

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM  
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:  
„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet nr 18.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 18 nakłuwacze o parametrach :

Poz. 1 - 21G x 1,8 mm, 10 – 30 ¼l, Poz. 2 - 25G x 1,5 mm, 70 – 100 ¼l, Poz. 3 - 21G x 2,4 mm, 20 – 50 ¼l

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w obie strony : amp.-fiol.; ampułki-pojemniki, flakony-butelki. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tylko w jedną stronę amp.-amp.strzyk. fiol.-amp-strz.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odp.: Tak, zamawiający wyraża zgodę ale wymaga podania tej informacji pod wyceną pakietu.

W związku z przedstawionymi poniżej przepisami prawa dla Działów Farmacji prosimy o wykreślenie pozycji recepturowych:

Katalog usług świadczonych przez szpitalny dział farmacji został określony szczegółowo w art. 87 ust. 4 PF i jest katalogiem zamkniętym. Ponieważ wyraźnie wskazano w art. 86 ust. 1 pkt 1-4 jakie usługi są zastrzeżone dla działalności apteki, a dział farmacji może jedynie wykonywać szczegółowo określoną ich część bez wskazania na art. 86 ust. 2 pkt 2 czyli wykonywania leków recepturowych, zatem mając na względzie obowiązek hurtownika wyznających z zapis art. 78 ust. 1 pkt 3) dostarczanie produktów leczniczych wyłącznie podmiotom uprawnionym, to w zakresie leków recepturowych dział farmacji nie jest podmiotem uprawnionym.

podstawa prawna PF :

art. 87 ust. 4. W jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi, o których mowa w art. 4 ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi, oraz zakładach leczniczych podmiotów leczniczych, w których nie utworzono apteki szpitalnej albo apteki zakładowej, tworzy się dział farmacji szpitalnej, do którego należy wykonywanie zadań określonych w art. 86 ust. 2 pkt 1 i 4, ust. 3 pkt 5, 7, 9 i 10 oraz ust. 4, który pełni funkcję apteki szpitalnej albo apteki zakładowej.

art. 2 pkt 12) lekiem recepturowym - jest produkt leczniczy sporządzony w aptece na podstawie recepty lekarskiej, a w przypadku produktu leczniczego weterynaryjnego - na podstawie recepty wystawionej przez lekarza weterynarii

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji recepturowych, dodatkowo Zamawiający jest świadomy usług świadczonych przez Dział Farmacji Szpitalnych i nie stosuje pozycji recepturowych do wykonywania leków recepturowych.

Pakiet nr 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na pozycje 1,3,4,5,( pominąwszy poz.2 ) ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

Czy w Pakiet 4 poz. 33 i 34 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

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 czy •ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku ( zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną )

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

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.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zmianę 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.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę jednostki miary z zachowaniem sposobu przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 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 np.

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 60 dawek ; Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 120 dawek

Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon., 60 dawek; Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon.,120 dawek.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań preparatów wziewnych.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary jest sztuka. Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

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

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę ale wymaga podania tej informacji pod wyceną pakietu.

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 ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści zmianę : tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

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

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

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

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę

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 ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę tylko na zamianę ampułki na fiolki.

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 ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę tylko na zamianę ampułki, fiolki na ampułkostrzykawkę .

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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

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 ?

Odp.: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Pakiet 18, poz. 2 . Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,4 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 18, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 18 G o głębokości nakłucia 1,8 mm? Według badań nie głębokość nakłucia, a grubość igły ma wpływ na objętość próbki krwi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 162 w przedmiotowym postępowaniu: Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 1 poz. 162 nazwy własnej suplementu diety,

Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu HepaDr., zawierającego asparaginian ornityny 100mg i cholinę 35 mg?

