



Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu ^Q

Sekcja Zamówień Publicznych

„Dzień po dniu bliżej potrzeb pacjenta”

ZOZ/NZP/ 427 /2019

Bolesławiec, dnia 20 sierpnia 2019r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: Postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: Sukcesywne dostawy produktów leczniczych. Znak sprawy: 7/leki/18.

W związku z zapytaniem jednego z Wykonawców do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu przesyła treść pytań Wykonawcy oraz odpowiedzi Zamawiającego zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych.

PYTANIA WYKONAWCY I ODPOWIEDZI ZAMAWIAJĄCEGO

(ZAPYTANIE NR 1)

Pyt. nr 1.

Mam pytanie – czy w pakiecie 70 nie jest za wielkie wadium? W pakiecie 69 brakuje go w ogóle.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że szczegółowe informacje dotyczące wadium, zawiera tylko i wyłącznie rozdział 10 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Ponadto, Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ), w zakresie zadania nr 31, 36, 38, 62, 64, 68, 70, 77, 93, 95 omyłkowo nie usunięto nieaktualnych kwot dotyczących wadium. W związku z powyższym, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje poprawienia oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie zadania nr 31, 36, 38, 62, 64, 68, 70, 77, 93, 95, poprzez wykreślenie informacji dotyczącej wadium oraz nieaktualnych kwot dotyczących wadium. Formularz cenowy po w/w korektach Zamawiający udostępnia na dedykowanej elektronicznej Platformie Zakupowej „openNexus” https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_boleslawiec, zwanej dalej Platformą zakupową pod nazwą „Formularz cenowy - załącznik nr 2 do SIWZ - ZMIANA 1”. Treść Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ) w pozostałym zakresie pozostaje bez zmian.

Forma prawna: samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



ISO 9001 :2015

Zespół Opieki Zdrowotnej
w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 612-15-42-507
REGON: 000310338
KRS: 0000024307
Nr w rej. ZOZ:
00000000 1137

tel.75-738 02 25
fax.75-738 00 13
e-mail:
lklimowski@zozbol.eu
<http://www.zozbol.eu>



(ZAPYTANIE NR 2)

Pyt. nr 1.

Czy w związku z obowiązkiem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nałożonym na Zamawiającego poprzez art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Konsekwencją niedopuszczenia w w/w postępowaniu przetargowym wszystkich nowych leków, leków biologicznych i biopodobnych dopuszczonych do obrotu po 1 stycznia 2011 roku, pomimo, że zostały dopuszczone do obrotu na terenie UE będzie naruszeniem art. 29.1.2 PZP, gdyż utrudnia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 3, poz. 7

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 3 pozycję nr 7? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania nr 3 pozycji nr 7. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

(ZAPYTANIE NR 3)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 36, poz. 88

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. nr . Dotyczy zadania nr 36, poz. 88

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

(ZAPYTANIE NR 4)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 69, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z zadania 69 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pozycji nr 4 z zadania nr 69.

(ZAPYTANIE NR 5)

Pyt. nr 1. Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający w par. 1.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Zamówienie uważane jest za złożone dopiero po jego „potwierdzeniu” mailem lub faksem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie z § 1 ust. 2 projektu umowy możliwości składania zamówień w formie telefonicznej ponieważ, takie zamówienia zgodnie z zapisami umowy są niezwłocznie potwierdzane faxem lub e-mailem.

Pyt. nr 2. Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.8 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.3 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna decyzja, że „towar jest niezgodny z postanowieniami umowy” może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w § 4 ust. 3.

Pyt. nr 3. Dotyczy wzoru umowy.

Czy zamawiający wykreśli zapis par. 9.4 w zakresie 'pomyłek asortymentowych Zamawiającego'? Ważne i skuteczne zamówienie, prawidłowo zrealizowane, nie niesie za sobą możliwości zwrotu towaru, a do tego sprowadza się ten zapis. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą dostawy i nie mamy tu do czynienia z wynajmem produktów, sprzedażą na próbę itd. Zwrócone leki nie mogą już być przedmiotem obrotu, zatem akceptowanie zwrotów pełnowartościowego towaru w razie „pomyłki asortymentowej ze strony Zamawiającego” grozi Wykonawcy rażącą stratą i jest sprzeczne z istotą umowy sprzedaży (i zasadami współżycia społecznego).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w § 9 ust. 4.

Pyt. nr 4. Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający usunie w par. 10 wzmianki o najniższej kwocie kary umownej (10zł)? Zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w § 10

Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 3, poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia).

Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 3, poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej.

Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 3, poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Zadaniu 3 poz. 7** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii.

Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 3, poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 3 poz. 21 insuliny w postaci wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 57, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 57 poz. 13 insuliny w postaci wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

(ZAPYTANIE NR 6)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 60 i 87

Proszę podać liczbę parowników użyczonych w ramach realizacji umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Liczba parowników użyczonych w ramach realizacji umowy w zakresie zadania nr 60 to: 5 parowników.

Liczba parowników użyczonych w ramach realizacji umowy w zakresie zadania nr 87 to: 1 parownik.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 60

Część produktów zawierających lek sewofluran należy, zgodnie z zapisami ChPL, przechowywać w temperaturze poniżej 25 stopni lub w pozycji pionowej i w temperaturze poniżej 25 stopni. Czy wobec powyższego Zamawiający jest w stanie zapewnić i zagwarantować:

1. odpowiedni sposób przechowywania produktów w każdym pomieszczeniu w którym produkt jest przechowywany w szpitalu – poniżej 25 stopni
2. właściwy sposób monitorowania i rejestracji temperatury w pomieszczeniach?
3. Przechowywanie produktu w pozycji pionowej

Jeżeli Zamawiający nie prowadzi monitoringu i rejestracji temperatury w każdym z pomieszczeń, w których są przechowywane produkty zawierające lek sewofluran, to czy Zamawiający zdecyduje się na zmianę opisu przedmiotu zamówienia w treści SIWZ w taki sposób, że wprowadzi wymóg dostarczenia produktu, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest limitowana poziomem przechowywania nie wyższym niż 25 stopni, a dodatkowo pozycja przechowywania produktu nie jest ograniczona do pionowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający jest w stanie zapewnić i zagwarantować odpowiedni sposób przechowywania produktów w każdym pomieszczeniu w którym produkt jest przechowywany w szpitalu – poniżej 25 stopni, właściwy sposób monitorowania i rejestracji temperatury w pomieszczeniach oraz przechowywanie produktu w pozycji pionowej.

(ZAPYTANIE NR 7)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 2, poz. 10

W związku z zakończoną produkcją leku Phenobarbitalum, zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 10, poz. 15

W związku z zakończoną produkcją leku Vitaminum K 2mg roztw. Do wstrz. , zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 14, poz. 18

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie leku Ertapenem do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 18 z zadania nr 14.

Pyt. nr 4. Dotyczy zadania nr 16, poz. 9

W związku z zakończoną produkcją leku Carbo medicinalis 0,3g zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku carbo medicinalis w dawce 200 mg

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 17, poz. 10

W związku z zakończoną produkcją leku Ketokonazolium tabl 200mg, zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 31, poz. 14

W celu złożenie korzystniejszej ofert cenowej, zwracamy się z prośbą o wydzielenie leku Celebrolisium do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 14 z zadania nr 31.

Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 53, poz. 23

W celu złożenie korzystniejszej ofert cenowej, zwracamy się z prośbą o wydzielenie leku immunoglobulin Tetanicum r-r do wsz. do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 23 z zadania nr 53.

Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 58, poz. 48

W związku z zakończoną produkcją leku Cocarboxylasi hydrochloridum 50 mg, zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 84, poz. 17

W celu złożenie korzystniejszej ofert cenowej, zwracamy się z prośbą o wydzielenie leku Piperacilium + Tazobactamum do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 17 z zadania nr 84.

(ZAPYTANIE NR 8)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 84, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści w zad. 84 poz. 57 Budesonidum 0,25mg/ml, aby był w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 84, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści w zad. 84 poz. 57 Nebbud 0,25mg/ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

(ZAPYTANIE NR 9)

Pyt. nr 1.

Zgodnie z opisem zawartym w dokumentacji zamówienia, przedmiot zamówienia nr 3/leki/19 (dostawa produktów leczniczych do apteki szpitalnej Zamawiającego), nie dotyczy przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę w imieniu i na zlecenie Zamawiającego. Wykonawca nie będzie zatem podmiotem przetwarzającym, o którym mowa w art. 4 pkt 8 RODO. W takiej sytuacji podpisanie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (stanowiącej Załącznik nr 1 do umowy głównej stanowiącej Załącznik nr 6 do SIWZ), w zaproponowanej przez

Zamawiającego treści, nie będzie odzwierciedlało rzeczywistych ról Stron w kontekście przetwarzania danych osobowych oraz może prowadzić do sytuacji niezgodnej z przepisami RODO, w szczególności z zasadą minimalizacji zawartą w art. 5 ust. 1 lit. c) RODO.

Jedynymi danymi osobowymi, które będą przekazywane pomiędzy Stronami w toku wykonania umowy, są dane osobowe pracowników/współpracowników Stron, wskazanych w umowie lub niewskazanych w umowie lecz podejmujących działania w toku współpracy. W odniesieniu do wyżej wymienionych danych pracowników/współpracowników Zamawiającego, wskazanych w umowie do kontaktów z Wykonawcą lub niewskazanych w umowie, jednakże podejmujących kontakty z Wykonawcą w toku realizacji umowy lub w toku bieżących kontaktów, Wykonawca występuje jako odrębny administrator danych, przetwarzając dane osobowe na podstawie swojego uzasadnionego interesu, t.j. podejmowania działań w toku prowadzenia działalności gospodarczej.

Analogicznie do powyższego, Zamawiający jest administratorem danych wobec danych pracowników Wykonawcy oraz innych osób, przekazanych Zamawiającemu w toku postępowania (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO) oraz danych przekazanych w toku wykonania umowy lub prowadzenia bieżących kontaktów (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) lub e) RODO).

Ponadto, w odniesieniu do postanowień umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych:

- z treści proponowanej umowy powierzenia nie wynika, jakie konkretnie dane osobowe oraz jakie konkretnie czynności przetwarzania tych danych miałyby zostać powierzone Wykonawcy, co narusza wymagania wynikające z art. 28 ust. 3 RODO;

Czy w związku z powyższymi uwagami Zamawiający rozważy:

1. Usunięcie **Załącznika nr 1 do umowy głównej stanowiącej Załącznik nr 6** do SIWZ w całości, jako niemającego zastosowania do postępowania nr **3/leki/19**, gdyż dane osobowe przekazane Wykonawcy będą przetwarzane przez Wykonawcę jako odrębnego administratora danych – zgodnie z wyjaśnieniami powyżej?;
2. Zmianę §2 umowy głównej poprzez wykreślenie w całości ostatniego punktu wyliczenia o treści „- Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych (dalej: Porozumienie).”;
3. Usunięcie postanowień §5 ust. 10 i 11 umowy głównej w całości;
4. Wprowadzenie do umowy głównej dodatkowego paragrafu o następującej treści poniżej:

*„1. Strony są niezależnymi administratorami danych w rozumieniu art. 4 pkt. 7 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej jako „**RODO**”) w stosunku do danych osobowych dotyczących osób, z pomocą których wykonują Umowę. Strony udostępnią sobie dane osobowe osób, o których mowa w zdaniu poprzednim, w zakresie niezbędnym do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów Stron, jakim jest wykonanie Umowy. Strony zobowiązane są do zapewnienia skutecznej i należytej ochrony danych osobowych, do których uzyskały dostęp w związku z wykonywaniem Umowy, jak również do niewykorzystywania tych danych do celów innych niż realizacja Umowy. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych w zakresie i w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa, w tym na podstawie RODO.*

2. Strona otrzymująca dane osobowe, o których mowa w ust. 1, zobowiązuje się zrealizować w imieniu Strony przekazującej dane osobowe obowiązek informacyjny, wobec osób, których dane zostały udostępnione Stronie otrzymującej w związku z realizacją niniejszej Umowy, w szczególności wskazując informacje wymagane na podstawie art. 14 RODO. Treść klauzuli obowiązku informacyjnego zostanie przekazany przez Stronę przekazującą.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad.1) Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie Załącznika nr 1 do umowy głównej stanowiącej Załącznik nr 6 do SIWZ w całości,

Ad.2) Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w §2,

Ad.3) Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w §5 ust. 10, 11,

Ad.4) Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy głównej dodatkowego paragrafu o treści zawartej w pkt. 4 pytania nr 1 (ZAPYTANIE NR 9).

Ponadto Zamawiający, działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że zmienia w całości treść załącznika nr 1 do umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), tj: Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych (dalej: Porozumienie). Zmienione Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych (dalej: Porozumienie), Zamawiający udostępnia na dedykowanej elektronicznej Platformie Zakupowej „openNexus”

https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_boleslawiec , zwanej dalej Platformą zakupową pod nazwą „Porozumienie dotyczące przetwarzania danych osobowych - zał. nr 1 do Umowy”

(ZAPYTANIE NR 10)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 17, poz. 5

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) w zadaniu nr 84, poz. 58 posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 17, poz. 5

2) „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?” Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

(ZAPYTANIE NR 11)

Pyt. nr 1. Wzoru umowy.

Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust.5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie? Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie zgodnie z par. 6 ust 25 wzoru umowy – załącznik nr 6 do SIWZ.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 1, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1 Morphini sulfas tab. – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu

Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 7, poz. 18

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 18 – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu.

Pyt. nr 4. Dotyczy zadania nr 9, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 1 z zadania nr 9.

Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 10, poz. 15

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 15. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 15 z zadania nr 10.

Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 15, poz. 2

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2 – czy Zamawiający oczekuje wyceny kapsułki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje wyceny kapsułki o przedłużonym działaniu.

Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 15, poz. 11

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 11. W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów oraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 16, poz. 1, 18, 20

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1, 18 ,20 – czy Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje wyceny tabletki o przedłużonym działaniu

Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 16, poz. 9

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 9. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 10. Dotyczy zadania nr 17, poz. 5

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 8. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 11. Dotyczy zadania nr 17, poz. 12

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 12 Methylergometrinum – lek sprowadzany w ramach importu równoległego – prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 12 z zadania nr 17.

