



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

Nr sprawy 5PFspzoz2024

Mogilno, dnia 13.06.2024r.

**Wykonawcy,  
którzy złożyli pytania**

## **WYJAŚNIENIA**

### **ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: nr 5PFspzoz2024 – Dostawy produktów farmaceutycznych cz. I*

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

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 63/(62) 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?

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 2**

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

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wydzieli zadania 12 poz.63/(62) stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

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

#### **Pytanie 4**

Czy w Zadaniu nr 12 poz. 12 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.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 5**

Czy w Zadaniu nr 12 poz. 12 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.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 6**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 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).

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 7**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 8**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactobacillus plantarum* w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 9**

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 30, 31 i 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 10**

Zamawiający określa w Zadaniu nr 4 poz. 22 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres

pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, możliwość wykonywania pomiarów u dorosłych, dzieci i noworodków, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, opakowanie x 50 szt. (prosimy o możliwość przeliczenia pasków na odp. liczbę opakowań)?

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu nr 4 poz. 22 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, opakowanie x 50 szt. (prosimy o możliwość przeliczenia pasków na odp. liczbę opakowań)?

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 12**

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

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

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

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

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

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

#### **Pytanie 13**

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

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

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

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

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

- Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca tego zakupu?

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

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

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

#### **Pytanie 14**

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

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

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

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

#### **Pytanie 15**

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

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

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

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

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

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

**Pytanie 16****Pakiet 14 poz 30**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17****Pakiet 14 poz 32**

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek?

**Ad. TAK.**

**Pytanie 18****Pakiet 14 poz 52**

Czy Zamawiający miał na myśli produkt KabivenPeripheral w opakowaniu o pojemności 1920 ml?

**Ad. TAK.**

**Pytanie 19****Pakiet 14 poz 72**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu fiolka?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 20****Pakiet 14 poz 82**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu fiolka?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21****Pakiet 14 poz 87**

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek?

**Ad. TAK.**

**Pytanie 22**

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

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

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

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

#### **Pytanie 23**

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

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

#### **Pytanie 24**

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

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

#### **Pytanie 25**

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

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

#### **Pytanie 26**

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

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

### **Pytanie 27**

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

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

### **Pytanie 28**

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, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 29**

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

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 30**

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

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 31**

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

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 32**

**Dot. zad. 1 poz. 11.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Formalina buf.obojęt.10%(form4%),płyn(Aqua-Med),1kg,3411.21 x 600 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 33**

**Dot. zad. 1 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g x40 opak.(kategoria preparatu: Środek spoż. specj. przezn. med.)?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 34**

**Dot. zad. 1 poz. 15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu SkinScabin, płyn, 120 ml?

**TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35****Dot. zad. 1 poz. 16.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Solutiolodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g z przeliczeniem ilości x100 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36****Dot. zad. 1 poz. 17.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Osłonka lateksowa na głowicę USG, OLP-01, 144 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37****Dot. zad. 2 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci kaps. twardej?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38****Dot. zad. 2 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt. z przelicz. il. x50 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39****Dot. zad. 2 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Lacidofil, kaps., 60 szt, z przeliczeniem ilości x 4 opak. (Lacid, prosz. d/sp.zaw.doust., 10 amp ma status: zakończona produkcja)

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40****Dot. zad. 2 poz. 22.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Neo-Pancreatinum forte, 10000j., kaps. dojelit., 50 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41****Dot. zad. 2 poz. 24.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Nifuroksazyd Gedeon Richter, 220 mg/5 ml, zaw, 90 ml x 40 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42****Dot. zad. 3 poz. 9, 10.**

Prosimy o doprecyzowanie czy wymagany przez Zamawiającego produkt należy wycenić w postaci: x5 wkładów Penfill czy x5 wstrzyk. FlexTouch?

**Ad. 5 wkładów Penfill.**



**Pytanie 43****Dot. zad. 6 poz. 15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt X 12 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 44****Dot. zad. 6 poz. 14.**

Czy Zamawiający miał na myśli Energamma, 1000 mcg, tabl., 50 szt.?

