



# Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Poznaniu

Dział Zamówień Publicznych, tel. 61 869 1759; e-mail: [dzp@usk.poznan.pl](mailto:dzp@usk.poznan.pl)

Poznań, dnia 11 kwietnia 2024 r.

Dotyczy: **Dostawa produktów leczniczych - 134 pakiety.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DZP/59/2024**

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

### *CZĘŚĆ I*

**Pytanie 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Pozycja 8,11 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 2:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie poz. asortymentowej nr 272 z pakietu nr 1 do pakietu nr 11. Przesunięcie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 3:** W związku z tym, że obecnie sprzedaż aplikatorów do Lidocainy Egis odbywa się w najmniejszych opakowaniach 3x100 sztuk prosimy o zmianę w ilościach dla poszczególnych szpitali. Inaczej zamówienie nie będzie mogło być zrealizowane.

**Odpowiedź: Zamawiający akceptuje ofertę na opakowanie 300 szt. z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 4:** dotyczy zadania 70

Czy Zamawiający dopuszcza lek pakowany w fiolkach?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga postaci RTU/RTA.**

**Pytanie 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 75 leku Treprostinilum o pojemności fiołki 20ml w ilościach: Poz. 1 -Treprostinilum 10 mg/ml \* 1 fiołka 20ml –13 op Poz. 2 –Treprostinilum 5mg/ml\* 1 fiołka 20ml –20 op Poz. 3 –Treprostinilum 2,5 mg/ml \* 1 fiołka 20ml –5 op

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie 6:** Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DZP/59/2024, Zadanie 5, pozycja 26 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 7:** Pakiet 1, Pozycja 129, Lidocaini hydrochloridum 2 % x 10 amp 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Nie.**

60-355 Poznań  
ul. Przybyszewskiego 49

NIP: 779-20-33-466  
REGON: 000288834  
KRS: 0000001852

tel. centrala: +61 869 11 00  
tel. sekretariat: +61 869 12 03  
fax: +61 867 12 32

email: [szpital@usk.poznan.pl](mailto:szpital@usk.poznan.pl)  
WWW: <http://www.skhs.pl>



**Pytanie 8:** Pakiet 1, Pozycja 131, Lidocainum dawka 1 % 20 ml postać: inj. iv. lub dotkankowe (roztwór) op./5,0 fiol. 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 9:** Pakiet 2, Pozycja 5, Hydrocortisonum 100 mg /2 ml.inj.i.v 5 fiol.s + rozp: 1. Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 10:** Pakiet 5, Pozycja 8, Calcium chloratum 10% a 10 ml x 10 amp: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml? Dotychczas stosowane w szpitalu.

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 11:** Pakiet 5, Pozycja 20, Fentanylum 0,1 mg/2ml; roztw. do wstrz. 2 ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 12:** Pakiet 5, Pozycja 21, Fentanylum 0,5mg/10ml; roztw.do wstrz.10 ml x 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 13:** Pakiet 27, Pozycja 6, Ciprofloxacyn Dawka 200 mg/100ml inj. X 1 Opakowanie z podwójnymi szczelnymi, bezpiecznymi portami Możliwość realizacji w zarejestrowanych dawkach: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie Cipronex 100mg / 50ml na Cipronex 200mg / 100ml x 40 poj.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie opakowania po 40 szt. z przeliczeniem ilość poz. 6-8 z zachowaniem wielkości dawki.**

**Pytanie 14:** Pakiet 27, Pozycja 7, Ciprofloxacyn Dawka 400 mg/200ml inj. X 1 Opakowanie z podwójnymi szczelnymi, bezpiecznymi portami Możliwość realizacji w zarejestrowanych dawkach: Czy Zamawiający dopuści Cipronex inj. pakowaną po 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie opakowania po 40 szt. z przeliczeniem ilość poz. 6-8 z zachowaniem wielkości dawki.**

**Pytanie 15:** Pakiet 66, Pozycja 1, Linezolid Polpharma Dawka: 600 mg/ 300ml inj. Iv (Roztwór) opakowań x 10 sztuk po 300 ml z dwoma szczelnymi, bezpiecznymi sterylnymi portami wyposażonymi w samouszczelniające się membrany: Czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 2mg/ml 300ml pakowany w worek?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 16:** Pakiet 94, Pozycja 1, Midazolamum 50 mg/10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 17:** Pakiet 94, Pozycja 3, Midazolamum 5 mg/1 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 18:** Pakiet 94, Pozycja 4, Midazolamum 15 mg/3 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 19:** Pakiet 128, Pozycja 1, Ceftazydym proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2 g, 1 fiol.; z możliwością przygotowania w 0,9% NaCl: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 20:** Pakiet 128, Pozycja 1, Ceftazydym proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2 g, 1 fiol.; z możliwością przygotowania w 0,9% NaCl: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 21:** Pakiet 128, Pozycja 2, Ceftazydym proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1 g, 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 22:** Pakiet 128, Pozycja 2, Ceftazydym proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1 g, 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 23:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1-5 :

1. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, o którym mowa w § 4 ust. 3 Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego przedmiotu dostawy.
2. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, o którym mowa w § 4 ust. 4 lit a) Umowy (zamówienia pilne), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego przedmiotu dostawy.
3. W przypadku zwłoki w terminowym wykonaniu przedmiotu Umowy, o którym mowa w § 4 ust. 4 lit b) Umowy (zamówienia „Na Ratunek Życia”), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego przez Wykonawcę w terminie przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w realizacji przedmiotu Umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego przedmiotu dostawy.
4. W przypadku zwłoki w terminowym rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 7 ust. 2 Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: 0,1 % wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy za każdą godzinę zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji przez Wykonawcę, jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanego przedmiotu dostawy.
5. W przypadku nieprzekazania Zamawiającemu przez Wykonawcę informacji z rejestratora temperatury w chwili przekazywania dostawy produktów leczniczych do Zamawiającego lub naruszenia terminu określonego w § 2 ust. 9 Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 250,00 zł za każde uchybienie obowiązku umownego przez Wykonawcę.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej w § 10 ust. 5 z 500,00 zł na 250,00 zł, a w pozostałym zakresie nie wyraża zgody.**

**Pytanie 24:** W związku z publikacją przez Zamawiającego zamówienia na dostawy Płynu kardioplegicznego do konserwacji i perfuzji narządów w pakiecie nr 99:

„Płyn kardioplegiczny do konserwacji i perfuzji narządów o osmolarności 310 mOsm/kg. Produkt leczniczy dostępny w workach 1 i 2 litrowych - roztwór sterylny. O następującym składzie: Chlorek magnezu sześciowodny 0,8132 g; chlorek sodu 0,8766 g; chlorek potasu 0,6710 g; chlorowodorek histydyny jednowodny 3,7733 g; histydyna 27,9289 g; tryptofan 0,4085 g; mannitol 5,4651 g; chlorek wapnia dwuwodny 0,0022 g; potassium hydrogen 2-ketoglutarate 0,1842 g/l; woda do iniekcji do 1000 ml; wodorotlenek potasu do ustawienia pH op./ 1000 litrów. Możliwość realizacji w 2000 ml workach”, składamy zapytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego równoważnego klinicznie, o identycznym składzie chemicznym, objętościach i przeznaczeniu (zgodnie z załącznikiem nr.1 – instrukcja użycia wyrobu)? Produkt posiada potwierdzoną przez Polski Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych, kategorię klasy III, oraz certyfikat CE wydany przez jednostkę TUV Nord Polska.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt medyczny równoważny klinicznie.**

**Pytanie 25:** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 112 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Zadaniu 1 poz. 112 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 x 10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%??