Pyt. nr 12. Dotyczy zadania nr 17, poz. 5

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 15 Progesteronum tabl – prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić tabletki podjęzykowe czy dopochwowe ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić tabletki podjęzykowe.

Pyt. nr 13. Dotyczy zadania nr 18, poz. 3, 4

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 3 i 4 ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3, 4 z zadania nr 18.

Pyt. nr 14. Dotyczy zadania nr 18

Dotyczy pakietu nr 18 Amantadini Hydrochloridum 10 mg – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 100 mg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający ma na myśli dawkę 100 mg.

Pyt. nr 15. Dotyczy zadania nr 20, poz. 27

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź Zamawiającego:

W zadaniu nr 20 nie występuje pozycja nr 27.

Pyt. nr 16. Dotyczy zadania nr 22, poz. 4

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4 Etanolum 800 g – prosimy o podanie ilu procentowy Etanol należy wycenić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Należy wycenić Etanol 70% czysty do receptury.

Pyt. nr 17. Dotyczy zadania nr 24, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 18. Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

Pyt. nr 19. Dotyczy zadania nr 38, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 20. Dotyczy zadania nr 39, poz. 1

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. (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 Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ. zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

Pyt. nr 21. Dotyczy zadania nr 53, poz. 9

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 9. 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 Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. nr 22. Dotyczy zadania nr 53, poz. 23

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 23. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z punktem 3.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pyt. nr 23. Dotyczy zadania nr 53, poz. 15

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 15 Mupirocinum maść – czy Zamawiający miał na myśli maść do nosa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający ma na myśli maść do nosa

Pyt. nr 24. Dotyczy zadania nr 58, poz. 15

Dotyczy pakietu nr 58 poz. 15. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów oraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pyt. nr 25. Dotyczy zadania nr 58, poz. 25

Dotyczy pakietu nr 58 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema,roztw.do wł.doodbytn, 150 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 26. Dotyczy zadania nr 84, poz. 10

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 27. Dotyczy zadania nr 94, poz. 3

Dotyczy pakietu nr 94 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 3 z zadania nr 94.

Pyt. nr 28. Dotyczy zadania nr 94, poz. 10

Dotyczy pakietu nr 94 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pyt. nr 29.

W ofercie występują duplikaty leków. Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatów zgodnie z SIWZ, czy wymaga wyceny zamienników, czy jest to omyłka? Jak należy postępować w przypadku, gdy duplikaty występują w różnych pakietach? Poniżej tabelka z duplikatami:

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa	Nazwa międzynarod. z dawką
21	12	Aciclovir Jelfa,250mg,prosz.d/sp.rozt.d/inf.,5fiol	ACICLOVIRUM P 1-D 0,25 G
91	3	Aciclovir Jelfa,250mg,prosz.d/sp.rozt.d/inf.,5fiol	ACICLOVIRUM P 1-D 0,25 G
16	2	Acidum folicum Hasco 5 mg, 5 mg, tabl., 30 szt	ACIDUM FOLICUM O 1-D 0,005 G
41	1	Acidum folicum Hasco 5 mg, 5 mg, tabl., 30 szt	ACIDUM FOLICUM O 1-D 0,005 G
84	22	Acidum folicum Hasco 5 mg, 5 mg, tabl., 30 szt	ACIDUM FOLICUM O 1-D 0,005 G
8	31	Acurenal, 10 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(3x10)	QUINAPRILUM O 1-D 0,01 G
22	16	Acurenal, 10 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(3x10)	QUINAPRILUM O 1-D 0,01 G
7	1	Aflegan, 7,5mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp	AMBROXOLUM P 1-D 0,015 G
21	13	Aflegan, 7,5mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp	AMBROXOLUM P 1-D 0,015 G
91	4	Aflegan, 7,5mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp	AMBROXOLUM P 1-D 0,015 G
7	5	Amikacin B.Braun,10mg/ml;100ml,roztw.d/inf.,10 but	AMIKACINUM P 1-D 1 G
58	52	Amikacin B.Braun,10mg/ml;100ml,roztw.d/inf.,10 but	AMIKACINUM P 1-D 1 G
84	37	Amikacin B.Braun,10mg/ml;100ml,roztw.d/inf.,10 but	AMIKACINUM P 1-D 1 G

3	3	Amiokordin, 50 mg/ml; 3 ml,roztw.do wstrz., 5 amp	AMIODARONUM P 1-D 0,15 G
90	3	Amiokordin, 50 mg/ml; 3 ml,roztw.do wstrz., 5 amp	AMIODARONUM P 1-D 0,15 G
9	1	Antytoks.jadu żmii,500 j.a.,roztw.do wstrz., 1 amp	ANTITOXINUM VIPERICUM EQUINUM P 1-D 500 J.A.
94	3	Antytoks.jadu żmii,500 j.a.,roztw.do wstrz., 1 amp	ANTITOXINUM VIPERICUM EQUINUM P 1-D 500 J.A.
21	7	Argosulfan, 20 mg/g, krem, 40 g, tuba	SULFATHIAZOLUM EXT W-D 2%
94	10	Argosulfan, 20 mg/g, krem, 40 g, tuba	SULFATHIAZOLUM EXT W-D 2%
31	17	Azycyna, 500 mg, tabl.powl.,12 szt,bl(2x6)	AZITHROMYCINUM O 1-D 0,5 G
61	1	Azycyna, 500 mg, tabl.powl.,12 szt,bl(2x6)	AZITHROMYCINUM O 1-D 0,5 G
36	48	Baclofen Polpharma, 25 mg, tabl., 50 szt	BACLOFENUM O 1-D 0,025 G
77	8	Baclofen Polpharma, 25 mg, tabl., 50 szt	BACLOFENUM O 1-D 0,025 G
3	12	Betaxolol PMCS, 20 mg, tabl., 30 szt	BETAXOLOLUM O 1-D 0,02 G
90	5	Betaxolol PMCS, 20 mg, tabl., 30 szt	BETAXOLOLUM O 1-D 0,02 G
31	2	Bioracef, 500 mg, tabl.powl., 10 szt,bl(2x5)	CEFUROXIMUM O 1-D 0,5 G
53	6	Bioracef, 500 mg, tabl.powl., 10 szt,bl(2x5)	CEFUROXIMUM O 1-D 0,5 G
3	9	Biosotal 40, 40 mg, tabl., 60 szt	SOTALOLUM O 1-D 0,04 G
90	1	Biosotal 40, 40 mg, tabl., 60 szt	SOTALOLUM O 1-D 0,04 G
3	10	Biosotal 80, 80 mg, tabl., 30 szt	SOTALOLUM O 1-D 0,08 G
90	2	Biosotal 80, 80 mg, tabl., 30 szt	SOTALOLUM O 1-D 0,08 G
33	5	Biotaksym, 2 g,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol	CEFOTAXIMUM P 1-D 2 G
51	14	Biotaksym, 2 g,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1fiol	CEFOTAXIMUM P 1-D 2 G
33	6	Biotrakson,2g,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1 fiol	CEFTRIAxonUM P 1-D 2 G
51	3	Biotrakson,2g,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1 fiol	CEFTRIAxonUM P 1-D 2 G
58	31	Biseptol 480, 400 mg + 80 mg, tabl., 20 szt	SULFAMETHOXAZOLUM+TRIMETHOPRIMUM O 1-D 0,4+0,08 G
61	4	Biseptol 480, 400 mg + 80 mg, tabl., 20 szt	SULFAMETHOXAZOLUM+TRIMETHOPRIMUM O 1-D 0,4+0,08 G
7	25	Biseptol 960, 800mg+160mg, tabl., 10 szt, blist.	SULFAMETHOXAZOLUM+TRIMETHOPRIMUM O 1-D 0,8+0,16 G
61	3	Biseptol 960, 800mg+160mg, tabl., 10 szt, blist.	SULFAMETHOXAZOLUM+TRIMETHOPRIMUM O 1-D 0,8+0,16 G
36	101	Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%,5mg/ml;20ml,inj.,5f	BUPIVACAINUM P 1-D 0,5%
58	6	Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%,5mg/ml;20ml,inj.,5f	BUPIVACAINUM P 1-D 0,5%
18	5	Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt	PHENYLBUTAZONUM R 1-D 0,25 G
33	7	Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt	PHENYLBUTAZONUM R 1-D 0,25 G
53	16	Butapirazol, 250 mg, czopki, 5 szt	PHENYLBUTAZONUM R 1-D 0,25 G
36	40	Calc.chlor.WZF (Calc.chlor.WZF10%),inj.,10amp	CALCII CHLORIDUM P 1-D 10%
58	46	Calc.chlor.WZF (Calc.chlor.WZF10%),inj.,10amp	CALCII CHLORIDUM P 1-D 10%
16	17	Cholestil, 200 mg, tabl., 50 szt, bl(5x10)	HYMECROMONUM O 1-D 0,2 G

