy pakiet 11 pozycje: 17, 18 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na kapsułkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanych pozycjach.
64.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 32. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego

	ampułko – strzykawkę?	produktu we wskazanej pozycji.
65.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 33 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na fiolkę?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
66.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na ampułkę?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
67.	Dotyczy pakietu nr 11 poz. 41. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?	Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.
68.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 41 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na kapsułkę dojelitową?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
69.	Dotyczy pakietu nr 11 poz. 57. Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
70.	Dotyczy pakietu nr 11 poz. 57. Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu
71.	Dotyczy pakiet 11 pozycja 69. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę o przedłużonym uwalnianiu?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
72.	Dotyczy pakiet 12 pozycje: 1, 2, 3, 7, 12 Prosimy o doprecyzowanie, czy dla tych pozycji w formularzu asortymentowo – cenowym podana została liczba sztuk, czy też ilość opakowań, którą należy wycenić?	We wskazanych pozycjach wskazano należy wycenić opakowania.
73.	Dotyczy pakiet 12 pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na butelkę?	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
74.	Dotyczy pakiet 12 pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na pojemnik?	Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanego produktu we wskazanej pozycji
75.	Dotyczy pakietu nr 16 poz. 13. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
76.	Dotyczy pakietu nr 16 poz. 13. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów odjednego	Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał właściwości wskazane w pytaniu wynika to ze specyfikacji leku.



	producenta?	
77.	Dotyczy pakietu 22 pozycje: 1, 2 Prosimy o doprecyzowanie, czy dla tych pozycji w formularzu asortymentowo – cenowym podana została liczba sztuk, czy też ilość opakowań, którą należy wycenić?	We wskazanych pozycjach wskazano należy wycenić opakowania.
78.	Pakiet 4, Pozycja 6, Bupivacainum h/chl. Spinal 5mg/1ml x 5amp. a 4ml roztwór hiperbaryczny: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine-Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?	Tak, zgodnie z SWZ.
79.	Pakiet 16, Pozycja 7, Midazolamum 1mg/1ml x 10amp a 5ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu
80.	Pakiet 16, Pozycja 8, Midazolamum 5mg/1ml x 10amp a 1ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu
81.	Pakiet 16, Pozycja 9, Midazolamum 15mg/3ml x 5amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu
82.	Pakiet 4, Pozycja 24, Fentanylum 0,1mg/2ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?	Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał właściwości wskazane w pytaniu wynika to ze specyfikacji leku.
83.	Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/11/2022, część 11, pozycja 55 dotycząca „Probiotyk zawierający żywe, liofilizowane kultury bakterii minimum: Lactobacillus Sp. + Bifidobacterium Sp.; stosowany 1 raz dziennie x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego o nazwie handlowej Trilac w przeliczeniu na opakowania x 20?	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający dokonuje zmiany treści formularza cenowego w poniższym zakresie:

1. W związku z zakończeniem produkcji preparatów, dokonuje się wykreślenia z formularza cenowego następujących pozycji:
  - 1) pakiet 1 pozycja 5 i 28
  - 2) pakiet 3 pozycje 10, 11.
  - 3) pakiet 4 pozycja 37
  - 4) pakiet 5 pozycja 59
2. We wskazanych poniżej pakietach oraz pozycjach Zamawiający dopisuje jednostkę miary zamawianych produktów:
  - 1) pakietu 6 pozycje: 5, 7 – opakowania
3. W pakiecie nr 6, pozycja 44, wpisuje się ilość – 2 op.
4. W pakiecie nr 7, pozycja 9 dokonuje się sprostowania omyłki pisarskiej: właściwa gramatura to: Baclofenum tabl. 0,025 g 50 tabl.
5. W pakiecie nr 10, pozycja 25, wskazuje się objętość: Neomycinum 11,72mg/g aer ., objętość 55ml 32g
6. W pakiecie 12 pozycje: 1, 2, 3, 7, 12, oraz w pakiecie nr 22 pozycje: 1, 2 poprawia się omyłkę pisarską i dokonuje zmiany jednostki miary ze „szt” na „opakowania”.

Zmieniona treść Formularza Cenowego, stanowi załącznik ndo niniejszych wyjaśnień.

Z poważaniem

Członek Zarządu  
Iwona Topka

Wyk. K.T.

Data wyk.: 24.11.2023 r.