



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mogilnie  
ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno  
sekretariat: tel. 52 315 25 15, fax 52 315 25 33  
e-mail: sekretariat@mpcz.pl  
<https://spzoz-mogilno.pl/>

Nr sprawy 6PFspzoz2024

Mogilno, dnia 14.06.2024r.

**Wykonawcy,  
którzy złożyli pytania**

## **SPROSTOWANIE WYJAŚNIENÍ ZWIĄZANYCH Z TREŚCIĄ SWZ**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: nr 6PFspzoz2024 – Dostawy produktów farmaceutycznych cz. II*

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

### **Pytanie 1**

Czy w Zadaniu 14 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstytucji?

Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	<b>Zawartość w fiolce j.m.</b>	<b>Zawartość po rekonstytucji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml</b>
Ludzki czynnik krzepnięcia II	375 –708	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	417	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	500	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	500	30

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 250 – 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona

aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg.

Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współcyszczzonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml). Produkt należy podawać powoli dożylnie. Zaleca się, aby szybkość podawania nie przekraczała 2 ml na minutę (60 j.m./min).

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wydłuży termin przyjmowania dostaw do godziny 14:00?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 3

#### Dotyczy § 1 ust. 4 Załącznika nr 9 do swz.

„... 4. Zamawiający zapłaci za faktycznie zamówione i dostarczone ilości towaru przy czym zamówienia będą dotyczyły minimum 80% ilości produktów farmaceutycznych podanych w formularzu cenowym.”

- Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna zmiana w zakresie z 80% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno, czy całkowitego zakresu przedmiotu zamówienia pomiędzy tymi grupami?

#### **Ad. Zamówienia będą realizowane w poszczególnych częściach (grupach) w ilościach minimum 80% oddzielnie dla każdej części (grupy).**

- Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywistym jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

#### **Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 4

#### Dotyczy § 2 ust. 9 - 11 Załącznika nr 9 do swz.

„... 9. W przypadku niezrealizowania zamówienia w terminie, o którym mowa w ust. 3 lub w ilości niezgodnej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy. Strony wyłączają możliwość zastosowania przez Wykonawcę przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

10. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wartość przedmiotu umowy o wartość tego zakupu.

11. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną z umowy oraz ewentualne koszty transportu.”

- Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o zakupie „u osoby trzeciej” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

- Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca tego zakupu?

#### **Ad. Wykonawca obciążony różnicą kosztów zakupu interwencyjnego zostanie poinformowany o takim zamówieniu oraz miejscu dokonania tego zakupu.**

- Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „u osoby trzeciej”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką. W obecnym stanie faktycznym zgodnie z ust. 2 Wykonawca ma zapłacić określoną przez Zamawiającego kwotę w terminie 14 dni od dnia powzięcia wezwania, bez żadnych środków odwoławczych. Czyli tym samym nieważne jaka wielkość obciążenia Wykonawca zobowiązany jest zapłacić.

**Ad. Nie przewidujemy środków odwoławczych. Możliwość zakupu interwencyjnego jest przewidziane jedynie w wypadku braku realizacji umowy przez Wykonawcę złożonego zamówienia w całości lub w części.**

#### **Pytanie 5**

**Dotyczy § 8 ust. 2 Załącznika nr 9 do swz.**

„... 2. Naliczoną kwotę kary określonej w ust. 1 Zamawiający potrąci z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, sporządzając notę księgową wraz z pisemnym uzasadnieniem.”

Mając na względzie zasady równości Stron przyszłej Umowy, wnosimy o wprowadzenie mechanizmu „odwoławczego” jednostronnej decyzji Zamawiającego w postaci obciążenia Wykonawcy karami, które mogą być nienależne.

**Ad. Zamawiający nie przewiduje żadnego trybu odwoławczego. Kary umowne są przewidziane w przypadkach ściśle określonych związanych z brakiem realizacji umowy lub jej nienależytego wykonania.**

#### **Pytanie 6**

**Dotyczy § 8 ust. 3 Załącznika nr 9 do swz.**

„... 3.W przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 10% wartości brutto umowy, wynikającej z § 3 ust. 1.”

- Mając na względzie powyższe, czy Zamawiający ma na uwadze fakt, że przyszła Umowa może być zawarta dla kilku zadań (Części), znaczna część może być wykonana i kara ewentualna powinna być liczona od wartości niewykonanej części Umowy.

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

- Dodatkowo mając na względzie fakt, że odstąpienie może dotyczyć jednej z wielu części Umowy, to dlaczego kara jest wskazana od wielkości całkowitej Umowy?

**Ad. Kara umowna jest środkiem dyscyplinarnym dotyczącym realizacji zawartej umowy w pełnym zakresie.**

#### **Pytanie 7**

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust. 1 dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości

posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust. 2 dotknięty jest nieważnością.