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 1 poz. 162 nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu HepaDr. A, zawierającego asparaginian ornityny 150mg?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 191 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 1 poz.191 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 357 i 358 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 1 poz. 357 i 358 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 141 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 8 poz. 141 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 272 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Pakiecie 8 poz. 272 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 230-235 w przedmiotowym postępowaniu: Zamawiający określa w Pakiecie 8 poz. 230-235 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy). Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość

wykonywania pomiarów u osób dorosłych, dzieci i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 8 poz. 230-235 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 1 pozycja 26 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 1 pozycja 27 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 162 do wyceny HepaDr. \* 40tabl. ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 1 pozycja 231 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 1 pozycja 365 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 1 pozycja 374 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 3 pozycja 11 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycja 7 do wyceny Zino Dr zasyпка 100g ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 33 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem . Dodatkowo Lek zawierający Bisacodylum w czopach jest dostępny na rynku.

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 86 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 113 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 114 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycja 132 do wyceny Salmex 250mcg+50mcg inhalator 60dawk ?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycja 133 do wyceny Salmex 500mcg+50mcg inhalator 60dawk?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 148 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycja 224 do wyceny Panthenol w gramaturze 130 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania ?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 270 do wyceny Onegel ster.żel lubry.z lidok. 6ml\*1 z odpowiednim przeliczeniem tj. 1250 op.

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycja 272 do wyceny Zino DR.krem pielęgn.-regener.125g ?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 8 pozycja 278 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem

Czy w przypadku, kiedy wskazany w załączniku nr 8 pozycja 99 i 293 do SWZ surowiec farmaceutyczny jest dopuszczony do obrotu z przeznaczeniem do sporządzania leków recepturowych i



aptecznych, których Zamawiający posiadający Dział Farmacji Szpitalnej sporządzać nie może, Zamawiający dopuszcza dostawę zamiennika względnie czy będzie taki surowiec wykorzystywał do innych celów zgodnie z dostępną mu wiedzą medyczną. Odpowiedź :zgodnie z SWZ” uniemożliwi złożenia oferty na surowce farmaceutyczne.

Katalog usług świadczonych przez szpitalny dział farmacji został określony szczegółowo w art. 87 ust. 4 PF i jest katalogiem zamkniętym. Ponieważ wyraźnie wskazano w art. 86 ust. 1 pkt 1-4 jakie usługi są zastrzeżone dla działalności apteki, a dział farmacji może jedynie wykonywać szczegółowo określoną ich część bez wskazania na art. 86 ust. 2 pkt 2 czyli wykonywania leków recepturowych, zatem mając na względzie obowiązek hurtownika wyznających z zapis art. 78 ust. 1 pkt 3) *dostarczanie produktów leczniczych wyłącznie podmiotom uprawnionym*, to w zakresie leków recepturowych dział farmacji nie jest podmiotem uprawnionym.

podstawa prawna PF :

art. 87 ust. 4. W jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi, o których mowa w art. 4 ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi, oraz zakładach leczniczych podmiotów leczniczych, w których nie utworzono apteki szpitalnej albo apteki zakładowej, tworzy się dział farmacji szpitalnej, do którego należy wykonywanie zadań określonych w art. 86 ust. 2 pkt 1 i 4, ust. 3 pkt 5, 7, 9 i 10 oraz ust. 4, który pełni funkcję apteki szpitalnej albo apteki zakładowej.

art. 2 pkt 12) lekiem recepturowym - jest produkt leczniczy sporządzony w aptece na podstawie recepty lekarskiej, a w przypadku produktu leczniczego weterynaryjnego - na podstawie recepty wystawionej przez lekarza weterynarii;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji recepturowych, dodatkowo Zamawiający jest świadomy usług świadczonych przez Dział Farmacji Szpitalnych i nie stosuje pozycji recepturowych do wykonywania leków recepturowych. Dopuszcza również dostawę zamiennika.

Pytanie dotyczy Pakietu nr 8 poz. 270. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera: • Wodę destylowaną, • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę, • 2g chlorowoderek lidokainy, • 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%), • hydroksybenzoat metylu, • hydroksybenzoat propylu, Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g), opakowanie zawiera 25szt.