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie 26:** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 214 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Zadaniu 1 poz. 214 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie 27:** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 5 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu 5 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
2. Czy w Zadaniu 5 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie 28:** zadanie 1 pozycja 99

1. Czy Zamawiający w zadaniu 1 pozycja 99, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
3. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 1 pozycję 99 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 29:** zadanie 5 pozycja 25

1. Czy Zamawiający w zadaniu 5 pozycja 25, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
3. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 5 pozycję 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 30:** „Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z części pakiet 1 poz. 253 („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz.253 w pakiecie 1 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Pakiet 1 obejmuje aktualnie 285. pozycje asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres części w pakiecie 1 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtownikom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.”

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla wskazaną pozycję z pakietu 1.**

**Pytanie 31:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 108 produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań?

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.

Zawartość w fiołce j.m.      Zawartość po rekonstytucji w 17 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml

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

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 32:** Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

W pakiecie nr 1 podstawowym w pozycji nr 652 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Pakiet 1 nie ma pozycji 652.**

**Pytanie 33:** Czy dla Zadania 32, 61 i 108 Zamawiający zmieni określony w umowie §4 4b termin dostaw "na ratunek życia" z 8 godzin do maksymalnie 12 godzin?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 34:** Czy w pakiecie nr 70 poz. 1 (Zoledronic Acid) Zamawiający dopuszcza wycenę produktu Zoledronic Ac. Noridem 4mg/5ml x1vial ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga postacie RTU/RTA**

**Pytanie 35:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na:

1. Zadanie 59 – zaoferowanie leku Imipenemum+Cilastatinum \* 10 fiolek wraz z przeliczeniem ilości opakowań?
2. Zadanie 67 poz. 1 i 2 – zaoferowanie leku Metamizolum \* 10 ampułek wraz z przeliczeniem ilości opakowań?
3. Zadanie 68 poz. 1 i 2 – zaoferowanie leku Vancomylin \* 10 fiolek wraz z przeliczeniem ilości opakowań?
4. Zadanie 81 - zaoferowanie leku Piperacillinum+ Tazobactamum \* 1 fiolka wraz z przeliczeniem ilości opakowań?
5. Zadanie 95 - zaoferowanie leku Protamin sulf.\* 5 ampułek wraz z przeliczeniem ilości opakowań?
6. Zadanie 120 poz. 2 – zaoferowanie Voriconazolum \* 20 tabl i przeliczenie ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie wielkości opakowań pod warunkiem zachowania zgodności z pozostałymi parametrami SWZ.

**Pytanie 36:** dotyczy punktu 6.2 oraz punktu 8.1.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 74 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 74 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

**Odpowiedź:** Zgoda

**Pytanie 37:** dotyczy pakietu 74

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane wapno sodowane:

- Absorbowało w przedziale 120-180 litrów CO<sub>2</sub>/1 litr w zależności od intensywności użytkowania, szybkości przepływów anestetycznych, rodzaju i liczby zabiegów, czasu ich trwania.
- Zawierało w swoim składzie 97% wodorotlenku wapnia, 3% wodorotlenku sodu, 13-17% wody, nisko pyłące, jednoznaczne rozpoznanie zużycia poprzez indykator zużycia – fiolet etylenowy, zmieniający barwę z białej na fioletową?

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 38:** dotyczy pakietu 74

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopie Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wydajności na poziomie min 26%.

**Odpowiedź:** TAK

**Pytanie 39:** dotyczy pakietu 74

Czy Zamawiający wymaga wapna pakowanego w kanister 4,5kg z precyzyjnym przeliczeniem na 5L.

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie 40:** dotyczy §4 ust. 4b)

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „Na Ratunek Życia” w zakresie pakietu nr 74. Wapno, które jest przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 74, nie jest lekiem ratującym życie, dlatego nie ma potrzeby stosowania takiego trybu.

**Odpowiedź:** Zgoda

**Pytanie 41:** Dotyczy pakiet 75 Czy Zamawiający wymaga przekazania w użyczenie dla każdego leczonego pacjenta 2 sztuk pomp do podaży podskórnej Treprostinilu?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie 42:** Dotyczy pakiet 75 Czy Zamawiający wymaga, aby Dostawca nieodpłatnie użyczył na czas trwania terapii dla każdego pacjenta (w celu podawania leku w warunkach domowych) pompy infuzyjne do podskórnego podania leku w liczbie dwóch sztuk na każdą prowadzoną terapię wraz z niezbędnymi do prowadzenia terapii produktem leczniczym treprostynilum, materiałami zużywalnymi, wkłuciami i strzykawkami zgodnie z decyzją refundacyjną?

**Odpowiedź:** R=Tak, zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 41.

**Pytanie 43:** Dotyczy pakiet 75 Czy zamawiający wymaga przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia?

**Odpowiedź:** Tak

**Pytanie 44:** Dotyczy pakiet 75 Czy zamawiający wymaga przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostinilu drogą dożylną oraz zapewnienia materiałów zużywalnych, szkoleń, serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną?

**Odpowiedź:** Lek do podania podskórnego

**Pytanie 45:** Dotyczy pakiet 75 Czy w związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnego, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37st C. przez co najmniej 14dni, zgodnie z zapisami ChPL?

**Odpowiedź: Nie wymaga**

**Pytanie 46:** Dotyczy pakiet 75 Czy zamawiający wymaga serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego preparatem treprostinil także w warunkach domowych?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 47:** Dotyczy pakiet 75 Czy zamawiający wymaga zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostinil, w szczególności wkłuc i strzykawkę?

**Odpowiedź: Dopuszcza**

**Pytanie 48:** Dotyczy pakiet 75 Czy zamawiający wymaga Lek do podania do pomp drogą podskórną lub dożylną?

**Odpowiedź: Podanie podskórne**

**Pytanie 49:** Czy Zamawiający w zadaniu 9 wymaga dostarczania preparatu w nietłukącej butelce, nie szklanej, ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest sevofluran lub desfluran. Prosimy o przychylenie się do powyższego i ustanowienie wymogu zaoferowania produktu w butelce nietłukącej, innej niż szklana.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 50:** Czy zamawiający w pakiecie 6 poz. 1,2 ma na myśli kompletną dietę do żywienia dojelitowego, przeznaczoną dla pacjentów chorych na cukrzycę, normobiałkową i normokaloryczną?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 51:** Pakiet 6 poz.5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 1 sztuce?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 52:** Czy zamawiający w pakiecie 6 poz.6 miał na myśli dietę kompletną w płynie wysokoenergetyczną i normobiałkową (5,6 g/100ml)?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 53:** Pakiet 6 poz.6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 1 sztuce?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 54:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 10 preparatu Fresubin Energy 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 55:** Pakiet 7 poz. 1,2,3,4,5,7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 1 sztuce?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 56:** Pakiet 7 poz.7 - Czy zamawiający dopuści dietę wysokoenergetyczną, o zwiększonej zawartości aminokwasów rozgałęzionych i osmolarności 360 mosmol/l?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 57:** Czy zamawiający w pak.7 poz.11 miał na myśli dietę bogatoresztkową?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 58:** Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 28 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 59:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 9 i 10 opakowanie typu fiolka 20 ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 60:** Czy Zamawiający w związku z zaprzestaniem produkcji Levosimedanum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 2,5 mg/ml, 1 fl a 5 ml, zgodzi się na złożenie oferty w pakiecie 12 na pozycje 1-4, 6-16 tj. z pominięciem pozycji 5?"