**Ad. TAK.****Pytanie 45****Dot. zad. 8 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) x 34 opak.?(Hemorectal, czopki, 10 szt,bl(2x5)- zakończona produkcja)

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 46****Dot. zad. 8 poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Dobutamina 5mg/ml; 50ml,roztw.d/inf, 1 fiol.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 47****Dot. zad. 8 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,10amp x1 amp.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 48****Dot. zad. 9 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Protevasc SR, 35mg,tabl.o przedł.uwaln., 60 szt. x40 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 49****Dot. zad. 9 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Mononit 20, 20 mg, tabl.powl., 60 szt. x4 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 50****Dot. zad. 9 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Mononit 10, 10 mg, tabl.powl., 60 szt. x2 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 51****Dot. zad. 10 poz. 40.**

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Raenom, 7,5 mg, tabl.powl., 56 szt. x6 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 52****Dot. zad. 10 poz. 44.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Vanatex HCT, 160 mg+25 mg, tabl.powl., 28 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 53****Dot. zad. 13 poz. 4.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 54****Dot. zad. 13 poz. 4.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp z odpowiednim przelicz. il. ?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 55****Dot. zad. 13 poz. 19.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Megalia, 40 mg/ml, zaw.doustna, 240 ml?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 56****Dot. zad. 13 poz. 32.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Omsal, 0,4 mg,kaps.oprzedł.uw,tw., 30 szt,bl.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 57****Dot. zad. 14 poz. 2.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Natr. chloratum,0,9%,inj,KabiClear,1000 ml FrKP Kutno?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 58****Dot. zad. 14 poz. 9.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Aqua pro injectione,inj.,(FrKPKut),KabiClear,20x250ml z przeliczeniem ilości x20 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 59****Dot. zad. 14 poz. 10.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Aqua pro injectione, inj., (FrKPKut), KabiClear, 20x500mlx70 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 60****Dot. zad. 14 poz. 28.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 100ml, r.d/inf, 1but.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61****Dot. zad. 14 poz. 29.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 50ml, r.d/inf, 1but.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 62****Dot. zad. 14 poz. 35.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Fresubin 2 kcal HP, płyn, 500 ml, EasyBag z przelicz. il. x16 opak.? (brak opakowania x200ml)

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 63****Dot. zad. 14 poz. 59.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Natr. chloratum, 0,9%, inj, KabiPac, 10x1000ml FrKP Kutno x8 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 64****Dot. zad. 14 poz. 72.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Paracetamol Kabi, 10 mg/ml; 50 ml, roztw.do inf., 10 fiol?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 65****Dot. zad. 14 poz. 82.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Soluvit N, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 10 fiol?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 66****Dot. zad. 15 poz. 4.**

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Cetix, 400 mg, tabl.powl., 7 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 67****Dot. zad. 18 poz. 16.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu ValproLEK 300, 300 mg, tabl.oprzedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10)?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 68****Dot. zad. 18 poz. 17.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu ValproLEK 500, 500 mg, tabl.oprzedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10)?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 69****Dot. zad. 18 poz. 21.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DuloxetineZentiva, 30 mg, kaps.dojelit.twarde, 28 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 70****Dot. zad. 18 poz. 22.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DuloxetineZentiva, 60 mg, kaps.dojelit.twarde, 28 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 71****Dot. zad. 20 poz. 1.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Alvesco 160, 160 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek x10 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 72****Dot. zad. 20 poz. 10.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DexaPini, syrop, 115 ml x6 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 73****Dot. zad. 20 poz. 17.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Budezonid LEK-AM,200mcg,pr.d/inh.w kaps.,60szt+inh.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 74****Dot. zad. 20 poz. 18.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Budezonid LEK-AM,400mcg,pr.d/inh.w kaps,60szt+inh.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 75****Dot. zad. 20 poz. 21.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Pronasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 1 butelka,140 dawek x10 opak.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 76****Dot. zad. 20 poz. 25.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.doinhal., 60 dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 77****Dot. zad. 22 poz. 1.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Matrifen, 25 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 78****Dot. zad. 22 poz. 2.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Matrifen, 50 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 79****Dot. zad. 23 poz. 20.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktuRp. Torebka, papier.płaska,biała, 12x19,nr 9,dł,100 sz.?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.****Pytanie 80****Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 38 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.****Pytanie 81****Dotyczy pakietu nr 2 poz. 25.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Ad. Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy.****Pytanie 82****Dotyczy pakietu nr 15 poz. 13.**

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

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

### **Pytanie 83**

#### **Dotyczy pakietu nr 15 poz. 14.**

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie niedostępny w op.x10 lub x 20) czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)

**Ad. Wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. ( dostępny w op. \* 60 tab.)**

### **Pytanie 84**

#### **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1, 2.**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga,**

### **Pytanie 85**

#### **Dotyczy pakietu nr 18 poz. 80.**

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

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

### **Pytanie 86**

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Ad. NIE, Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 87**

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce  $\beta$  - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes)?  
Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce  $\beta$  - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez Escherichia coli?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