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet 3, Pozycja 9, Calcium chloratum 10% inj. x 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet 3, Pozycja 9, Calcium chloratum 10% inj. x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chloru lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 19, 20, Fentanyl inj: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 26, 27, 28, 29, Lignocainum.hydrochloricum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 31, 32, Metamizole Sodium: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 55, 56, Tramadol: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 60, Cefazolin 1,0g inj. x 1szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 64, 65, Ceftazidime 1,0g inj. x 1szt.\*: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 67, Ceftriaxone 2,0g inj. x 1szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Ceftriaxon, był w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pakiet 3, Pozycja 68, Cefuroxime 1,5g inj. x 1szt.\*: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań - mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Pakiet 21. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 21-ego pozycji :2,20,33,36,37,40,48,55,56,57,58,59 ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pakiet 21. Czy zamawiający dopuści składanie oferta na poszczególne pozycje w pakiecie 21-szym w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Pytanie Pakiet 21. Czy zamawiający dopuści możliwość oferowania w j.m op. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 25 – Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 25 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu ampułka wykonana z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasująca do wszystkich strzykawek i pracująca w systemie bezigłowym?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 25 – Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 poz. 25 zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 31 i 32 – Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 31 i 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x10 ampułek szklanych?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 42 – Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 42 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x50 ampułek?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 52 - Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz. 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Odp. . Zamawiający NIE wyraża zgodę

Dotyczy pakietu 10 poz. 39 – Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 39 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x40 sztuk?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu 10 poz. 51-54 – Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 51-54 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x10 sztuk?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakietu 10 poz. 65 – Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 65 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x4 sztuki?

Odp. . Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy Pak. 1

poz.37,94,131,148,162,166,179,215,226,251,268,269,270,272,330,331,332,349,350,353,354,376,

Pak. 2 poz.8,49,51,114,115,116,

Pak. 3 poz. 57,58,70,

Pak. 19 poz.12,13,

Pak. 20 poz.9,10,13,24,

Pak. 21 poz.11,26,33,34,36,41,47,

Pak. 22 poz.1,

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

Odp.: Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz. 41,42,121,294,368,  
Pak. 2 poz.23,24,25,38,95,96,134,137,  
Pak. 3 poz. 75,  
Pak. 19 poz.7,  
Pak. 20 poz.1,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz.58,90,91,130,150,165,360,  
Pak. 21 poz.13,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz.33,  
Pak. 2 poz.148,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 21 poz.35

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **tabletki/ tabletki powlekanej dojelitowej (EN)?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz.374,  
Pak. 9 poz. 5,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz.160

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz. 112,236,237,238,239,398,399,  
Pak. 2 poz.22,65,128,131,132,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 20 poz. 16,  
Pak. 21 poz. 5,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 4 poz.27,28,46,  
Pak. 9 poz. 1,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: **ampułko-strzykawki?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 4 poz.83,84,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 21 poz. 15,

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę Alugastrin, 340 mg, **tabl.do rozgr,żucia**, 40 szt ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz. 26,27,  
Pak. 21 poz. 7,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne w ramach **jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Viregyt K, 100 mg, kaps., 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (brak op.\*100)

Każda kapsułka produktu leczniczego Viregyt-K zawiera jako substancję czynną 100 mg chlorowodoru amantadyny (Amantadini hydrochloridum).

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Amantix, 100 mg, tabl. powl., 100 szt, bl(10x10)?

Każda tabletkowa powlekana zawiera 100 mg siarczanu amantadyny (Amantadini sulfas).

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 52

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę dostępnej dawki candensartan+amlodipinum:

16 mg +10 mg, tabl. (0,016 g + 0,01 g)

Odp. Zamawiający miał na myśli candensartan+amlodipinum: 16 mg +10 mg, tabl

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 58

Czy Zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis Microfarm, 200 mg, kaps. twarde, 20 szt w ilości zgodnej SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 65,

Czy Zamawiający dopuści wycenę Cholinex, 150 mg, pastyl.twarde, 24 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 68

Czy Zamawiający dopuści wycenę Cilazaprilum 2,5mg \*30 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 69

Czy Zamawiający dopuści wycenę Cilazaprilum 5mg x 30 tabl.powl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 127

Czy Zamawiający dopuści wycenę Hemorigen, 50 mg, tabl., 30 szt, bl(3x10)?