**Ad. Nie wyrażamy zgody z następujących względów:**

- **Zgodnie z art. 106i ustawy o podatku od towarów i usług - fakturę wystawia się nie później niż 15. dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę. A zatem wystawienie faktury w ostatnim dniu miesiąca z tytułu dostaw dokonanych w tym miesiącu mieści się w tym terminie.**
- **Faktura wystawiona w ostatnim dniu miesiąca nie jest potwierdzeniem dostarczenia towaru, takim potwierdzeniem będzie np. protokół wydania, doręczenia czy tym podobne. Przepis art. 8a ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, mówi o fakturach potwierdzających dostawę towaru.**

#### **Pytanie 8**

Do §6 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §6 wzoru umowy następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

**Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 9**

Do §8 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 10**

Do §10 ust. 4 lit. j) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 11**

Do §10 ust. 7 lit. a) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie 12**

Do §10 ust. 7 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 13**

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.

**Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie 14**

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

**Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań preparatów wziewnych , przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

**Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie 16**

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?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 17**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

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

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 18**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:  
tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 19**

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

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 20**

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 leku w obrębie drogi iniekcyjnej np.:

- 1) ampułki na fiołki i na odwrót;
- 2) fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i na odwrót;
- 3) flakony na butelki i na odwrót;

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 21**

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 ?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 22**

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka, fiołka, amp. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 23**

Dotyczy

- pak 2 poz 7, 27, 28, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 40, 41
- pak 15 poz 19, 20, 22, 23, 31, 32, 33, 34, 41, 47
- pak 16 poz 3, 4, 5
- pak 17 poz 3, 4

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekaną?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 24**

**Dotyczy pak 2 poz 29**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25****Dotyczy pak 16 poz 16, 17, 18**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: drażetka?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 26****Dotyczy pak 15 poz 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletką dojelitową?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 27****Dotyczy pak 15 poz 46**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka o przedłużonym uwalnianiu?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 28****Dotyczy pak 20 poz 1**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletką o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 29****Dotyczy pak 15 poz 36**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 30****Dotyczy pak 2 poz 2**

Czy Zamawiający dopuści: Enarenal 10 mg, tabl, 30szt?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 31****Dotyczy pak 2 poz 3**

Czy Zamawiający dopuści: Enarenal 20 mg, tabl, 30szt?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 32****Dotyczy pak 2 poz 4**

Czy Zamawiający dopuści: Enarenal 5 mg, tabl, 30szt?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 33****Dotyczy pak 15 poz 6**

Czy Zamawiający dopuści: Nebbud, 0,25 mg/2 ml, zaw. donebul., 20 amp?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 34****Dotyczy pak 15poz 6**

Czy Zamawiający dopuści: Pulmicort, 0,125 mg/ml; 2ml, zaw. donebul., 20 poj?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35****Dotyczy pak 17poz 6**

Czy Zamawiający dopuści: Aerrane, 100 %, płyn d/anest.wziew., 100ml, 6 but?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36****Dotyczy pak 20 poz 11**

Czy Zamawiający dopuści: Telexer 150 mg x 60 kaps?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37****Dotyczy pak 5poz 1**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin 20 mg./0,2ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38****Dotyczy pak 5poz 2**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin 40 mg. /0,4ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39****Dotyczy pak 5poz 3**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin 60 mg./0,6ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40****Dotyczy pak 5poz 4**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin 80 mg./0,8ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41****Dotyczy pak 5poz 5**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin 100 mg./ 1ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42****Dotyczy pak 5 poz 6**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin forte 120 mg./0,8ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 43****Dotyczy pak 5poz 7**

Czy Zamawiający dopuści: Neoparin forte 150 mg. /1 ml.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44****Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3.**

Czy Zamawiający w pak.....poz.....wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45**

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 21. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 46**

Pakiet 16, Pozycja 9, Corhydron 100mg inj.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 47**

Pakiet 16, Pozycja 9, Corhydron 100mg inj.: 2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortison 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 48**

Pakiet 16, Pozycja 9, Corhydron 100mg inj.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 49**

Pakiet 16, Pozycja 24, Calcium chloride DEMO 1g/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 50**

Pakiet 16, Pozycja 24, Calcium chloride DEMO 1g/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 51**

Pakiet 16, Pozycja 25, Lidocaini hch.Noridem 1% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 52**

Pakiet 16, Pozycja 25, Lidocaini hch.Noridem 1% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 53**

Pakiet 16, Pozycja 25, Lidocaini hch.Noridem 1% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 54**

Pakiet 16, Pozycja 25, Lidocaini hch.Noridem 1% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 55**

Pakiet 16, Pozycja 26, Lidocaini hch.Noridem 2% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 56**

Pakiet 16, Pozycja 26, Lidocaini hch.Noridem 2% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 57**

Pakiet 16, Pozycja 26, Lidocaini hch.Noridem 2% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 58**

Pakiet 16, Pozycja 26, Lidocaini hch.Noridem 2% 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Ad. Zgodnie z SWZ.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zatwierdził:

Otrzymują:

1. wszyscy uczestnicy
2. a/a