61	5	Cholestil, 200 mg, tabl., 50 szt, bl(5x10)	HYMECROMONUM O 1-D 0,2 G
2	3	Clonazepamum TZF, 0,5 mg, tabl., 30 szt	CLONAZEPAMUM O 1-D 0,5 MG
77	14	Clonazepamum TZF, 0,5 mg, tabl., 30 szt	CLONAZEPAMUM O 1-D 0,5 MG
2	4	Clonazepamum TZF, 2 mg, tabl., 30 szt	CLONAZEPAMUM O 1-D 0,002 G
77	13	Clonazepamum TZF, 2 mg, tabl., 30 szt	CLONAZEPAMUM O 1-D 0,002 G
31	3	Clotrimazolum Hasco, 10 mg/g, krem, 20 g	CLOTRIMAZOLUM EXT W-D 1%
53	8	Clotrimazolum Hasco, 10 mg/g, krem, 20 g	CLOTRIMAZOLUM EXT W-D 1%
43	9	ColistinTZF,1000000IU,liof.d/s.r.d/wst,inf,inh,20f	COLISTINUM P 1-D 1 MLN J.M.
51	5	ColistinTZF,1000000IU,liof.d/s.r.d/wst,inf,inh,20f	COLISTINUM P 1-D 1 MLN J.M.
61	6	Cortineff, 100 mcg, tabl., 20 szt	FLUDROCORTISONUM O 1-D 0,1 MG
80	9	Cortineff, 100 mcg, tabl., 20 szt	FLUDROCORTISONUM O 1-D 0,1 MG
31	7	Cusi Erythromycin 0.5%, 5mg/g, maść do oczu,3,5g	ERYTHROMYCINUM OPH W-D 0,5%
84	1	Cusi Erythromycin 0.5%, 5mg/g, maść do oczu,3,5g	ERYTHROMYCINUM OPH W-D 0,5%
13	18	Czopki glicerolowe,1g, (Farmina),10szt,bl(AL/LDPE)	GLYCEROLI SUPPOSITORIA R 1-D MITE
84	32	Czopki glicerolowe,1g, (Farmina),10szt,bl(AL/LDPE)	GLYCEROLI SUPPOSITORIA R 1-D MITE
11	1	Delacet, płyn na skórę, 100 ml	
84	33	Delacet, płyn na skórę, 100 ml	
12	6	Detreomycyna 2%, 20 mg/g, maść, 5 g	CHLORAMPHENICOLUM EXT W-D 2%
84	34	Detreomycyna 2%, 20 mg/g, maść, 5 g	CHLORAMPHENICOLUM EXT W-D 2%
18	10	Digoxin Teva, 100 mcg, tabl., 30 szt	DIGOXINUM O 1-D 0,1 MG
80	18	Digoxin Teva, 100 mcg, tabl., 30 szt	DIGOXINUM O 1-D 0,1 MG
20	18	Diphergan, 10 mg, tabl.draż., 20 szt	PROMETHAZINUM O 1-D 0,01 G
53	28	Diphergan, 10 mg, tabl.draż., 20 szt	PROMETHAZINUM O 1-D 0,01 G
10	25	Diprobace, maść, 50 g	
17	17	Diprobace, maść, 50 g	
8	13	Doxepin Teva, 10 mg, kaps.twarde, 30 szt,bl(3x10)	DOXEPINUM O 1-D 0,01 G
16	11	Doxepin Teva, 10 mg, kaps.twarde, 30 szt,bl(3x10)	DOXEPINUM O 1-D 0,01 G
8	14	Doxepin Teva, 25 mg, kaps.twarde, 30 szt,bl(3x10)	DOXEPINUM O 1-D 0,025 G
16	12	Doxepin Teva, 25 mg, kaps.twarde, 30 szt,bl(3x10)	DOXEPINUM O 1-D 0,025 G
12	9	Duphaston, 10 mg, tabl.powl., 20 szt	DYDROGESTERONUM O 1-D 0,01 G
94	8	Duphaston, 10 mg, tabl.powl., 20 szt	DYDROGESTERONUM O 1-D 0,01 G
16	18	Effox long 50, 50 mg, tabl.o przedł.uwaln.,30 szt	ISOSORBIDI MONONITRAS O 1-D 0,05 G RT
94	5	Effox long 50, 50 mg, tabl.o przedł.uwaln.,30 szt	ISOSORBIDI MONONITRAS O 1-D 0,05 G RT
43	4	Eliquis, 2,5 mg, tabl.powl., 60 szt	APIXABANUM O 1-D 0,0025 G
64	1	Eliquis, 2,5 mg, tabl.powl., 60 szt	APIXABANUM O 1-D 0,0025 G
43	3	Eliquis, 5 mg, tabl.powl., 60 szt	APIXABANUM O 1-D 0,005 G
64	2	Eliquis, 5 mg, tabl.powl., 60 szt	APIXABANUM O 1-D 0,005 G
8	45	Encortolon, 5 mg, tabl., 20 szt	PREDNISOLONUM O 1-D 0,005 G