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 61:** Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 12 pozycja 4 zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym 10ml x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 62:** Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 27 pozycja 6,7,8 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 63:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 55 pozycja 1 opakowanie typu fiolka 50ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 64:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 59 pozycja 1 opakowanie typu fiolka 20ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym ?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 65:** Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, pakiet 67 pozycja 1 i 2 był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie 66:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 67 pozycja 1 i 2 produktu w opakowaniu po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 67:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 110 pozycja 1 opakowanie typu fiolka 15ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 68:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 128 pozycja 2 opakowanie typu fiolka 10 ml x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 69:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 128 pozycja 1 opakowanie typu butelka 50mlx10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 70:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §4 ustęp 4b i wydłuży termin dostaw do 12 godzin?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 71:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 133:

1. poz. 3 – tabletek dojelitowych niepowlekanych?
2. poz. 7 – opakowania \*10 amp z przeliczeniem ilości opakowań?
3. poz. 15, 16 – opakowania \* 56 tabl z przeliczeniem ilości opakowań?
4. poz. 17 – leku sprowadzanego w ramach importu docelowego?
5. poz. 19 – opakowania \* 30 tbl z przeliczeniem ilości opakowań?



6. poz. 22 - opakowania \*5 amp z przeliczeniem ilości opakowań?
7. poz. 29 - opakowania \* 30 tabl z przeliczeniem ilości opakowań?
8. poz. 48 – tabletek o przedłużonym uwalnianiu? - poz. 76 - opakowania \* 20 tbl z przeliczeniem ilości opakowań?
9. poz. 112 - opakowania \* 20 tbl z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 72:** Czy Zamawiający wymaga preparatu treprostinil z zarejestrowanym wskazaniem do leczenia pacjentów z przewlekłym, nieoperacyjnym zakrzepowo-zatorowym nadciśnieniem płucnym (CTEPH) lub trwałym lub nawracającym CTEPH po leczeniu chirurgicznym, potwierdzonym stosownym zapisem w ChPL?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 73:** dot. pakietu 82:

Pytanie 1: Biorąc pod uwagę, że produkt leczniczy, hemostatyczna gąbka typu Tachosil zbudowany z gąbki kolagenowej pokrytej w formie stałej ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną, występuje na rynku w opakowaniach a'1 szt., poza gąbką 4,8cm X4,8cm X 0,5cm niezrolowaną, która jest pakowana a'2 szt., prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej wielkości opakowania wymaga?

Pytanie 2: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany przez Wykonawcę i dopuszczony jako równoważny produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)? Uzasadnienie: Produkt leczniczy nie może być dowolnie zamieniany na wyrób medyczny, który często posiada inny skład, inne właściwości farmakodynamiczne i farmakokinetyczne, co może mieć wpływ na modyfikację procesu terapeutycznego. Potwierdzeniem jest Charakterystyka Produktu Leczniczego (CHPL), zgodnie z art. 11 ustawy z dnia 06.09.2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021r. poz. 974 ze zm.) lub dokumentu równoważnego wydanego zgodnie z Dyrektywą 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 06.11.2001r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. UE.L Nr 311, str. 67).

**Odpowiedź:**

**Ad. 1. OP. 2 szt.**

**Ad. 2. Tak**

**Pytanie 74:** Czy Zamawiający dopuści w przypadku zaoferowania w zadaniu 74 poz. 1 wapna sodowanego w kanistrach 5 kg odpowiednie przeliczenie ilości: Lok. Długa - 90 op Lok. Przybyszewskiego - 198 op łącznie 288 op ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ofertę w kanistrach 4,5 kg lub 5 kg bez przeliczania ilości.**

**Pytanie 75:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 74 poz. 1 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO<sub>2</sub> w min. 130 l/kg , w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)<sub>2</sub> 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, w kanistrach o gramaturze 5 kg ?

**Odpowiedź: Nie**

## *CZĘŚĆ II*

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

**Odpowiedź: Tak**

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

**Odpowiedź: fiolki na ampułki - Tak**

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

**Odpowiedź: do pełnego opakowania w górę**

4. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

**Odpowiedź: Tak**

5. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odpowiedź: Tak**

6. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odpowiedź: Tak**

7. Dotyczy Pakiet 2 poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

8. Dotyczy Pakiet 5 poz. 18, 19 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany w opakowaniu x 28szt?

**Odpowiedź: Tak**

9. Dotyczy Pakiet 5 poz. 26 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 10mld CFU?

**Odpowiedź: Tak**

10. Dotyczy Pakiet 16 poz. 1 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany w opakowaniu 5g?

**Odpowiedź: Tak**

11. Dotyczy Pakiet 16 poz. 6 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany w opakowaniu 75g?

**Odpowiedź: Tak**

12. Dotyczy Pakiet 16 poz. 12 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci żelu stomatologicznego w dawce (87,1mg+100mcg)/g?

**Odpowiedź: Tak**

13. Dotyczy Pakiet 16 poz. 13 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany w opakowaniu 15g?

**Odpowiedź: Tak**

14. Dotyczy Pakiet 16 poz. 27 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

15. Dotyczy Pakiet 16 poz. 35– Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 30g. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 20g z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź: Tak**

16. Dotyczy Pakiet 16 poz. 42– Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 50ml z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź: Tak**

17. Dotyczy Pakiet 16 poz. 43– Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 60g. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 50g z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź: Tak**

18. Dotyczy Pakiet 16 poz. 50 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

19. Dotyczy Pakiet 16 poz. 54 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat o gramaturze 100g?

**Odpowiedź: Tak**

20. Dotyczy Pakiet 16 poz. 54 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci ampułek ( opakowanie – 5amp x 4ml) z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań na pełne opakowania handlowe.

**Odpowiedź: Nie**

21. Dotyczy Pakiet 49 poz. 19– Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 20 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku w wymaganej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

22. Dotyczy Pakiet 78 poz. 1 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać w wymaganej dawce jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

23. Dotyczy Pakiet 82 poz. 2 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu handlowym a 2 szt. – 350 opak?

**Odpowiedź: Tak**

24. Dotyczy Pakiet 106 poz. 7 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 10mg/ml krople do oczu a 5ml? Nie ma i nigdy nie było wymaganej substancji w dawce 2mg/ml.