Substancja czynna: 50 mg wyciągu gęstego z ziela przymiotna kanadyjskiego (Erigeroni canadensis herbae extractum spissum)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 144

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sorbifer Durules, tabl. o przedł. uwaln, 50 szt, butelka z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?  
(brak op.\* 30szt)

*Każda tabletkę zawiera 100 mg żelaza(II) w postaci żelaza(II) siarczanu (Ferrosi sulfas) oraz 60 mg kwasu askorbowego (Acidum ascorbicum).*

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz.145

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Tardyferon-Fol, 80 mg + 0,35 mg, tabletki powlekane o **zmodyfikowanym** uwalnianiu?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 162

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr. A, tabl., 40 szt ( skład: 150 mg L-asparaginian L-ornityny ; suplement diety )

(Hepatil 0,15 g \* 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz.162

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil, tab. 40 szt (nowy **skład:** 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny; suplement diety ) ( Hepatil 0,15 g \* 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 219-225

Czy Zamawiający miał na myśli preparaty złożone: BENSERAZIDUM+LEVODOPUM w odpowiednich dawkach ?

Odp. Zamawiający miał na myśli preparaty złożone: BENSERAZIDUM+LEVODOPUM w odpowiednich dawkach.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 214

Czy zamawiający dopuści wycenę dostępne opakowania Xefo Rapid, 8 mg, tabl.powl., 20 szt,bl(2x10) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( op.\*10 szt-zakończona produkcja)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 226

Czy zamawiający dopuści wycenę Magnefar B6 Forte, tabl.powl., 60 szt ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 236

Czy zamawiający dopuści wycenę Glucophage XR, 500 mg, tabl.o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 238,239

Czy zamawiający dopuści wycenę:

Glucophage XR, 500 mg, tabl. o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15)

Glucophage XR, 750 mg, tabl.o przedł.uwaln.,30 szt,bl(2x15) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz.272

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Osteogenon, **830 mg**, tabl. powl., 40 szt? (dawka 800 mg – niedostępna)

1 tabletkę powlekana zawiera 830 mg kompleksu osseiny i hydroksyapatytu, co odpowiada około 444 mg hydroksyapatytu, 178 mg wapnia, 82 mg fosforu.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 287, 288

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Poz. 287 - Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt

Poz. 288 - Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 327

Czy Zamawiający dopuści wycenę Luteina 50, 50 mg, tabl.podjęz., 30 szt, blister?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 335

Czy Zamawiający dopuści wycenę Thyrosan, 50 mg, tabl., 90 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (op.\*20 szt. – wycofane)



Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 386

Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 2 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 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.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 403

Czy zamawiający dopuści wycenę Original Tymianek i Podbiał, pastyl.twarde, 24 szt?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 1, poz 408

Czy Zamawiający dopuści wycenę Vinpocetine 5 mg, tabl., 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 2 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 90 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56.

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

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 2 poz 77

Czy Zamawiający dopuści wycenę Metocard, 50 mg, tabl., 30 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (opakowanie \*28 – niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wycenę VICI, 500 mg/5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 3 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CALCIUM CHLORATUM WZF, 67 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań x 10 amp?

(zmiana przez Producenta)

Każdy ml roztworu zawiera 67 mg wapnia chlorku dwuwodnego (Calcii chloridum dihydricum) co odpowiada 0,46 mmol (18,3 mg) jonów wapnia.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3, poz 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę Eesomeprazole, 40mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 24

Proszę o doprecyzowanie dawki.

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 20mg/1ml,rozt.d/wstrz,10amp?

Odp. Zamawiający miał na myśli dawkę 20mg/1ml,rozt.d/wstrz,10amp.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lidocaine 1% Fresenius Kabi,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 31,32

Czy zamawiający dopuści wycenę Metamizole , 500 mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Somatex,3mg,pr.,rozp.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol+1amp w ilości 20 op. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 3 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 3 poz. 64,66,68

Czy symbol „\*” przy preparatach ma jakieś znaczenie?

Odp. Nie ma znaczenia.

