

do wiadomości Wykonawców

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zawiadamiam, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych na potrzeby apteki Zakładu Karnego w Barczewie**, zostały złożone następujące pytania:

Pytanie 1:

Czy w pakiecie zbiorczym poz.273 i 274 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus*? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, kapsułek, ampułek itp.) należy ilość opakowań przeliczyć do 2 miejsc po przecinku – ułamkową ilość opakowań tak aby można było porównać oferty z tą samą ilością przedmiotu zamówienia.

Pytanie 2:

Czy w pakiecie zbiorczym poz.273 i 274 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, kapsułek, ampułek

itp.) należy ilość opakowań przeliczyć do 2 miejsc po przecinku – ułamkową ilość opakowań tak aby można było porównać oferty z tą samą ilością przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3:

Czy w pakiecie zbiorczym poz. 455 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* /kaps? Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g – będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym – będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu zarejestrowanego jako lek.

Pytanie 6:

Do §2 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw zwykłych do 24 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7:

Do §2 ust.13 wzoru umowy. Prosimy o dodanie do §2 ust.13 wzoru umowy słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z

przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie informujemy, iż nie dokonujemy zmiany, albowiem zapisy umowne z oczywistych względów nie mogą uchylać przepisów powszechnie obowiązujących i takich intencji nie ma również zamawiający.

Pytanie 8:

Dotyczy pozycji 37. Prosimy o doprecyzowanie zapisu przedmiotu zamówienia. W formularzu ofertowym widnieje zapis "Atorvastatin Bluefish AB 20 tabl * 30 tabl.powl.

Odpowiedź: Winno być: Atorvastatin Bluefish AB **20 mg** x 30 tabl.powl.

Pytanie 9:

Dotyczy pozycji 38. Prosimy o doprecyzowanie zapisu przedmiotu zamówienia. W formularzu ofertowym widnieje zapis "Atorvastatin Bluefish AB 40 tabl * 30 tabl.powl.

Odpowiedź: Winno być: Atorvastatin Bluefish AB **40 mg** x 30 tabl.powl.

Pytanie 10:

Dotyczy pozycji 120. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk.

Pytanie 11:

Dotyczy pozycji 619. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako produkt dezynfekcyjny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Skinsept Pur 350 ml aerozol lub inny preparat jednoznacznie równoważny.

Pytanie 12:

Dotyczy pozycji 629. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu zarejestrowanego jako surowiec farmaceutyczny.

Pytanie 13:

Dotyczy pozycji 213. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

Pytanie 14:

Dotyczy pozycji 39,89,383,416,549,604,618,621,632,653,665,666,667. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: W pozycji 39,89,383,416,549,604,618,621,632,653,665,666,667 Zamawiający dopuszcza produkty wymienione przez siebie w formularzu ofertowym lub preparaty równoważne.

Pytanie 15:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na ww. zamianę.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp., zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) o zawartości ilościowej nie przekraczającej 100% ilości opakowania danego leku podanej przez Zamawiającego. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość ml, mg należy ilość opakowań przeliczyć do 2 miejsc po przecinku – ułamkową ilość opakowań tak, aby można było porównać oferty z tą samą ilością przedmiotu zamówienia.

Pytanie 17:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletek/ kapsułek/tabletek powlekanych o przedłużonym działaniu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie pod warunkiem zapewnienia takiego samego działania terapeutycznego zamienionego leku np. zmodyfikowane uwalnianie leku jest tożsame z jego przedłużonym działaniem i odwrotnie.

Pytanie 18:

Czy zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, w których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, w których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży z podaniem pod pakietem ostatniej ceny danego leku.

Pytanie 19:

Dotyczy pozycji 67. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek?

Odpowiedź: W pozycji 67 Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek. Zamawiający wymaga wyceny preparatu Symbicort Turbuhaler 320 mcg+ 9 mcg x 60 dawek, proszek do inh. lub preparat równoważny.

Pytanie 20:

Dotyczy pozycji 96. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair 200 mcg/d. aer.wziewny, 200 dawek + kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu Budiair 200 mcg/d. aer.wziewny, 200 dawek + kom.inh. W pozycji 96 Zamawiający wymaga wyceny preparatu Avesco 160 mcg x 60 dawek lub preparat równoważny

Pytanie 21:

Dotyczy pozycji 118. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji, w tym 118 z pakietu.