### **Pytanie 88**

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego,

wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 89**

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia dróg żółciowych, wywołanego przez Escherichia coli?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 90**

Pakiet 6, Pozycja 26, Vit. C 500 mg.:

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 91**

Pakiet 12, Pozycja 18, Biodacyna 500mg/2ml.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 92**

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 93**

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 94**

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

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

**Pytanie 95**

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 96**

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 97**

Pakiet 12, Pozycja 23, Biotrakson inj. 1 g: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 98**

Pakiet 12, Pozycja 24, Biotrakson inj. 2g: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 99**

Pakiet 12, Pozycja 25, Biotum 1 g prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.inf.stabilność po rozpuszczeniu do 24 h w temp.2-8 c: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 100**

Pakiet 12, Pozycja 25, Biotum 1 g prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.inf.stabilność po rozpuszczeniu do 24 h w temp.2-8 c: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**



**Pytanie 101**

Pakiet 12, Pozycja 33, Cipronex rozt. Do inf.2mg/1ml 100ml.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. TAK.**

**Pytanie 102**

Pakiet 12, Pozycja 34, Cipronex rozt.do inf.2mg/1ml 200ml.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. TAK.**

**Pytanie 103**

Pakiet 12, Pozycja 51, Esomeprazole 40 mg: Czy Zamawiający dopuści Esomeprazol 40 mg pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 104**

Pakiet 12, Pozycja 52, Fentanyl 0,1mg/2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 105**

Pakiet 12, Pozycja 53, Fentanyl 0,5mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 106**

Pakiet 12, Pozycja 74, Levonor 4mg/4ml.: Czy Zamawiający dopuści produkt, który należy przechowywać w lodówce?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 107**

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 108**

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 109**

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 110**

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 111**

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 112**

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 113**

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 114**

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Ad. Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 115**

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor. 2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 116**

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 117**

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 118**

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 119**

Pakiet 12, Pozycja 83, Magnesium sulf. 20% 10 ml.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 120**

Pakiet 12, Pozycja 95, Midanium 15mg/3ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 121**

Pakiet 12, Pozycja 95, Midanium 15mg/3ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 122**

Pakiet 12, Pozycja 96, Midanium 50mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 123**

Pakiet 12, Pozycja 96, Midanium 50mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 124**

Pakiet 12, Pozycja 97, Midanium 5mg/5ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 125**

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 126**

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 127**

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 128**

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 129**

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 130**

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 131**

Pakiet 12, Pozycja 114, Polprazol inj. 40 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez

zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 132**

Pakiet 12, Pozycja 116, Poltram 50 mg/ml amp a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 133**

Pakiet 12, Pozycja 117, Poltram 50mg/ml amp a 1ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 134**

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natriicum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 135**

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 136**

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 137**

Pakiet 12, Pozycja 130, Pyralgin 2,5g/5ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natriicum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 138**

Pakiet 12, Pozycja 130, Pyralgin 2,5g/5ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 139**

Pakiet 13, Pozycja 4, Calcium gluconat 10% 10 ml.: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 140**

Pakiet 13, Pozycja 4, Calcium gluconat 10% 10 ml.: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampułek po 10 ml roztworu?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 141**

Pakiet 14, Pozycja 6, Amikacin 500mg/100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

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

**Pytanie 142**

Pakiet 14, Pozycja 18, Ceftiazidime 1g.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 143**

Pakiet 14, Pozycja 18, Ceftiazidime 1g.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 144**

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

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

**Pytanie 145**

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 146**

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: - 0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do

wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 147**

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 148**

Pakiet 14, Pozycja 24, Ciprofloxacyn 200mg/100ml a100 ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. TAK.**

#### **Pytanie 149**

Pakiet 14, Pozycja 25, Ciprofloxacyn 400mg/200ml a200ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Ad. TAK.**

#### **Pytanie 150**

Pakiet 16, Pozycja 6, Marcaina spinal 0,5% heavy 4 ml: Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

**Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 151**

Pakiet 16, Pozycja 6, Marcaina spinal 0,5% heavy 4 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 152**

Pakiet 18, Pozycja 35, Lorafen 1 mg.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 153**

Pakiet 18, Pozycja 35, Lorafen 1 mg.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Ad. Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 154**

Pakiet 18, Pozycja 36, Lorafen 2,5 mg.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 155**

Pakiet 18, Pozycja 36, Lorafen 2,5 mg.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Ad. TAK, Zamawiający wymaga.**

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

Zatwierdził:

Otrzymują:

1. wszyscy uczestnicy
2. a/a