**Odpowiedź: Tak**

25. Dotyczy Pakiet 106 poz. 15 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

26. Dotyczy Pakiet 106 poz. 37 – W związku z brakiem na rynku opisanego preparatu prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej bądź wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź: Zgoda na wykreślenie pozycji.**

27. Dotyczy Pakiet 109 poz. 10 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu a 20ml?

**Odpowiedź: Tak**

28. Dotyczy Pakiet 109 poz. 11 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

29. Dotyczy Pakiet 109 poz. 12 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

30. Dotyczy Pakiet 109 poz. 13 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

31. Dotyczy Pakiet 109 poz. 14, 15, 16 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

32. Dotyczy Pakiet 109 poz. 19, 20, 22, 24 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

33. Dotyczy Pakiet 109 poz. 25 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu a 60ml?

**Odpowiedź: Tak**

34. Dotyczy Pakiet 109 poz. 26 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w opakowaniu a 60ml?

**Odpowiedź: Tak**

35. Dotyczy Pakiet 109 poz. 27 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci kapsułek? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

36. Dotyczy Pakiet 109 poz. 28 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

37. Dotyczy Pakiet 109 poz. 30 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

38. Dotyczy Pakiet 109 poz. 31 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

39. Dotyczy Pakiet 109 poz. 36, 37 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

40. Dotyczy Pakiet 109 poz. 39 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

41. Dotyczy Pakiet 121 poz. 15 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

42. Dotyczy Pakiet 121 poz. 20, 21 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

43. Dotyczy Pakiet 121 poz. 24 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

44. Dotyczy Pakiet 123 poz. 1 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu w dawce 1mg/5ml a 5 fiolek.

**Odpowiedź: Tak**

45. Dotyczy Pakiet 133 poz. 3 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Nie**

46. Dotyczy Pakiet 133 poz. 11 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 30szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

47. Dotyczy Pakiet 133 poz. 15 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 60szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych (celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty).

**Odpowiedź: Tak**

48. Dotyczy Pakiet 133 poz. 17 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

49. Dotyczy Pakiet 133 poz. 19 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 30szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych (celem przedstawienia korzystniejszej cenowo oferty).

**Odpowiedź: Tak**

50. Dotyczy Pakiet 133 poz. 22 – Z uwagi na długotrwałe braki w produkcji opisanego preparatu oraz brakiem informacji o ew. wznowieniu - zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

51. Dotyczy Pakiet 133 poz. 22 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat - Bupivacainum h/chl.WZFinj.0.5%20ml\* 5f.?

**Odpowiedź: Nie**

52. Dotyczy Pakiet 133 poz. 30, 31, 32 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

53. Dotyczy Pakiet 133 poz. 35, 36– W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

54. Dotyczy Pakiet 133 poz. 37 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat – o pojemności 10g?

**Odpowiedź: Tak**

55. Dotyczy Pakiet 133 poz. 22 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat - Inhibace Plus 5mg+12,5mg\*28tabl.powl.?

**Odpowiedź: Nie**

56. Dotyczy Pakiet 133 poz. 43 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek zwykłych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

57. Dotyczy Pakiet 133 poz. 58, 59, 60 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

58. Dotyczy Pakiet 133 poz. 64 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

59. Dotyczy Pakiet 133 poz. 65, 66 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

60. Dotyczy Pakiet 133 poz. 76 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 30szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

61. Dotyczy Pakiet 133 poz. 8 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 30szt, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

62. Dotyczy Pakiet 133 poz. 87 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek zwykłych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

63. Dotyczy Pakiet 133 poz. 91-94 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

64. Dotyczy Pakiet 133 poz. 95, 96 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

65. Dotyczy Pakiet 133 poz. 97 – Z uwagi na długotrwałe braki w produkcji opisanego preparatu oraz brakiem informacji o ew. wznowieniu - zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

66. Dotyczy Pakiet 133 poz. 101– W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

67. Dotyczy Pakiet 133 poz. 102-104 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

68. Dotyczy Pakiet 133 poz. 109,110,111 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

69. Dotyczy Pakiet 134 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w 50 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 20 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

70. Dotyczy Pakiet 134 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolek?

**Odpowiedź: Tak**

71. Dotyczy Pakiet 134 poz. 11- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w 50 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 20 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

72. Dotyczy Pakiet 134 poz. 13,14 - Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: tak**

73. Dotyczy Pakiet 134 poz. 23- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

74. Dotyczy Pakiet 134 poz. 28,30- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

75. Dotyczy Pakiet 134 poz. 32,33- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**

76. Dotyczy Pakiet 134 poz. 39- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 100 tabletek w ilości 103 op.?

**Odpowiedź: Tak**

77. Dotyczy Pakiet 134 poz. 41- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 30 saszetek w ilości 5 op.?  
**Odpowiedź: Tak**
78. Dotyczy Pakiet 134 poz. 44- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 100 tabletek dojelitowych w ilości 10 opakowań?  
**Odpowiedź: Tak**
79. Dotyczy Pakiet 134 poz. 54- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 30 tabletek powlekanych w ilości 3 opakowań?  
**Odpowiedź: Tak**
80. Dotyczy Pakiet 134 poz. 56,57,59,61- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?  
**Odpowiedź: Tak**
81. Dotyczy Pakiet 134 poz. 63,66,68- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu twarde?  
**Odpowiedź: Tak**
82. Dotyczy Pakiet 2 poz. 13, 18,19 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolki?  
**Odpowiedź: Tak**
83. Dotyczy Pakiet 5 poz. 13 – Czy Zamawiający miał na myśli dawkę syr.1mg/10ml 100ml?  
**Odpowiedź: Syrop dawka 1 mg/10 ml a 100 ml.**
84. Dotyczy Pakiet 5 poz. 26 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 10mld CFU?  
**Odpowiedź: Tak, produkt leczniczy**
85. Dotyczy Pakiet 5 poz. 37 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletki drażowanej. Tylko taka jest dostępna na rynku?  
**Odpowiedź: Tak**
86. Dotyczy Pakiet 16 poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 60g z odpowiednim przeliczeniem 50 opak.?  
**Odpowiedź: Tak**
87. Dotyczy Pakiet 16 poz. 35– Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 30g. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 20g z odpowiednim przeliczeniem.  
**Odpowiedź: Tak**
88. Dotyczy Pakiet 16 poz. 38 – Czy Zamawiający miał na myśli wielkość opakowania 30 g?  
**Odpowiedź: Tak**
89. Dotyczy Pakiet 16 poz. 39 – Czy Zamawiający miał na myśli wielkość opakowania 30 g?  
**Odpowiedź: Tak**
90. Dotyczy Pakiet 16 poz. 41 – Czy Zamawiający miał na myśli wielkość opakowania 30 g?  
**Odpowiedź: Tak**
91. Dotyczy Pakiet 16 poz. 42– Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 50ml z odpowiednim przeliczeniem.  
**Odpowiedź: Tak**
92. Dotyczy Pakiet 16 poz. 43– Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 60g. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 50g z odpowiednim przeliczeniem.  
**Odpowiedź: Tak**

93. Dotyczy Pakiet 16 poz. 50 – W związku z zakończoną produkcją opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

94. Dotyczy Pakiet 16 poz. 54 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat o gramaturze 100g?

**Odpowiedź: Tak**

95. Dotyczy Pakiet 44 poz. 2– Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci ampułek ( opakowanie – 5amp x 4ml) z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań na pełne opakowania handlowe.

**Odpowiedź: Tak**

96. Dotyczy Pakiet 26 poz. 1,2 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiołki?

**Odpowiedź: Tak**

97. Dotyczy Pakiet 49 poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat konfekcjonowany po 60 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem 57 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

98. Dotyczy Pakiet 49 poz. 19– Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu a 20 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych. Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku w wymaganej postaci.