61	8	Encortolon, 5 mg, tabl., 20 szt	PREDNISOLONUM O 1-D 0,005 G
77	11	Encortolon, 5 mg, tabl., 20 szt	PREDNISOLONUM O 1-D 0,005 G
17	14	Encorton, 5 mg, tabl.,100 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,005 G
31	9	Encorton, 5 mg, tabl.,100 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,005 G
61	9	Encorton, 5 mg, tabl.,100 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,005 G
77	12	Encorton, 5 mg, tabl.,100 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,005 G
31	11	Encorton,10 mg, tabl., 20 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,01 G
61	10	Encorton,10 mg, tabl., 20 szt, blist.	PREDNISONUM O 1-D 0,01 G
92	1	Entekavir Adamed, 1 mg, tabl.powl., 30 szt	ENTECAVIRUM O 1-D 0,001G
92	2	Entekavir Adamed, 1 mg, tabl.powl., 30 szt	ENTECAVIRUM O 1-D 0,001G
14	8	Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)	SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G
53	29	Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)	SIMETHICONUM O 1-D 0,04 G
8	12	Estazolam Polfarmex, 2 mg, tabl.,20 szt,bl(2x10)	ESTAZOLAMUM O 1-D 0,002 G
94	17	Estazolam Polfarmex, 2 mg, tabl.,20 szt,bl(2x10)	ESTAZOLAMUM O 1-D 0,002 G
9	8	Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp	ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G
77	2	Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp	ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G
1	6	Fentanyl WZF, 50 mcg/ml;10ml, roztw.d/wstrz.,50amp	FENTANYLUM P 1-D 0,5 MG
36	83	Fentanyl WZF, 50 mcg/ml;10ml, roztw.d/wstrz.,50amp	FENTANYLUM P 1-D 0,5 MG
84	11	Fentanyl WZF, 50 mcg/ml;10ml, roztw.d/wstrz.,50amp	FENTANYLUM P 1-D 0,5 MG
1	5	Fentanyl WZF, 50 mcg/ml;2ml, roztw.d/wstrz, 50 amp	FENTANYLUM P 1-D 0,1 MG
36	82	Fentanyl WZF, 50 mcg/ml;2ml, roztw.d/wstrz, 50 amp	FENTANYLUM P 1-D 0,1 MG
9	9	Flumazenil Pharmasel. 0.1mg/ml; 5ml,r.d/wst,inf,5amp	FLUMAZENILUM P 1-D 0,5 MG
53	25	Flumazenil Pharmasel. 0.1mg/ml; 5ml,r.d/wst,inf,5amp	FLUMAZENILUM P 1-D 0,5 MG
58	13	Furaginum Adamed, 50 mg, tabl., 30 szt	FURAZIDINUM(FURAGINUM) O 1-D 0,05 G
61	11	Furaginum Adamed, 50 mg, tabl., 30 szt	FURAZIDINUM(FURAGINUM) O 1-D 0,05 G
31	6	Gensulin M30 (30/70),300jm/3ml,zaw.d/wstrz,10wkład	INSULINUM NEUTRALIS HUMANUM+INSULINUM ISOPHANUM HUMANUM P W-D 30+70 J.M./1 ML RT
94	21	Gensulin M30 (30/70),300jm/3ml,zaw.d/wstrz,10wkład	INSULINUM NEUTRALIS HUMANUM+INSULINUM ISOPHANUM HUMANUM P W-D 30+70 J.M./1 ML RT
10	2	Gensulin R, 300 j.m./3 ml,roztw.d/wstrz,10wkładów	INSULINUM NEUTRALIS HUMANUM P W-D 100 J.M./1 ML
94	20	Gensulin R, 300 j.m./3 ml,roztw.d/wstrz,10wkładów	INSULINUM NEUTRALIS HUMANUM P W-D 100 J.M./1 ML
7	10	Halidor, 100 mg, tabl., 60 szt	BENCYCLANUM O 1-D 0,1 G
8	35	Halidor, 100 mg, tabl., 60 szt	BENCYCLANUM O 1-D 0,1 G
10	19	Haloperidol WZF, 1 mg, tabl., 40 szt,bl(2x20)	HALOPERIDOLUM O 1-D 0,001 G
36	22	Haloperidol WZF, 1 mg, tabl., 40 szt,bl(2x20)	HALOPERIDOLUM O 1-D 0,001 G

36	23	Haloperidol WZF, 5 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	HALOPERIDOLUM O 1-D 0,005 G
84	4	Haloperidol WZF, 5 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	HALOPERIDOLUM O 1-D 0,005 G
17	13	Hepa-Merz,5 g/10 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,10 amp	ORNITHINUM P 1-D 5 G
84	13	Hepa-Merz,5 g/10 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,10 amp	ORNITHINUM P 1-D 5 G
20	14	Hydrocortisonum Jelfa, 20 mg, tabl.,20 szt,blister	HYDROCORTISONUM O 1-D 0,02 G
41	3	Hydrocortisonum Jelfa, 20 mg, tabl.,20 szt,blister	HYDROCORTISONUM O 1-D 0,02 G
84	24	Hydrocortisonum Jelfa, 20 mg, tabl.,20 szt,blister	HYDROCORTISONUM O 1-D 0,02 G
31	15	Ircolon, 100 mg, tabl., 100 szt	TRIMEBUTINUM O 1-D 0,1 G
84	48	Ircolon, 100 mg, tabl., 100 szt	TRIMEBUTINUM O 1-D 0,1 G
9	2	Irujol Mono, 1,2 j./g, maść, 20 g	COLLAGENASUM EXT W-D
53	32	Irujol Mono, 1,2 j./g, maść, 20 g	COLLAGENASUM EXT W-D
16	23	Kalium hypermanganicum Galena, 100 mg, tabl.,30szt	KALII HYPERMANGANAS EXT 0,1 G
84	25	Kalium hypermanganicum Galena, 100 mg, tabl.,30szt	KALII HYPERMANGANAS EXT 0,1 G
17	22	Klacid, 250 mg/5ml, gran.d/sp.zaw.doustn.,100 ml	CLARITHROMYCINUM O W-D 0,25 G/5 ML
94	2	Klacid, 250 mg/5ml, gran.d/sp.zaw.doustn.,100 ml	CLARITHROMYCINUM O W-D 0,25 G/5 ML
53	11	Lapixen, 2 mg, tabl.powl., 28 szt	LACIDIPINUM O 1-D 0,002 G
53	12	Lapixen, 2 mg, tabl.powl., 28 szt	LACIDIPINUM O 1-D 0,002 G
20	10	Laticort 0.1%, (1 mg/g), maść, 15 g	HYDROCORTISONUM EXT W-D 0,1%
20	11	Laticort 0.1%, (1 mg/g), maść, 15 g	HYDROCORTISONUM EXT W-D 0,1%
84	40	Legalon 140, 140 mg, kaps.twarde, 20 szt	SILIBININUM O 1-D 0,14 G
94	19	Legalon 140, 140 mg, kaps.twarde, 20 szt	SILIBININUM O 1-D 0,14 G
23	1	Lidocaine Grindeks,20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp	LIDOCAINUM P 1-D 2%
78	1	Lidocaine Grindeks,20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp	LIDOCAINUM P 1-D 2%
36	26	Lignocainum h/chlor.WZF 2%, 2ml,rozt.d/wstrz,10amp	LIDOCAINUM P 1-D 2%
84	5	Lignocainum h/chlor.WZF 2%, 2ml,rozt.d/wstrz,10amp	LIDOCAINUM P 1-D 2%
36	27	Lignocainum h/chlor.WZF 2%,20ml,rozt.d/wstrz,5fiol	LIDOCAINUM P 1-D 2%
84	6	Lignocainum h/chlor.WZF 2%,20ml,rozt.d/wstrz,5fiol	LIDOCAINUM P 1-D 2%
8	4	Madopar 125, 100mg+25mg,tabl.zaw.d, 100 szt	BENSERAZIDUM+LEVODOPUM O 1-D 0,025+0,1 G
8	20	Madopar 125, 100mg+25mg,tabl.zaw.d, 100 szt	BENSERAZIDUM+LEVODOPUM O 1-D 0,025+0,1 G
36	79	Memotropil 20%, 12 g/60 ml, roztw.do infuz.,1 poj.	PIRACETAMUM P 1-D 12 G
58	27	Memotropil 20%, 12 g/60 ml, roztw.do infuz.,1 poj.	PIRACETAMUM P 1-D 12 G
36	96	Memotropil, 800 mg, tabl.powl., 60 szt,bl(6x10)	PIRACETAMUM O 1-D 0,8 G
84	21	Memotropil, 800 mg, tabl.powl., 60 szt,bl(6x10)	PIRACETAMUM O 1-D 0,8 G