Dotyczy pak. 3 poz. 71

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ciprofloxacyn, 2 mg/ml, roztw.do infuz., 100 ml, 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (op. \*1 szt .- niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 3 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ciprofloxacyn 2 mg/ml, roztw.do infuz., 200 ml, 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (op. \*1 szt .- niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 3 poz. 76

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 14szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 4 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Diprover, (2 mg+5 mg)/1ml, zaw.do wstrzyk.,1 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 4 poz.36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Olfen 75, (37,5 mg + 10 mg)/ml;2 ml,roztw.do wstrz.,5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? ( Dicloratio,(75 mg+20 mg)/2ml, roztw.do wstrz.,3 amp-niedostępny)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 85

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp ( preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 4, poz. 46

Czy Zamawiający dopuści wycenę Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp w ilości 100 op. po przeliczeniu ilości opakowań?

1 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera: 50 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6), 50 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1), 0,5 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 10 mg lidokainy chlorowodorku

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 76

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?

Odp. : Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy pak. 4 poz. 81

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxycodone Molteni,10 mg/ml; 2ml,roztw.d/wstrz,infuz.,5 amp. lub

Oxycodone Kalceks, 10 mg/ml;2ml, roztw.d/wstrz,infuz.,10 amp?

(OxyNorm, 10 mg/ml, 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp- niedostępny/zakończona produkcja)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 83

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci **fiolatek**?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 4 poz.110

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressin acetate Altan,0,12mg/ml;8,5ml, rozt.d/wst.,5 amp?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu 4 poz. 113

Czy zamawiający dopuści wycenę Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 6 poz.16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

NovoMix 30 Penfill, 300jm/3ml, 10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 25

Czy zamawiający miał na myśli wycenę:

Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1 fiol czy

Solu Medrol, 40 mg, prosz,rozp.ds.roztw.d/strz,1 fiol+rozp?

Odp. : Zamawiający miał na myśli wycenę: Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1 fiol

Dotyczy pak. 6 poz. 35 oraz 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? (op. x 1 szt – niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 8 poz. 13,

Czy Zamawiający dopuści wycenę: Altazija, 10 mg/g, żel, 75 g, tuba w ilości zgodnej z SWZ - 30 op bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego ?

brak dostępnej gramatury 15 g.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 31 oraz 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

31. Betnovate N, (1,22 mg+5 mg)/g, krem, 15 g w ilości 4 op. po przeliczeniu gramatury bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego

32. Betnovate N, (1,22 mg+5 mg)/g, maść, 15 g w ilości 4 op. po przeliczeniu gramatury bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

( op. 30 g – niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz.40

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Symbicort Turbuhaler,(160+4,5mcg)/d,prosz.inh,120 dawek,1inh w ilości 1 op. ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz.49

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Vidisic, 2 mg/g, żel do oczu, 10 g w ilości zgodnej z SWZ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Manusan, płyn, 500 ml, nakrętka?

Skład: D-glukonowy związek z N,N"-bis (4-chlorofenylo)- 3,12- diimino- 2,4,11,13 tetraazatetradekanodiamidyną (2:1) - 4g/100ml ; Płyn dezynfekujący do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk.

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę o podanie przykładowej nazwy handlowej produktu jaki należałoby wycenić ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pak. 8 poz.54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Eludril classic, płyn, d/płuk.jamy ust.,antyb.,łagodz.,500ml?

Płyn do płukania jamy ustnej Eludril Classic zawiera 0,10% stężenie dwuglukonianu chlorheksydyny.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 8, poz 86

Czy Zamawiający dopuści wycenę :

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

Lub proszę o wskazanie przykładowej innej nazwy handlowej preparatu, który należałoby wycenić.

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 8, poz 103

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki:

Czy Zamawiający miał na myśli:

Berodual **N**, (50mcg+21mcg)/daw.inh.,aer.inh, 200 dawek, **10 ml** w ilości zgodnej z SWZ-5 op czy

Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml? (FENOTEROLUM+IPRATROPII BROMIDUM)

Odp. : Zamawiający miał na myśli: Berodual **N**, (50mcg+21mcg)/daw.inh.,aer.inh, 200 dawek, **10 ml**.