**Odpowiedź: Tak**

99. Dotyczy Pakiet 81 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat konfekcjonowany po 1 fiołce z odpowiednim przeliczeniem 67200 op.?

**Odpowiedź: Tak**

100. Dotyczy Pakiet 94 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat konfekcjonowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem 3400 op.?

**Odpowiedź: Tak**

101. Dotyczy Pakiet 94 poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat konfekcjonowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem 40 op.?

**Odpowiedź: Tak**

102. Dotyczy Pakiet 106 poz. 31 – Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 5mg/ml tylko taka jest dostępna na rynku?

**Odpowiedź: Tak**

103. Dotyczy Pakiet 109 poz. 10 – Czy zamawiający dopuści preparat w postaci granulatu?

**Odpowiedź: Tak**

104. Dotyczy Pakiet 109 poz. 39 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko takie są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

105. Dotyczy Pakiet 121 poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat konfekcjonowany po 60 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem 3 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

106. Dotyczy Pakiet 133 poz. 23 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Tak**



107. Dotyczy Pakiet 133 poz. 86 – Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu handlowym a 30szt, z odpowiednim przeliczeniem liczny opakowań handlowych. Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

108. Dotyczy Pakiet 133 poz. 97 – Z uwagi na długotrwałe braki w produkcji opisanego preparatu oraz brakiem informacji o ew. wznowieniu - zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

**Odpowiedź: Tak**

109. Dotyczy Pakiet 134 poz. 40- Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 100 tabletek dojelitowych w ilości 50 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

110. Dotyczy Pakiet 134 poz. 45- Czy Zamawiający miał na myśli dawkę Pentasa zaw.doodbyt.1g/100ml \* 7butelek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką ofertę.**

111. Dotyczy Pakiet 121 poz. 14– Czy Zamawiający miał na myśli nazwę międzynarodową morphini sulfas?

**Odpowiedź: Nie**

112. Dotyczy Pakiet 121 poz. 14 –Czy Zamawiający dopuści do wyceny Morphini sulf.WZF inj.20mg/ml\*10amp?

**Odpowiedź: Nie**

### *CZĘŚĆ III*

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

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

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

**Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

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

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Tak**

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

**Odpowiedź: Tak**

4. 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 „dawkę” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

**Odpowiedź: Tak**

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?

**Odpowiedź: Tak**

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

**Odpowiedź: Tak**

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

**Odpowiedź: Tak**

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

**Odpowiedź: Tak**

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

- 1) ampułki na fiolki i na odwrot;
- 2) fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i na odwrot;
- 3) ampułki na pojemniki i na odwrot?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę: ampułki na fiolki i na odwrot.**

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

**Odpowiedź: Tak**

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

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

**Odpowiedź: Tak**

12. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

**Odpowiedź: Tak**

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku w pozycjach, gdzie jednostką miary jest mg, but, fiol, szt itd.?

**Odpowiedź: Nie**

14. Dotyczy pak 1 poz 4, 72  
Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci ampułki?

**Odpowiedź: Tak**

15. Dotyczy pak 1 pozycje 7, 8, 33, 60  
Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź: Tak**

16. Dotyczy
- pak 1 pozycje: 22, 23
  - pak 1 poz 64
  - pak 1 poz 68
  - pak 1 poz 75
  - pak 1 poz 82
  - pak 1 poz 83

- pak 1 poz 88
- pak 1 poz 90
- pak 1 poz 109
- pak 1 poz 119
- pak 1 poz 120, 121, 123
- pak 1 poz 133
- pak 1 poz 134
- pak 1 poz 141
- pak 1 poz 154
- pak 1 poz 155, 156
- pak 1 poz 165
- pak 1 poz 170
- pak 1 poz 191, 192, 193
- pak 1 poz 209
- pak 1 poz 216
- pak 1 poz 226
- pak 1 poz 244, 245
- pak 1 poz 249
- pak 1 poz 252
- pak 1 poz 256
- pak 1 poz 265
- pak 1 poz 275

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

17. Dotyczy

- pak 1 poz 41
- pak 1 poz 105
- pak 1 poz 110
- pak 1 poz 112
- pak 1 poz 126
- pak 1 poz 266, 267

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Tak**

18. Dotyczy

- pak 1 poz 42
- pak 1 poz 186

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci fiołki?

**Odpowiedź: Tak**

19. Dotyczy

- pak 1 poz 61
- pak 1 poz 107
- pak 1 poz 233, 234
- pak 1 poz 268

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

20. Dotyczy

- pak 1 poz 77
- pak 1 poz 100
- pak 1 poz 104
- pak 1 poz 208

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki draż?

**Odpowiedź: tak**

21. Dotyczy

- pak 1 poz 84

- pak 1 poz 139

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki?

**Odpowiedź: Tak**

22. Dotyczy pak 1 poz 85

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci butelki?

**Odpowiedź: Tak**

23. Dotyczy pak 1 poz 126

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki do sporz. Zawiesiny?

**Odpowiedź: Nie**

24. Dotyczy pak 1 poz 4

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeniesienie pozycji do pakietu nr 37, patrz modyfikacja formularza „Wzór oferty XLS – wymagane dokumenty – po modyfikacji”.**

25. Dotyczy pak 1 poz 18

Czy Zamawiający dopuści: Maalox, (35 mg + 40 mg)/ml, zaw. doustna, 250 ml?

**Odpowiedź: Tak**

26. Dotyczy pak 1 poz 20

Czy Zamawiający dopuści ambroxoli hydrochloridum 15mg/2ml \*10 amp?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego.

**Odpowiedź: Tak**

27. Dotyczy pak 1 poz 21

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 ampułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego.

**Odpowiedź: Tak**

28. Dotyczy pak 1 poz 24

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

29. Dotyczy pak 1 poz 32

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 czopków (zmiana wielkości opakowania przez producenta)?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego.

**Odpowiedź: Tak**

30. Dotyczy pak 1 poz 35

Czy Zamawiający dopuści syrop o pojemności 120 ml?

**Odpowiedź: Tak**

31. Dotyczy pak 1 poz 39

Czy Zamawiający dopuści preparat o składzie: CALCII GLUBIONAS+CALCII LACTOBIONAS 0,114-0,116 G WAPNIA/5 ML?

**Odpowiedź: Tak**

32. Dotyczy pak 1 poz 48

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*90 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

33. Dotyczy pak 1 poz 45

Czy Zamawiający dopuści Arechin, 250 mg, tabl., 30 szt, blister?

**Odpowiedź: Tak**

34. Dotyczy pak 1 poz 49

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

35. Dotyczy pak 1 poz 52

prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (brak takiego preparatu na rynku)

**Odpowiedź: Tak**

36. Dotyczy pak 1 poz 53

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 tabletek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

37. Dotyczy pak 1 poz 56

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

38. Dotyczy pak 1 poz 63

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

39. Dotyczy pak 1 poz 88

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 28 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

40. Dotyczy pak 1 poz 111

Czy Zamawiający dopuści: Kalium Effervesces bezcukrowy, 3g, gran. mus, 20sasz?