Pytanie 22:

Dotyczy pozycji 119. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji, w tym 119 z pakietu.

Pytanie 23:

Dotyczy pozycji 140. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps, posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego simeticonum 0,04 g opakowanie 100 kaps, pod warunkiem rejestracji preparatu jako lek.

Pytanie 24:

Dotyczy pozycji 196. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek. Zamawiający w poz.196 dopuszcza wycenę preparatu Asaris 250 mcg+ 50 mcg x 60 dawek lub preparat równoważny.

Pytanie 25:

Dotyczy pozycji 197. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex 200 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu Fostex 200 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. 180 dawek. W pozycji 197 Zamawiający wymaga wyceny preparatu Asaris 500 mcg+ 50 mcg x 60 dawek lub preparat równoważny.

Pytanie 26:

Dotyczy pozycji 198. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. x180 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu Fostex 100 mcg+6mcg/dawkę, aer.inh. x180 dawek. W pozycji 198 Zamawiający wymaga wyceny preparatu Asaris proszek do/inh. 0,1mg + 0,05 mg/dawkę x 60 dawek lub preparat równoważny

Pytanie 27:

Dotyczy pozycji 199. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos 12 mcg/dawkę ,aer.inh x 120 dawek w ilości 2,5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w poz.199 nie dopuszcza wyceny preparatu Atimos 12 mcg/dawkę ,aer.inh x 120 dawek w ilości 2,5 opakowań.

Zamawiający w poz.199 wymaga wycenę preparatu Oxis Turbuhaler, proszek do/inh. 9 mcg/dawkę lub preparat równoważny.

Pytanie 28:

Dotyczy pozycji 200. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos 12 mcg/dawkę ,aer.inh x 120 dawek w ilości 300 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w poz.200 nie dopuszcza wyceny preparatu Atimos 12 mcg/dawkę ,aer.inh x 120 dawek w ilości 300 opakowań . Zamawiający w poz.200 wymaga wyceny preparatu w kapsułkach np, Oxodil PPH 12 mcg/dawkę x 60 dawek lub inny preparat równoważny w kapsułkach.

Pytanie 29:

Dotyczy pozycji 299. (1). Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry-Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2). Czy zamawiający wymaga preparatu Macrogol 74g x 48 saszetek, PEG 4 litry-Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga oraz nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu Macrogol 74g x 48 saszetek. Zamawiający wymaga preparatu w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 4 saszetki.

Pytanie 30:

Dotyczy pozycji 318. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji , w tym 318 z pakietu.

Pytanie 31:

Dotyczy pozycji 321. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji , w tym 321 z pakietu.

Pytanie 32:

Dotyczy pozycji 363. Czy Zamawiający dopuści wycenę Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna,30 ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna,30 ml.

Pytanie 33:

Dotyczy pozycji 377. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w poz.377 dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie 34:

Dotyczy pozycji 378. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w poz.378 dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

Pytanie 35:

Dotyczy pozycji 428. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu, który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w poz. 428 wyraża zgodę na wycenę preparatu, który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Pytanie 36:

Dotyczy pozycji 438. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji, w tym 438 z pakietu.

Pytanie 37:

Dotyczy pozycji 439. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie żadnej pozycji, w tym 439 z pakietu.

Pytanie 38:

Dotyczy pozycji 467. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu w postaci kapsułek np. Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt. Zamawiający dopuszcza preparaty sylimaryny w postaci tabletek/tabletek powlekanych/drażetek.

Pytanie 39:

Dotyczy pozycji 503. Proszę o dopuszczenie wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsułek 13,33 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości 39,99 szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps.

zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. proponowanej postaci dwóch pozycji.

W poz.503 Zamawiający wymaga wyceny preparatu Spiriva 18 mcg x 30 kaps plus inhalator (komplet) lub inny preparat równoważny w postaci lek + inhalator.

Pytanie 40:

Dotyczy pozycji 526. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie lub wykreślenie żadnej pozycji, w tym 526 z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, w których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży z podaniem pod pakietem ostatniej ceny leku.

Pytanie 41:

Czy w poz.578 ze względu na zakończoną produkcję można wycenić Panthenol, pianka, 150 ml (wyrób medyczny), przeliczając ilość opakowań na 43,33 op.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę ww. preparatu w postaci pianki 150 ml z przeliczeniem ilości leku.