8	34	Metizol, 5 mg, tabl.,(i.rów),Delf,Litwa, 50 szt	THIAMAZOLUM O 1-D 0,005 G
14	9	Metizol, 5 mg, tabl.,(i.rów),Delf,Litwa, 50 szt	THIAMAZOLUM O 1-D 0,005 G
36	90	Metocard, 50 mg, tabl., 30 szt, blistry	METOPROLOLUM O 1-D 0,05 G
84	7	Metocard, 50 mg, tabl., 30 szt, blistry	METOPROLOLUM O 1-D 0,05 G
36	64	Metronidazol 0.5% Polpharma,roztw.d/inf,100ml,poj	METRONIDAZOLUM P 1-D 0,5%
84	10	Metronidazol 0.5% Polpharma,roztw.d/inf,100ml,poj	METRONIDAZOLUM P 1-D 0,5%
2	16	Midanium, 5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp	MIDAZOLAMUM P 1-D 0,005 G
36	85	Midanium, 5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp	MIDAZOLAMUM P 1-D 0,005 G
84	35	Midanium, 5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp	MIDAZOLAMUM P 1-D 0,005 G
2	15	Midanium, 5 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	MIDAZOLAMUM P 1-D 0,05 G
36	84	Midanium, 5 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	MIDAZOLAMUM P 1-D 0,05 G
37	1	Milgamma N,(50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml;2ml,inj.,5amp	CYANOCOBALAMINUM+LIDOCAINUM+PYRIDOXINUM+THIAMINUM P 1-D 0,001+0,02+0,1+0,1 G
84	36	Milgamma N,(50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml;2ml,inj.,5amp	CYANOCOBALAMINUM+LIDOCAINUM+PYRIDOXINUM+THIAMINUM P 1-D 0,001+0,02+0,1+0,1 G
9	4	Minirin Melt, 60 mcg, liofiliz.doust., 30 szt	DESMOPRESSINUM O 1-D 0,06 MG
84	14	Minirin Melt, 60 mcg, liofiliz.doust., 30 szt	DESMOPRESSINUM O 1-D 0,06 MG
10	5	Mivacron, 2 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,5 amp	MIVACURII CHLORIDUM P 1-D 0,01 G
55	3	Mivacron, 2 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,5 amp	MIVACURII CHLORIDUM P 1-D 0,01 G
16	19	Mononit 60 retard, 60mg,tabl.p.przedł.uw,30szt,bl	ISOSORBIDI MONONITRAS O 1-D 0,06 G RT
84	26	Mononit 60 retard, 60mg,tabl.p.przedł.uw,30szt,bl	ISOSORBIDI MONONITRAS O 1-D 0,06 G RT
35	1	Monover, 100mgFe3+/ml;1ml,rozt.d/wstrz,infuz,5amp	FERRUM P 1-D 0,1 G ŻELAZA
68	2	Monover, 100mgFe3+/ml;1ml,rozt.d/wstrz,infuz,5amp	FERRUM P 1-D 0,1 G ŻELAZA
1	7	Morphini sulfas WZF, 10mg/1ml,roztw.d/wstrz, 10amp	MORPHINUM P 1-D 0,01 G
84	59	Morphini sulfas WZF, 10mg/1ml,roztw.d/wstrz, 10amp	MORPHINUM P 1-D 0,01 G
20	17	Neomycinum Jelfa, 0,5%, maść do oczu, 3 g	NEOMYCINUM OPH W-D 0,5%
58	43	Neomycinum Jelfa, 0,5%, maść do oczu, 3 g	NEOMYCINUM OPH W-D 0,5%
6	7	Neomycinum TZF, 250 mg, tabl., 16 szt	NEOMYCINUM O 1-D 0,25 G
94	16	Neomycinum TZF, 250 mg, tabl., 16 szt	NEOMYCINUM O 1-D 0,25 G
15	7	Nitrendypina EGIS ,10 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	NITRENDIPINUM O 1-D 0,01 G

84	44	Nitrendypina EGIS ,10 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	NITRENDIPINUM O 1-D 0,01 G
15	8	Nitrendypina EGIS, 20 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	NITRENDIPINUM O 1-D 0,02 G
84	45	Nitrendypina EGIS, 20 mg, tabl., 30 szt,bl(2x15)	NITRENDIPINUM O 1-D 0,02 G
41	2	Nivalin, 2,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp	GALANTAMINUM P 1-D 0,0025 G
76	1	Nivalin, 2,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp	GALANTAMINUM P 1-D 0,0025 G
94	11	Nivalin, 2,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp	GALANTAMINUM P 1-D 0,0025 G
10	18	Norsept, 400 mg, tabl.powl., 20 szt, bl(2x10)	NORFLOXACINUM O 1-D 0,4 G
58	20	Norsept, 400 mg, tabl.powl., 20 szt, bl(2x10)	NORFLOXACINUM O 1-D 0,4 G
7	19	Oxycardil 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt	DILTIAZEMUM O 1-D 0,06 G
84	15	Oxycardil 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt	DILTIAZEMUM O 1-D 0,06 G
49	1	Oxycodone Molteni,10mg/ml;1ml,rozt.d/wst,inf.,5amp	OXYCODONUM P 1-D 0,01 G
84	54	Oxycodone Molteni,10mg/ml;1ml,rozt.d/wst,inf.,5amp	OXYCODONUM P 1-D 0,01 G
23	2	Oxytocin Grindex,5 IU/ml;1ml,rozt.d/wst,inf.,10amp	OXYTOCINUM P 1-D 5 J.M.
58	21	Oxytocin Grindex,5 IU/ml;1ml,rozt.d/wst,inf.,10amp	OXYTOCINUM P 1-D 5 J.M.
7	16	Pabi Dexamethason, 1 mg, tabl., 20 szt	DEXAMETHASONUM O 1-D 0,001 G
61	16	Pabi Dexamethason, 1 mg, tabl., 20 szt	DEXAMETHASONUM O 1-D 0,001 G
8	36	Paracetamol Accord, 500 mg, tabl., 50 szt	PARACETAMOLUM O 1-D 0,5 G
58	24	Paracetamol Accord, 500 mg, tabl., 50 szt	PARACETAMOLUM O 1-D 0,5 G
15	21	Paracetamol Farmina, 50 mg, czop,(d/niem),10szt	PARACETAMOLUM R 1-D 0,05 G
84	46	Paracetamol Farmina, 50 mg, czop,(d/niem),10szt	PARACETAMOLUM R 1-D 0,05 G
15	15	Perazin 25 mg, 25 mg, tabl., 50 szt	PERAZINUM O 1-D 0,025 G
84	47	Perazin 25 mg, 25 mg, tabl., 50 szt	PERAZINUM O 1-D 0,025 G
17	7	Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz,10 amp	GLYCEROLI TRINITRAS P 1-D 0,01 G
84	16	Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz,10 amp	GLYCEROLI TRINITRAS P 1-D 0,01 G
8	10	Polvertic, 24 mg, tabl., 60 szt,bl(6x10)	BETAHISTINUM O 1-D 0,024 G
77	10	Polvertic, 24 mg, tabl., 60 szt,bl(6x10)	BETAHISTINUM O 1-D 0,024 G
8	9	Pridinol, 5 mg, tabl., 50 szt	PRIDINOLUM O 1-D 0,005 G
84	18	Pridinol, 5 mg, tabl., 50 szt	PRIDINOLUM O 1-D 0,005 G
36	60	Pyralgin, 0,5 g/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	METAMIZOLUM P 1-D 1 G
84	9	Pyralgin, 0,5 g/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	METAMIZOLUM P 1-D 1 G
36	61	Pyralgin, 0,5 g/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	METAMIZOLUM P 1-D 2,5 G
84	58	Pyralgin, 0,5 g/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	METAMIZOLUM P 1-D 2,5 G

