Gniezno, dn. 30.03.2023 r.

Nr sprawy *DZP.240.5.2023*

***Wykonawcy***

**WYJAŚNIENIA**

**ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR II**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.240.5.2023 – Dostawy produktów farmaceutycznych*

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

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie

- Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie

- Kapsułkę na kapsułką twardą i odwrotnie

- Tabletkę na drażetkę i odwrotnie

- Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie

Prosimy o informacje jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość w przypadku zaoferowania opakowania z inną ilością szt. niż opisane w SZW, czy do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i prosi o wycenę - pełna ilości opakowań zaokrąglona
w górę.**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 36 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 30 Epanutin amp- lek dostępny w tylko we fiolkach, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę op.?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 67. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz,10amp?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 42. czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Ad. Zamawiający nie wyraża zgody.**

Dotyczy pakietu nr 13 poz. poz. 63 Tramadoli hydrochloride 0,1g/1 ml – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 50mg/ml;2 ml?

**Ad. Tak, zamawiający miał na myśli Tramadoli hydrochloride 50mg/ml amp.2ml \* 5 szt.**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Ad. Produkt leczniczy będzie podawany doraźnie, nie w ramach programu lekowego.**

Dotyczy pakietu nr 19 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Ad. Zamawiający wymaga aby lek był przechowywany w temp. pokojowej 15-25 ℃.**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Ad. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Zadaniu nr 6 poz. 4-6 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko
i jego przydatki

D. choroby hematologiczne w tym:

- nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna

- idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylne; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)

− wtórna małopłytkowość u dorosłych − niedobór erytroblastów w szpiku

− wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna

E. choroby nowotworowe w tym

-Leczenie paliatywne: − białaczki i chłoniaki u dorosłych

− ostra białaczka u dzieci

− poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym

F. Zaburzenia endokrynologiczne w tym

− pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach,
w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)

− ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu
z mineralokortykosteroidami)

− leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)

− przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy

− wrodzony przerost nadnerczy

− nieropne zapalenie tarczycy

− hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

I w/w wskazania zostały potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego?
**Ad. Zamawiający wymaga.**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 poz. 4-6 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

**Ad. Zamawiający wymaga.**

Zamawiający informuje, że powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z-ca Dyrektora ds.

Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

Zbigniew Beneda

/podpis na oryginale/

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

- a/a