**Odpowiedź: Tak**

41. Dotyczy pak 1 poz 113

Prosimy o doprecyzowanie dawki wymaganej przez Zamawiającego

**Odpowiedź: 2,5 g/5 ml**

42. Dotyczy pak 1 poz 125

Prosimy o doprecyzowanie dawki wymaganej przez Zamawiającego (brak na rynku dawki 250+25mg)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawki z SWZ.**

43. Dotyczy pak 1 poz 130

Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności ampułki 2 ml?

**Odpowiedź: Tak**

44. Dotyczy pak 1 poz 139

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*15 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

45. Dotyczy pak 1 poz 149

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

46. Dotyczy pak 1 poz 162

Czy Zamawiający dopuści Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek?

**Odpowiedź: Tak**

47. Dotyczy pak 1 poz 174

Czy Zamawiający dopuści zawiesinę doustną?

**Odpowiedź: Tak**

48. Dotyczy pak 1 poz 178

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

49. Dotyczy pak 1 poz 179

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

50. Dotyczy pak 1 poz 180

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

51. Dotyczy pak 1 poz 201

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

52. Dotyczy pak 1 poz 209

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*28 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

53. Dotyczy pak 1 poz 227

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

54. Dotyczy pak 1 poz 235

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*56 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

55. Dotyczy pak 1 poz 236

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*56 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

56. Dotyczy pak 1 poz 239

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

57. Dotyczy pak 1 poz 240

Prosimy o doprecyzowanie, czy dla tej pozycji symbol gwiazdki „\*” ma znaczenie:

240	Theophyllum	200 mg/10 ml.-roztwór do wstrzyk. i.v x 5 amp *
-----	-------------	--

**Odpowiedź: Omyłka pisarka „\*” nie ma znaczenia**

58. Dotyczy pak 1 poz 247

Czy Zamawiający dopuści Milgamma N,(50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml;2ml,inj.,5amp?

**Odpowiedź: Tak**

59. Dotyczy pak 1 poz 248

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak**

60. Dotyczy pak 1 poz 270

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

61. Dotyczy pak 1 poz 277

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*50 tabletek w opakowaniu?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

62. Dotyczy pak 1 poz 280

Czy Zamawiający dopuści Vit. B12 WZF, 500mcg/ml; 2ml, roztw.do wstrz, 5amp?

**Odpowiedź: Tak**

63. Dotyczy pak 2 poz 10

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki?

**Odpowiedź: Tak**

64. Dotyczy pak 2 poz 13

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci fiołka?

**Odpowiedź: Tak**

65. Dotyczy pak 2 poz 18

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci 1 fiol pr + 1 amp rozp?

**Odpowiedź: Tak**

66. Dotyczy pak 2 poz 19

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci 1 fiol pr + 1 amp rozp?

**Odpowiedź: Tak**

67. Dotyczy pak 4 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 fiolek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

68. Dotyczy pak 4 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 1 fiolka?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

69. Dotyczy pak 4 poz 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o postaci tabletki powlekana?

**Odpowiedź: Tak**

70. Dotyczy pak 4 poz 14

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 20 tabletek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

71. Dotyczy pak 4 poz. 15, 16

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki draż?

**Odpowiedź: Tak**

72. Dotyczy pak 5 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści Calcium chloratum WZF, 67 mg/ml, inj., 10ml, 10amp?

**Odpowiedź: Tak**

73. Dotyczy pak 5 poz. 18, 19, 26

Prosimy o określenie ilości w opakowaniu, jakiej wymaga Zamawiający

**Odpowiedź: 18 – 28 kaps, 19 – 28 kaps, 26 – 10 kaps**

74. Dotyczy pak 5 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 28 tabletek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

75. Dotyczy pak 5 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 28 tabletek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

76. Dotyczy pak 5 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

77. Dotyczy pak 5 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści preparat z ampułką o pojemności 10 ml?

**Odpowiedź: Tak**

78. Dotyczy pak 5 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki draż?

**Odpowiedź: Tak**

79. Dotyczy pak 12 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści Rocuronium Kabi, 10mg/ml; 10ml, rozt.d/wst, inf, 10fiol

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści preparat pod warunkiem spełniania wymagań określonych w SWZ w dokumentach aktualnych na dzień otwarcia**



80. Dotyczy pak 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści Rocuronium Kabi, 10mg/ml; 5ml, roztw.d/wst, inf, 10fiol

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści preparat pod warunkiem spełniania wymagań określonych w SWZ w dokumentach aktualnych na dzień otwarcia**

81. Dotyczy pak 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające: 1 fiol(s.subst) + 1 amp rozp (szkl)?

**Odpowiedź: Tak**

82. Dotyczy pak 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania 2 fiol(s.subst) + 2 amp rozp (szkl)?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

83. Dotyczy pak 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające: 1 fiol(s.subst) + 1 amp rozp (szkl)?

**Odpowiedź: Tak**

84. Dotyczy pak 16 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20g?

Ile opakowań należałoby wycenić?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

85. Dotyczy pak 16 poz. 43

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (wycofanie z obrotu)

**Odpowiedź: Tak**

86. Dotyczy pak 16 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 5g w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź: Tak**

87. Dotyczy pak 23 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Monover, 100mgFe<sup>3+</sup>/ml; 5ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5fiol?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Nie**

88. Dotyczy pak 23 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułka?

**Odpowiedź: Tak**

89. Dotyczy pak 23 poz. 13

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

**Odpowiedź: Tak**

90. Dotyczy pak 23 poz. 14

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

**Odpowiedź: Tak**

91. Dotyczy pak 23 poz. 15

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

**Odpowiedź: Tak**

92. Dotyczy pak 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji w fiolce?

**Odpowiedź: Tak**

93. Dotyczy pak 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji w fiolce?

**Odpowiedź: Tak**

94. Dotyczy pak 27 poz. 6, 7, 8

Prosimy o wykreślenie

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.**

95. Dotyczy pak 27 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

96. Dotyczy pak 27 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

97. Dotyczy pak 27 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

98. Dotyczy pak 29 poz 2

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

**Odpowiedź: Tak**

99. Dotyczy pak 49 poz 7

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 60 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

100. Dotyczy pak 49 poz 8

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 60 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

101. Dotyczy:

- pak 49 poz 11, 12, 13

- pak 49 poz 22, 23, 24

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

102. Dotyczy pak 49 poz 19

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 20 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

103. Dotyczy pak 49 poz 20

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 20 kapsułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

104. Dotyczy pak 55 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 fiolek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

105. Dotyczy pak 61 poz 1

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź: Nie**

106. Dotyczy pak 61 poz 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

**Odpowiedź: Tak**

107. Dotyczy pak 62

Czy Zamawiający dopuści ProveDye Błękit metylenowy,0,5%,roztw,2ml,5amp.?

**Odpowiedź: nie**

108. Dotyczy pak 62

Czy Zamawiający dopuści Methylthion.Chlor.Proveblue,5mg/ml; 2ml,inj.,5amp?

**Odpowiedź: Tak**

109. Dotyczy pak 63 poz 4

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki powlekana?