16	13	Rivanolum VP, 100 mg, tabl.do sporz.roztw., 5 szt	ETHACRIDINUM EXT 1-D 0,1 G
94	13	Rivanolum VP, 100 mg, tabl.do sporz.roztw., 5 szt	ETHACRIDINUM EXT 1-D 0,1 G
21	11	Roqurum, 10 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrzyk.,10 fiol	ROCURONII BROMIDUM P 1-D 0,1 G
84	19	Roqurum, 10 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrzyk.,10 fiol	ROCURONII BROMIDUM P 1-D 0,1 G
10	21	Salbutamol WZF, 0,5 mg/1 ml,roztw.do wstrz.,10 amp	SALBUTAMOLUM P 1-D 0,5 MG
58	29	Salbutamol WZF, 0,5 mg/1 ml,roztw.do wstrz.,10 amp	SALBUTAMOLUM P 1-D 0,5 MG
9	11	Sandostatin, 100 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wst, 5 amp	OCTREOTIDUM P 1-D 0,1 MG
58	44	Sandostatin, 100 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wst, 5 amp	OCTREOTIDUM P 1-D 0,1 MG
47	2	Simdax,2,5mg/ml;5ml,konc.d/sp.inf,1fiol.kork.bro m.	LEVOSIMENDANUM P 1-D 0,0125 G
89	1	Simdax,2,5mg/ml;5ml,konc.d/sp.inf,1fiol.kork.bro m.	LEVOSIMENDANUM P 1-D 0,0125 G
17	18	Taconal, 20 mg/g, maść,15 g, tuba	MUPIROCINUM EXT W-D 2%
53	21	Taconal, 20 mg/g, maść,15 g, tuba	MUPIROCINUM EXT W-D 2%
51	6	Taromentin, 500 mg+125 mg, tabl.powl., 21 szt	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM O 1-D 0,125+0,5 G
63	7	Taromentin, 500 mg+125 mg, tabl.powl., 21 szt	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM O 1-D 0,125+0,5 G
51	9	Taromentin, 500mg+100mg,prosz.ds.r.d/wst,inf,1fiol	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM P 1-D 0,1+0,5 G
63	4	Taromentin, 500mg+100mg,prosz.ds.r.d/wst,inf,1fiol	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM P 1-D 0,1+0,5 G
51	8	Taromentin,1000mg+200mg,pr.ds.roz.d/wst,inf,1f iol	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM P 1-D 0,2+1 G
63	5	Taromentin,1000mg+200mg,pr.ds.roz.d/wst,inf,1f iol	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM P 1-D 0,2+1 G
51	7	Taromentin,875 mg+125 mg,tabl.powl.,14 szt,bl(2x7)	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM O 1-D 0,125+0,875 G
63	6	Taromentin,875 mg+125 mg,tabl.powl.,14 szt,bl(2x7)	ACIDUM CLAVULANICUM+AMOXICILLINUM O 1-D 0,125+0,875 G
10	11	Tegretol CR 200, 200 mg, tabl.o zmod.uwaln., 50szt	CARBAMAZEPINUM O 1-D 0,2 G RT
94	4	Tegretol CR 200, 200 mg, tabl.o zmod.uwaln., 50szt	CARBAMAZEPINUM O 1-D 0,2 G RT
22	24	Theospirex, 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp	THEOPHYLLINUM P 1-D 0,2 G
94	9	Theospirex, 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp	THEOPHYLLINUM P 1-D 0,2 G
43	2	Theovent 300, 300 mg,tabl.o przedl.uwaln.,50szt,bl	THEOPHYLLINUM O 1-D 0,3 G RT
53	18	Theovent 300, 300 mg,tabl.o przedl.uwaln.,50szt,bl	THEOPHYLLINUM O 1-D 0,3 G RT
14	1	Thiocodin, 15 mg + 300 mg, tabl., 10 szt,bl(1x10)	CODEINUM+SULFOGAIACOLUM O 1-D 0,015+0,3 G
94	15	Thiocodin, 15 mg + 300 mg, tabl., 10 szt,bl(1x10)	CODEINUM+SULFOGAIACOLUM O 1-D 0,015+0,3 G
14	13	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt	THIETHYLPERAZINUM R 1-D 0,0065 G
84	49	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt	THIETHYLPERAZINUM R 1-D 0,0065 G