Dotyczy pak. 8 poz.104

Czy Zamawiający miał na myśli:

Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml?

Odp. Zamawiający miał na myśli Berodual, (0,5 mg+0,25 mg)/ml, roztw.do nebul., 20 ml.

Dotyczy pak.8 poz. 141

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g (bezsmałowa) zarejestrowana jako: środek spoż. specj. przeln. med.?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 148

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

(Heparinum GSK, 300 j.m./g, krem, 20 g – zakończona produkcja)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz.150

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Help4Skin Gojenie Ran, żel, hydrokoloidowy, 20 g, tuba w ilości zgodnej z SWZ – 2 op.?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 8, poz 152

Czy Zamawiający dopuści wycenę Atecortin, krople do oczu, uszu, 5 ml?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 8, poz 155

Czy Zamawiający dopuści wycenę Pimafucort, maść, 15 g?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 161

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Atrovent N,(20 mcg/dawkę), aer,wziew., 200 dawek,10ml w ilości zgodnej z SWZ?

(opakowanie 15 ml – niedostępne)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 164

Bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do wyceny.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Test pask. Ketodiasstix, do badania moczu, 50 pasków w ilości 2 op.? (brak op. \* 1szt)

Odp. : Zamawiający miał na myśli 2 opakowania pasków KETODIASTIX x 50 sztuk.

Dotyczy pak. 8 poz. 167

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 48 op. (po przeliczeniu gramatury)?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 179

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?

Odp. : Tak.

Dotyczy pak. 8 poz.200



Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Edelan, 1 mg/g, maść, 15 g w ilości 67 op. (po przeliczeniu gramatury) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz.222

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ziajka, oliwka, do pielęgn.dzieci i niemowl., 270 ml w ilości zgodnej z SWZ -4 op.?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz.224

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Panthenol, pianka, 150 ml (kosmetyk) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 241

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Solutio Iodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola),płyn n/sk.,20g ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pak. 8 poz.241

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Roztwór wodny jodu, 1%, roztw.n/sk,d/płuk.j.ustn., 40 g w ilości 5 op. ( po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 270

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. w ilości zgodnej z SWZ – 50 op.?

(brak op. – 5ml)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 270

Czy Zamawiający dopuść do wyceny:

OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 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)

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 272

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka VAT: 8%)?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 272

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g ( kosmetyk, VAT 23%)?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 12 poz. 1 oraz 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

1.Uman Albumin 20% Kedrion,200g/l;100ml,r.d/inf,1but.

2.Uman Albumin 20% Kedrion,200g/l; 50ml,r.d/inf,1but.?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 19 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Taromentin, 500 mg+100 mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf,1fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 19 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Amotaks, 500 mg, kaps. twarde, 16 szt?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 19 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:Taromentin,1000 mg+200 mg, pr.d/sp.roz.d/wstrz,inf., 1 fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 19 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp w ilości zgodnej z SWZ?

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pak. 19 poz.18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 19 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op. \* 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 20 poz. 30,31

Bardzo proszę o doprecyzowanie dawki: ISONIAZIDUM+RIFAMPICINUM

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Rifamazid, 150 mg+100 mg, kaps.twarde, 100 szt

Rifamazid, 300 mg+150 mg, kaps.twarde, 100 szt ?

Odp. : Zamawiający miał na myśli w pozycji 30 - Rifamazid, 150 mg+100 mg, kaps.twarde, 100 szt

W pozycji 31 - Rifamazid, 300 mg+150 mg, kaps.twarde, 100 szt

Dotyczy pak. 21 poz. 30

Z racji tego, iż dostępne na rynku farmaceutycznym produkty posiadają jednak „pewne” ograniczenia czasowe – Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt, który zgodnie z zapisami CHPL:

### **Wstrzyknięcie dożylnie**

Roztwór do wstrzykiwań dożylnych należy przygotować przez rozpuszczenie produktu leczniczego

wodzie do wstrzykiwań, tak aby otrzymać stężenie 50 mg/ml. Wykazano chemiczną i fizyczną stabilność roztworu do wstrzykiwań podczas przechowywania przez 3 godziny w temperaturze 25°C lub podczas przechowywania w lodówce (2-8°C) przez 12 godzin

#### **Infuzja dożylna**

Roztwór do infuzji dożylnej należy przygotować przez rozpuszczenie produktu leczniczego w 0,9% roztworze chlorku sodu do infuzji lub 5% roztworze glukozy do infuzji, tak aby otrzymać stężenie od 1 do 20 mg/ml.