**Odpowiedź: Tak**

110. Dotyczy pak 67 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 ampułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

111. Dotyczy pak 67 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 ampułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

112. Dotyczy pak 70 poz 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci fiołka?

**Odpowiedź: Tak**

113. Dotyczy pak 72 poz 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci ampułka?

**Odpowiedź: Tak**

114. Dotyczy pak 72 poz 11

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 120 dawek? (tylko taki dostępny)

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

115. Dotyczy pak 72 poz 13

Czy Zamawiający miał na myśli preparat o zawartości fenoteroli hydrob. wynoszącej 50mcg/1ml, ponieważ tylko taki jest dostępny na rynku? (w SWZ 0,5mg/1ml – nie ma takiego)

**Odpowiedź: Tak**

116. Dotyczy pak 77 poz 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

117. Dotyczy pak 78 poz 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

118. Dotyczy pak 78 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 ampułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

119. Dotyczy pak 78 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 ampułek?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

120. Dotyczy pak 85 poz 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

121. Dotyczy pak 97 poz 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

122. Dotyczy pak 97 poz 12

Prosimy o doprecyzowanie ilości wkładów wymaganych przez Zamawiającego (jednocześnie informujemy, że preparat występuje na rynku w opakowaniu \*5 wkładów).

**Odpowiedź: Tak**

123. Dotyczy pak 97 poz 13

Prosimy o doprecyzowanie ilości wkładów wymaganych przez Zamawiającego (jednocześnie informujemy, że preparat występuje na rynku w opakowaniu \*5 wkładów).

**Odpowiedź: Tak**

124. Dotyczy pak 97 poz 15

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 wkładów?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

125. Dotyczy pak 97 poz 16

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 wkładów?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

126. Dotyczy pak 97 poz 17

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 10 wkładów?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

127. Dotyczy pak 97 poz 24

Prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej dla tego preparatu

**Odpowiedź: Zamawiający pod tym opisem identyfikuje preparaty spełniające wymagania SWZ, jak np. Novorapid, Gensulin R.**

128. Dotyczy pak 97 poz 27

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułka o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

129. Dotyczy pak 97 poz 34, 35, 36

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekana?

**Odpowiedź: Tak**

130. Dotyczy pak 97 poz 35

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 56 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

131. Dotyczy pak 97 poz 36

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 56 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

132. Dotyczy pak 98 poz 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności ampułki 3 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Tak**

133. Dotyczy pak 101 poz 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułka?

**Odpowiedź: Tak**

134. Dotyczy pak 106 poz 37

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Tak**

135. Dotyczy pak 109 poz 3, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci ampułki?

**Odpowiedź: Tak**

136. Dotyczy pak 109 poz 14, 16, 19, 20, 22, 24, 28, 30, 31, 32, 36, 37, 39

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

137. Dotyczy pak 109 poz 21

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci fiołka?

**Odpowiedź: Tak**

138. Dotyczy pak 109 poz 23

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

139. Dotyczy pak 109 poz 27

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Tak**

140. Dotyczy pak 116 poz 1

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak**

141. Dotyczy pak 120 poz 2

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

142. Dotyczy pak 120 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 20 szt?

**Odpowiedź: Tak**

143. Dotyczy pak 121 poz 5, 12, 16, 24

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

144. Dotyczy pak 121 poz 13

Czy Zamawiający dopuści MST Continus, 60 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

145. Dotyczy pak 121 poz 13

Czy Zamawiający dopuści Vendal retard, 60 mg, tabl.powl.o przedł.uw, 30 szt (preparat wskazany przez Zamawiającego ma status zakończonej produkcji)?

**Odpowiedź: Nie**

146. Dotyczy pak 121 poz 14

Czy Zamawiający dopuści Morphini sulfas WZF, 20 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

**Odpowiedź: Nie**

147. Dotyczy pak 121 poz 17

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 5 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

148. Dotyczy pak 121 poz 18

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \* 5 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego  
**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

149. Dotyczy pak 21 poz 20, 21

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

150. Dotyczy pak 127 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak**

151. Dotyczy pak 127 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

152. Dotyczy pak 127 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

153. Dotyczy pakiet 129 pozycja 2

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu lub przeniesienie jej do pakietu 37 (import docelowy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz odpowiedź nr 24.**

154. Dotyczy pakiet 133 poz 3

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak**

155. Dotyczy pak 133 poz 9

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 1mcg? (brak na rynku dawki 0,1mg)

**Odpowiedź: Tak**

156. Dotyczy pak 133 poz 11

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

157. Czy Zamawiający, ze względu na potencjalne korzyści finansowe, w Pakiecie nr 133 poz. 15-16 dopuści zaproponowanie leku Apixaban w opakowaniu x 60 tabletek i przeliczenie ilości?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

158. Dotyczy pak 133 poz 22

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci fiołka?

**Odpowiedź: Tak**

159. Dotyczy pak 133 poz 22

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (preparat niedostępny)

**Odpowiedź: Tak**

160. Dotyczy pak 133 poz 34

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułka o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

161. Dotyczy pak 133 poz: 41, 43, 58, 59, 60, 64, 65, 66, 76, 78, 79, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 102, 103, 104, 111, 114, 115

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

162. Dotyczy pak 133 poz: 65, 66

Czy Zamawiający miał na myśli substancję czynną Finerenon?

**Odpowiedź: Tak**

163. Dotyczy pak 133 poz 76

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

164. Dotyczy pak 133 poz 77, 112, 113

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Tak**

165. Dotyczy pak 133 poz 86

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*56 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

166. Dotyczy pak 133 poz 87

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki?

**Odpowiedź: Tak**

167. Dotyczy pak 133 poz 113

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

168. Dotyczy pak 134 poz 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci fiołka?

**Odpowiedź: Tak**

169. Dotyczy pak 134 poz 5

Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu (zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak**

170. Dotyczy pak 134 poz 8

Czy Zamawiający dopuści preparat o kategorii rejestracji suplement diety? (produkt leczniczy – zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Nie**

171. Dotyczy pak 134 poz: 13, 14, 15, 23, 28, 30, 32, 33, 56, 57, 59, 61



Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Tak**

172. Dotyczy pak 134 poz 41

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

173. Dotyczy pak 134 poz 52

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

174. Dotyczy pak 134 poz 54

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 szt?

Prosimy o wskazanie ilości opakowań dla lokalizacji ul. Długa oraz dla lokalizacji ul. Przybyszewskiego

**Odpowiedź: Tak, podział zgodnie z pierwotną tabelą z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę**

175. Dotyczy pak 134 poz 66

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu lub wykreśli pozycję z pakietu? (tabletki – brak)

**Odpowiedź: Tak**

176. Dotyczy pak 134 poz 68

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki?

**Odpowiedź: Tak**

177. Dotyczy:

- pak 1 poz: 85, 248, 139, 144, 64, 185, 127, 65

- pak 3 poz: 20

- pak 16 poz: 27, 50, 43

- pak 28 poz 1

- pak 47 poz 1

- pak 52 poz 2

- pak 97 poz 5

- pak 105 poz 1

- pak 106 poz 15, 27, 44

- pak 109 poz 11, 12, 13

- pak 116 poz 1

- pak 121 poz 13

- pak 133 poz 35, 36, 101, 17

- pak 134 poz 63, 8, 58, 68, 5

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietów

**Odpowiedź: Tak**

178. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 wycenę 89 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak**

179. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 131. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź: Tak**

180. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 253. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

**Odpowiedź: Pozycja wykreślona.**

181. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 186. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź: Tak**

182. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 285. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź: Tak**

183. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 10. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Nie**

184. 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 od jednego producenta? 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?