Pytanie 42:

Czy w poz.578 ze względu na zakończoną produkcję można wycenić Panthenol S.O.S., spray, 130 g (kosmetyk)?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę kosmetyku.

Pytanie 43:

Czy w poz.227 można wycenić lek w postaci tabl. drażowanych, ponieważ podany w SIWZ nie jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w poz. 227 wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletek drażowanych (zastrzeżenie dotyczyło postaci kapsułek).

Pytanie 44:

Czy w poz.345 I 603 można wycenić Bactroban 20 mg/g, maść do nosa, 3g, przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak. W poz.345 I 603 można wycenić Bactroban 20 mg/g, maść do nosa, 3g, przeliczając ilość opakowań.

Pytanie 45:

Czy w poz.377 można wycenić Pangrol 10 000 j.m , kaps.50 szt?

Odpowiedź: Tak. W poz.377 można wycenić Pangrol 10 000 j.m , kaps.50 szt .

Pytanie 46:

Nawiązując do zapisów w SWZ: III Opis przedmiotu zamówienia, punkt 2, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby poszczególne dawki tej samej substancji leczniczej pochodziły od jednego fabrykanta dla tej samej postaci leku, co oznacza, że np. w przypadku tabletek/kapsułek wszystkie ich dawki powinny być tego samego fabrykanta a np. ampułki/fiolki już nie muszą pochodzić od tego samego fabrykanta co lek w postaci tabletek/kapsułek?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby poszczególne dawki tej samej substancji leczniczej pochodziły od jednego fabrykanta dla tej samej postaci leku, co oznacza, że np. w przypadku tabletek/kapsułek wszystkie ich dawki powinny być tego samego fabrykanta a np. ampułki/fiolki mogą, ale nie muszą pochodzić od tego samego fabrykanta co lek w postaci tabletek/kapsułek.

Pytanie 47:

Nawiązując do zapisów w SWZ: III Opis przedmiotu zamówienia, punkt 2, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby poszczególne dawki tej samej substancji leczniczej pochodziły od jednego fabrykanta dla tej samej postaci leku, co oznacza, że np. w przypadku tabletek/kapsułek wszystkie ich dawki powinny być tego samego fabrykanta a np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu już nie muszą pochodzić od tego samego fabrykanta co lek w postaci tabletek/kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby poszczególne dawki tej samej substancji leczniczej pochodziły od jednego fabrykanta dla tej samej postaci leku, co oznacza, że np. w przypadku tabletek/kapsułek wszystkie ich dawki powinny być tego samego fabrykanta a np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu mogą, ale nie muszą pochodzić od tego samego fabrykanta, co lek w postaci tabletek/kapsułek.

Pytanie 48:

Czy lek w poz. Tegretol CR 400mg *30tabl nie musi pochodzić od tego samego producenta co leki w poz.81 i 82, ponieważ nie ma takiego na rynku?

Odpowiedź: Lek w poz. Tegretol CR 400mg *30tabl **nie musi** pochodzić od tego samego producenta, co leki w poz.81 i 82

Pytanie 49:

Czy w poz.130 należy wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ lek OLFEN UNO 150MG tak jest zarejestrowany?

Odpowiedź: Tak. W poz.130 należy wycenić tabletki o przedłużonym uwalnianiu

Pytanie 50:

Czy lek z poz.130 nie musi pochodzić od tego samego producenta co lek z poz.133, ponieważ nie ma takiego na rynku?

Odpowiedź: Lek z poz.130 **nie musi** pochodzić od tego samego producenta co lek z poz.133

Pytanie 51:

Czy preparaty z poz.194 i 195 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty z poz.194 i 195 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie 52:

Czy w poz.195 można wycenić Flutixon,125 mcg/dawkę, prosz.do inh.w kaps.tw.,120szt+inh?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 53:

Czy preparaty z poz.199 i poz.200 nie muszą pochodzić do jednego producenta, ponieważ nie ma takich na rynku, które byłyby produkowane przez jednego producenta ?

Odpowiedź: Preparaty z poz.199 i poz.200 **nie muszą** pochodzić od jednego producenta.

Pytanie 54:

Czy lek z poz.210 nie musi pochodzić do tego samego producenta, co leki z poz.211 i 212, ponieważ nie ma takiego leku, który byłyby produkowane przez producenta tego samego co leki w poz.211 i 212?