Wykazano chemiczną i fizyczną stabilność roztworu do infuzji przygotowanego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania przez 6 godzin w temperaturze 25°C lub podczas przechowywania w lodówce (2-8°C) przez 24 godzin.

Wykazano chemiczną i fizyczną stabilność roztworu do infuzji przygotowanego z użyciem 5% roztworu glukozy podczas przechowywania przez 1 godzinę w temperaturze 25°C lub podczas przechowywania w lodówce (2-8°C) przez 8 godzin

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 21 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kristalize Streptomisin sulfat,1g,inj.1f(s.s.)+1a.roz(preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) ?

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 7,24,48,183,222,224,240,276,296

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **kosmetyk?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak. 1 poz. 50

Pak. 8 poz. 142

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **suplement diety?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy

Pak.8

poz.5,12,18,49,62,74,86,94,134,150,160,163,164,186,203,212,218,229,230,231,232,233,234,235,236,248,249,252,254,255,269,270,272,295,297

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **wyrób medyczny?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 1 poz. 361

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **środek spożywczy spec. przeznaczenia medycznego?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 237,242]

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **środek do pielęgnacji i higieny?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **produkt dezynfekcyjny?**

Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pak. 8 poz. 99,293

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **surowiec farmaceutyczny?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pak. 8 poz. 23 ,251

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kat. rejestracji: **pozostałe?**

Odp. : Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 20 do wyceny lek pakowany po 50 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 34 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 38 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 19 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 68 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 69 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 84 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 112 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 125 do wyceny lek w postaci kapsułki jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 130 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 131 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 148 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 150 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 160 do wyceny lek w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 166 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 176 do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 13 opakowań jest to jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 179 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej jest to jedyna dostępna postać na rynku ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 214 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie jest to jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 214 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 216 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 9 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 236 do wyceny lek XR tabelki o przedłużonym uwalnianiu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 238;239; do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 60;80 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 240;241; do wyceny lek pakowany po 100 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1;1 opakowanie.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 244 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 245 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj.12 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 252 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 251 do wyceny lek w postaci tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 252 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 255 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 278 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 279 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 60 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 280 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 292 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 335 do wyceny lek pakowany po 90 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie jest to jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 368;369 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 408 do wyceny lek pakowany po 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 54 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 18 do wyceny lek w postaci kapsułki.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 27 do wyceny lek pakowany po 90 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 66 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 77 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 65 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 83 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 7 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 84 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 95 i 96 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 106 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 107 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.



Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 109 do wyceny lek pakowany po 4 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 115 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 116 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 142;143;144;145 do wyceny lek w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 1 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 10 do wyceny lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml\*5 ampułek ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 61 do wyceny lek pakowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 40 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 71 do wyceny lek pakowany po 40 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 72 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 60 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 35 do wyceny lek pakowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 opakowania.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 36 do wyceny lek pakowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowań.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 12 do wyceny żel w gramaturze 75g z odpowiednim przeliczeniem tj. 6 opakowań.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga kropli ocznych pakowanych 2x5ml typu Lacrimal.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 31 do wyceny krem w gramaturze 15g z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 32 do wyceny maść w gramaturze 15g z odpowiednim przeliczeniem tj. 4 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 132 do wyceny lek pakowany po 120 dawek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 149 do wyceny żel w gramaturze 35g z odpowiednim przeliczeniem tj. 50 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 167 do wyceny syrop w gramaturze 200 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 45 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 224 do wyceny panthenol w gramaturze 130 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 opakowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 288 do wyceny krem w gramaturze 20g z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 opakowań.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

DYREKTOR  
SP ZOZ MSWiA w Opolu  
Jacek Bartosz