14	12	Torecan, 6,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	THIETHYLPERAZINUM P 1-D 0,0065 G
94	14	Torecan, 6,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 5 amp	THIETHYLPERAZINUM P 1-D 0,0065 G
3	2	Tranexamic acid Accord,100mg/ml;5ml,r.d/wstrz,5amp	ACIDUM TRANEXAMICUM P 1-D 0,5 G
90	4	Tranexamic acid Accord,100mg/ml;5ml,r.d/wstrz,5amp	ACIDUM TRANEXAMICUM P 1-D 0,5 G
33	1	Trifas 20, 5 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrzyk., 5 amp	TORASEMIDUM P 1-D 0,02 G
84	38	Trifas 20, 5 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrzyk., 5 amp	TORASEMIDUM P 1-D 0,02 G
7	24	Venter, 1 g, tabl., 50 szt	SUCRALFATUM O 1-D 1 G
84	23	Venter, 1 g, tabl., 50 szt	SUCRALFATUM O 1-D 1 G
8	2	Vetira, 500 mg, tabl.powl., 50 szt	LEVETIRACETAMUM O 1-D 0,5 G
18	2	Vetira, 500 mg, tabl.powl., 50 szt	LEVETIRACETAMUM O 1-D 0,5 G
33	4	Vetira, 500 mg, tabl.powl., 50 szt	LEVETIRACETAMUM O 1-D 0,5 G
61	18	Vetira, 500 mg, tabl.powl., 50 szt	LEVETIRACETAMUM O 1-D 0,5 G
22	1	Viru-Pos, 30 mg/g, maść do oczu, 4,5 g	ACICLOVIRUM OPH W-D 3%
31	5	Viru-Pos, 30 mg/g, maść do oczu, 4,5 g	ACICLOVIRUM OPH W-D 3%
14	10	Vit. B 1 Richter, 25 mg, tabl., 50 szt	THIAMINUM O 1-D 0,025 G
53	33	Vit. B 1 Richter, 25 mg, tabl., 50 szt	THIAMINUM O 1-D 0,025 G
84	51	Vit. B 1 Richter, 25 mg, tabl., 50 szt	THIAMINUM O 1-D 0,025 G
14	7	Vit. B 2 Teva, 3 mg, tabl.draż., 50 szt	RIBOFLAVINUM O 1-D 0,003 G
84	50	Vit. B 2 Teva, 3 mg, tabl.draż., 50 szt	RIBOFLAVINUM O 1-D 0,003 G
8	33	Vitacon,10 mg, tabl.draż., 30 szt,bl	PHYTOMENADIONUM O 1-D 0,01 G
36	36	Vitacon,10 mg, tabl.draż., 30 szt,bl	PHYTOMENADIONUM O 1-D 0,01 G
94	18	Vitacon,10 mg, tabl.draż., 30 szt,bl	PHYTOMENADIONUM O 1-D 0,01 G
20	7	Vratizolin, 30 mg/g, krem, 3 g	DENOTIVIRUM EXT W-D 3%
84	30	Vratizolin, 30 mg/g, krem, 3 g	DENOTIVIRUM EXT W-D 3%
61	20	Zahron, 10 mg, tabl.powl., 28 szt	ROSUVASTATINUM O 1-D 0,01 G
77	1	Zahron, 10 mg, tabl.powl., 28 szt	ROSUVASTATINUM O 1-D 0,01 G
12	18	Zincas forte, 27 mg jonów cynku, tabl., 50 szt	ZINCUM O 1-D 0,027 G
84	39	Zincas forte, 27 mg jonów cynku, tabl., 50 szt	ZINCUM O 1-D 0,027 G

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny preparatów zgodnie z precyzyjnymi wytycznymi, które zawarte są w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

(ZAPYTANIE NR 12)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 84, poz. 60

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek, z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w niewielkiej objętości płynu (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 84, poz. 60

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych (tj. kapsułki zawierające liofilizat)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych (tj. kapsułki zawierające liofilizat)

Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 84, poz. 60

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga dawkowania częściej niż 2 razy na dobę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga dawkowania częściej niż 2 razy na dobę

(ZAPYTANIE NR 13)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 15, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 15 pozycji 22, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 22 z zadania nr 15.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

Czy w zadaniu nr 27 pozycja 1 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 27 pozycja 1 produkt leczniczy CILASTATINUM +IMIPENEMUM w opakowaniu fiołka 20 ml x 10 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 4. Dotyczy zadania nr 29, poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 29 pozycja 39 produkt leczniczy w opakowaniu butelka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 36, poz. 24, 25, 53, 54, 60, 61, 64, 69, 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 36 pozycji 24, 25, 53, 54, 60, 61, 64, 69, 70, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z zadania nr 36.

Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 36, poz. 24, 25

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 36 pozycji 24 oraz 25 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z

Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 36 pozycji 24 oraz 25 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek zarówno zwykłych jak i luer lock.

Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 36, poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 36 poz. 26 produktu lidocaine, 2% w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 36, poz. 26, 27

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydzielenie z Zadania 36 pozycji 26, 27, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 26, 27 z zadania nr 36.

Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 36, poz. 60, 61

Dotyczy Zadania 36 pozycji 60 oraz 61. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej.

Pyt. nr 10. Dotyczy zadania nr 44, 81

Czy w zadaniu 44 oraz zadaniu 81 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie bezpieczne z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

Pyt. nr 11. Dotyczy zadania nr 52, poz. 3

Czy w zadaniu 52 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu flakon 300ml x 10 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 12. Dotyczy zadania nr 84, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 84 poz. 5 produktu lidocaine, 2% w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 13. Dotyczy zadania nr 84, poz. 9, 58

Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 84 poz. 9 i 58 produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na

podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pyt. nr 14. Dotyczy zadania nr 84, poz. 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 84 pozycji 5, 6, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 5,6 z zadania nr 84.

Pyt. nr 15. Dotyczy zadania nr 84, poz. 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 84 pozycji 9, 10, 19, 58, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z zadania nr 84.

Pyt. nr 16. Dotyczy wzoru umowy.

Dotyczy § 1 ustęp 2 umowy Czy Zamawiający usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Zamówienie telefoniczne potwierdzone pisemnie lub faksem jest skutecznie złożone dopiero z chwilą tego „potwierdzenia”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie z § 1 ust. 2 projektu umowy możliwości składania zamówień w formie telefonicznej ponieważ, takie zamówienia zgodnie z zapisami umowy są niezwłocznie potwierdzane faxem lub e-mailem.

Pyt. nr 17. Dotyczy wzoru umowy.

Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w § 10 ust. 1 pkt. c).

(ZAPYTANIE NR 14)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 1, poz. 80

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 80 w pakiecie 1 ZinoDr Zасыpka (op. 100 g)?

Odpowiedź Zamawiającego:

W zadaniu nr 1 nie występuje pozycja nr 80.

(ZAPYTANIE NR 15)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 26, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości sztuk w Zadaniu nr 26.

Odpowiedź Zamawiającego:

Ilość sztuk w zadaniu nr 26, poz. 1 to: 1400 sztuk.

Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ), w zakresie zadania nr 26 poz. 1, omyłkowo wpisano w kolumnie nr 7 „PORCJA” ilość sztuk zamawianego asortymentu. W związku z powyższym, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje poprawienia oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie zadania nr 26 poz. 1, poprzez wykreślenie ilości sztuk zamawianego preparatu z kolumny nr 7 „PORCJA” oraz wpisanie ilości sztuk zamawianego preparatu do kolumny nr 8 „ILOŚĆ

SZT". Formularz cenowy po w/w korektach, Zamawiający udostępnia na dedykowanej elektronicznej Platformie Zakupowej „openNexus” https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_boleslawiec , zwanej dalej Platformą zakupową pod nazwą „Formularz cenowy - załącznik nr 2 do SIWZ - ZMIANA 1”. Treść Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ) w pozostałym zakresie pozostaje bez zmian.

Ponadto, Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ), w zakresie zadania nr 26 poz. 1, omyłkowo wpisano w kolumnie nr 6 „DAWKA” porcję zamawianego asortymentu. W związku z powyższym, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje poprawienia oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie zadania nr 26 poz. 1, poprzez wykreślenie porcji zamawianego asortymentu z kolumny nr 6 „DAWKA” oraz wpisanie porcji zamawianego asortymentu do kolumny nr 7 „PORCJA”. Formularz cenowy po w/w korektach, Zamawiający udostępnia na dedykowanej elektronicznej Platformie Zakupowej „openNexus” https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_boleslawiec , zwanej dalej Platformą zakupową pod nazwą „Formularz cenowy - załącznik nr 2 do SIWZ - ZMIANA 1”. Treść Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ) w pozostałym zakresie pozostaje bez zmian.

(ZAPYTANIE NR 16)

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 10, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 14 w pakiecie 10 równoważne ZinoDr A (op. 250 g)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Z poważaniem
Specjalista ds. Zamówień Publicznych

z upoważnienia:*Łukasz Klimowski*.....