Odpowiedź: Lek z poz.210 **nie musi** pochodzić od tego samego producenta, co leki z poz.211 i 212.

Pytanie 55:

Czy preparaty w poz.230-231 muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.230-231 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 56:

Czy preparaty w poz.236-237 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.236-237 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 57:

Czy preparaty w poz.240-241 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.240-241 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 58:

Czy preparaty w poz.24 i w poz.246 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.24 i w poz.246 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie 59:

Czy preparaty w poz.247-250 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.247-250 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 60:

Czy preparaty w poz.251-253 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.251-253 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 61:

Czy lek z poz.262 nie musi pochodzić do tego samego producenta co leki z poz.257 i 259?

Odpowiedź: Lek z poz.262 **nie musi** pochodzić od tego samego producenta co leki z poz.257 i 259

Pytanie 62:

Czy lek z poz.263 nie musi pochodzić do tego samego producenta co leki z poz.260 i 261?

Odpowiedź: Lek z poz.263 **nie musi** pochodzić od tego samego producenta co leki z poz.260 i 261

Pytanie 63:

Czy preparat z poz.273 i 274 nie muszą pochodzić do tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparat z poz.273 i 274 **nie musi** pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie 64:

Czy preparaty w poz.251-253 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.251-253 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie 65:

Czy preparaty w poz.317 i 318 i 321 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.317 i 318 i 321 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 66:

Czy preparaty w poz.330 i 332 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.330 i 332 nie muszą pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 67:

Czy preparaty w poz.348 i 349 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.350-352?

Odpowiedź: Preparaty w poz.348 i 349 **muszą** pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.350-352.

Pytanie 68:

Czy w poz.370 można wycenić kapsułki dojelitowe, ponieważ takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź: Tak. W poz.370 można wycenić kapsułki dojelitowe

Pytanie 69:

Czy preparaty w poz.370 i 369 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.370 i 369 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 70:

Czy preparaty w poz.251-253 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.251-253 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta.

Pytanie 71.

Czy preparaty w poz.384 i 385 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.384 i 385 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 72:

Czy preparaty w poz.388 i 389 nie muszą pochodzić od tego samego producenta, ponieważ nie ma na rynku preparatów produkowanych przez jednego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.388 i 389 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 73:

Czy preparaty w poz.457 i 458 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.457 i 458 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 74:

Czy preparaty w poz.460 i 461 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.460 i 461 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 75:

Czy preparaty w poz.468 i 469 nie muszą pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.470 i 471?

Odpowiedź: Preparaty w poz.468 i 469 muszą pochodzić od tego samego producenta, natomiast nie muszą pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.470 i 471

Pytanie 76:

Czy preparat w poz.490 nie musi pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.488 i 489?

Odpowiedź: Preparat w poz.490 musi pochodzić od tego samego producenta co preparaty z poz.488 i 489

Pytanie 77:

Czy preparaty w poz.602 i 603 nie muszą pochodzić od tego samego producenta, ponieważ nie ma na rynku preparatów produkowanych przez jednego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.602 i 603 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 78:

Czy preparaty w poz.611 i 612 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.611 i **612 nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 79:

Czy preparaty w poz.638 i 639 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.638 i 639 **muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 80:

Czy preparaty w poz.643 i 644 nie muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: Preparaty w poz.643 i 644 **nie muszą** pochodzić od tego samego producenta

Pytanie 81:

Czy w poz.125 można wycenić lek w postaci kaps.o zmodyfikowanym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny na rynku?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 82:

Czy w poz.214 należy wycenić Glucos.et Natr.chlor.(1:1),inj.,500 ml?

Odpowiedź: Nie. W poz.214 należy wycenić Glucosum 5 %, 500 ml (bez natrii chloridum)

Pytanie 83:

Czy w poz.270 można wycenić Ketoprofen-SF, 50 mg/ml; 2 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 84:

Czy w poz.550 można wycenić krem o pojemności 15g odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 85:

Czy w poz.563 można wycenić krem o pojemności 30g odpowiednio przeliczając ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Z upoważnienia DYREKTORA
Zakładu Karnego w Barczewie
mgr inż. Elżbieta Gasińska
ZASTĘPCA DYREKTORA
Zakładu Karnego w Barczewie