**Odpowiedź: Nie**

185. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 11. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Nie**

186. 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 od jednego producenta? 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?

**Odpowiedź: Nie**

187. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 27. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Tak**

188. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 44. Czy Zamawiający w pakiecie 16.poz 44 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Dopuszczamy ofertę bez przeliczenia ilości.**

189. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł ?

**Odpowiedź: Nie**

190. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 14. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Tak**

191. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 2. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Nie**

192. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Tak.**

193. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

**Odpowiedź: Nie**

194. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Nie**

195. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 16. Czy zamawiający dopuszcza produkt generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

**Odpowiedź: Tak**

196. Dotyczy pakietu nr 72 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 10 opakowań?

**Odpowiedź: Nie**

197. Dotyczy pakietu nr 97 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł ?

**Odpowiedź: Nie**

198. Dotyczy pakietu nr 97 poz. 5. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.**

199. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Tak**

200. Dotyczy pakietu nr 109 poz. 11. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Tak**

201. Dotyczy pakietu nr 114 poz. 1. Czy Zamawiający w pak 114 poz 1 wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź: Tak**

202. Dotyczy pakietu nr 133 poz. 35. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zgoda na wykreślenie poz. 35.**

203. Pytania do wzoru umowy dla wszystkich części poza 9:

1. Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z 1 ust. 6 wzoru umowy zdania: „Wykonawca zobowiązany jest do zmiany cen urzędowych produktów leczniczych, które będą na stanie magazynowym Zamawiającego (Apteki) w dniu przeceny.”, które wg naszej opinii jest niezgodne ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.
2. Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §1 ust. 7. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.
3. Do §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §5 ust. 2 lit. a) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 2 lit. a) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.
4. Do §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy, który przewiduje zmianę sposobu świadczenia ze względu na m. in. zmianę warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto podkreślamy, że zapis ten, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust.1 Pzp, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg zawarty w §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie będzie na jego podstawie posiadał wiedzy w zakresie zarówno docelowego sposobu świadczenia.
5. Do §5a wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5a 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.

6. Do §10 ust. 1-4 wzoru umowy: Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych przewidzianych w §10 ust. 1-4 do wysokości wynoszącej 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każde 12 godzin zwłoki. Pytania do wzoru umowy dla części 9:
7. Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z 1 ust. 6 wzoru umowy zdania: „Wykonawca zobowiązany jest do zmiany cen urzędowych produktów leczniczych, które będą na stanie magazynowym Zamawiającego (Apteki) w dniu przeceny.”, które wg naszej opinii jest niezgodne ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.
8. Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §1 ust. 7. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.
9. Do §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §5 ust. 2 lit. a) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 2 lit. a) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.
10. Do §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy, który przewiduje zmianę sposobu świadczenia ze względu na m. in. zmianę warunków realizacji umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto podkreślamy, że zapis ten, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust. 1 Pzp, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg zawarty w §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie będzie na jego podstawie posiadał wiedzy w zakresie zarówno docelowego sposobu świadczenia.
11. Do §5a wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5a 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.

12. Do §10 ust. 1-4 wzoru umowy: Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych przewidzianych w §10 ust. 1-4 do wysokości wynoszącej 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każde 12 godzin zwłoki.
13. Do §10 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §10 ust. 7 do wysokości 25 zł za każdą godzinę zwłoki.

**Odpowiedź:**

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 2 Zamawiający wyraża odmienny pogląd, iż zapisy umowy gwarantują Wykonawcy realizację przedmiotu umowy na wskazanej ilości określonej w %, a szczególne przypadki mogą spowodować, że nastąpi ograniczenie realizacji przedmiotu umowy, które jest przez Zamawiającego wskazane wprost w umowie.**

**Ad. 3 Zamawiający wskazuje, że sytuacja opisana w projekcie umowy zajdzie wtedy, gdy dojdzie do ewaluacji warunków umowy pod warunkiem, że zajdą wskazane przesłanki do zmiany umowy. Dlatego Zamawiający nie może podać jakie będą przyszłe zmiany umowy na tym etapie postępowania. Zamawiający uważa, że przedmiotowy zapis nie wyczerpuje przesłanek abuzywności wskazanych w art. 433 Pzp.**

**Ad. 4 Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie §5 ust. 2 lit. c) projektu umowy.**

**Ad. 5 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 6 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 7 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 8 Zamawiający wyraża odmienny pogląd, iż zapisy umowy gwarantują Wykonawcy realizację przedmiotu umowy na wskazanej ilości określonej w %, a szczególne przypadki mogą spowodować, że nastąpi ograniczenie realizacji przedmiotu umowy, które jest przez Zamawiającego wskazane wprost w umowie.**

**Ad. 9 Zamawiający wskazuje, że sytuacja opisana w projekcie umowy zajdzie wtedy, gdy dojdzie do ewaluacji warunków umowy pod warunkiem, że zajdą wskazane przesłanki do zmiany umowy. Dlatego Zamawiający nie może podać jakie będą przyszłe zmiany umowy na tym etapie postępowania. Zamawiający uważa, że przedmiotowy zapis nie wyczerpuje przesłanek abuzywności wskazanych w art. 433 Pzp.**

**Ad. 10 Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie §5 ust. 2 lit. c) projektu umowy.**

**Ad. 11 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 12 Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ad. 13 Zamawiający nie wyraża zgody.**

203. Pytanie do Pakietu 8 pozycji 8 Czy zamawiający dopuszcza produkt zawierający dietę normokaloryczną (1,1 kcal/ml) zamiast (1,07 kcal/ml) ? Reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

204. Pytanie do Pakietu 8 pozycji 10 Czy zamawiający dopuszcza preparat oral impact w opakowaniu kartonikowym zamiast butelce? Produkt ten występuje tylko w opakowaniu kartonowym. Reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

205. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 98 pozycji nr 2 Pegfilgrastimum. Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia wzięcie udziału w przetargu innym wykonawcom. Pakiet nr 98 w obecnej konstrukcji jest ograniczeniem konkurencyjności co w konsekwencji wpływa niekorzystnie na finanse publiczne.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

---

Zamawiający modyfikuje OPZ w pakiecie nr 27 i 79 przez wydzielenie poniższych pozycji do pakietu nr 19 zgodnie z załączoną modyfikacją:

**pakiet nr 27**

1	Benserazidum HBS + Levodopum	125 mg/100 kaps.
2	Benserazidum+ Levodopum	125mg /100 kaps.
3	Benserazidum+ Levodopum	125mg /100 tabl. rozpuszczalnych
4	Benserazidum+ Levodopum	62,5mg /100 kaps.
5	Benserazidum+ Levodopum	62,5mg /100 tabl. rozpuszczalnych

4	Tramadoli hydrochloridum	150 mg x 30 tab
---	--------------------------	-----------------

---

Zamawiający modyfikuje treść SWZ zgodnie z udzielonymi odpowiedziami i dokonuje zmiany terminu składania i otwarcia ofert, jak niżej:

**15. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

15.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 2024-07-20.

**17. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia 2024-04-22 do godz. 11:00.

**18. TERMIN OTWARCIA OFERT**

18.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 2024-04-22 o godz. 11:05, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.