

Opole, dnia 06.05.2024r.

L.dz.1458/2024

Nr postępowania: ZP/04/2024

**Wszyscy uczestnicy
postępowania**

**ODPOWIEDZI
na wnioski i zapytania do treści SWZ**

W związku z wpływem do Zamawiającego wniosków Wykonawców dotyczących treści SWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego pn. „LEKI”, nr postępowania ZP/04/2024, zgodnie z treścią art. 284 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), dalej „ustawy Pzp”, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i odpowiedzi:

Pytanie 1

Pakiet 1 pozycja 596

Czy Zamawiający dopuści Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2

Pakiet 1 pozycja 596

Proszę o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia będących w posiadaniu Zamawiającego oraz liczby wymaganych parowników.

Odpowiedź: Zamawiający posiada: PRIMUS Drager 1 sztuka, FABIUS Drager 1 sztuka

Pytanie 3

Pakiet 1 pozycja 334

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 4

Pakiet 1 pozycja 287

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 Leki główne pozycja 287 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?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 1 pozycja 287

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

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 1 pozycja 287

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 Leki główne pozycja 287 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy w pozycji nr 2 Zamawiający dopuszcza lek w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy w pozycji nr 50 Zamawiający dopuszcza lek w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Dotyczy Pakiet 1 poz. 75,111,112,113,386,387,665,666

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki?

Odpowiedź: Pozycja 386 i 387 – zgodnie z treścią SWZ; Pozycja 75,111,112,113,665,666 – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Dotyczy Pakiet 1 poz. 12,13,14,183, 245,302,515,516,606; Pakiet 2 poz.24, 29,31,43

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Dotyczy Pakiet 1 poz. 531

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Dotyczy Pakiet 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13

Dotyczy Pakiet 1 poz. 477

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułka dojelitowe twarde?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14

Dotyczy Pakiet 1 poz.100,231,261,530,578,648,661; Pakiet 2 poz.35,

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułka twarda?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 15

Dotyczy Pakiet 1 poz. 26,124,125,127,315,640

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułka miękka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16

Dotyczy Pakiet 1 poz. 620,624

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17

Dotyczy Pakiet 1 poz. 176

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki dojelitowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18

Dotyczy Pakiet 1 poz. 625,676,247,

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 19

Dotyczy Pakiet 1 poz. 189,246

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20

Dotyczy Pakiet 1 poz. 287

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21

Dotyczy Pakiet 1 poz. 129

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: aerozol wziewny?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ

Pytanie 22

Dotyczy Pakiet 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: suplementy diety? np.

Max Vita C 1000, kaps., 15 szt lub

Witamina C 1000 mg, kaps.twarde, 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

W przypadku odpowiedzi negatywnej bardzo proszę podanie przykładowej nazwy handlowej produktu jaki należałoby zaoferować.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23

Dotyczy Pakiet 1 poz. 101

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: suplementy diety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24

Dotyczy Pakiet 1 poz. 334

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw., 50 szt lub 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 25

Dotyczy Pakiet 1 poz. 155

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp?

1 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera:

50 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6),

50 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1),

0,5 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),

10 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 26

Dotyczy Pakiet 1 poz. 186

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dobutamin , 5 mg/ml;50ml, roztwór do infuzji,1 fiol ?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 27

Dotyczy Pakiet 1 poz. 244

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci fiolka?

Fiolka 5 ml zawiera 500 mg żelaza w postaci derizomaltozy żelazowej (Ferricum derisomaltosum).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28

Dotyczy Pakiet 1 poz. 263

Bardzo proszę o doprecyzowanie ilości w opakowaniu.

Czy Zamawiający miał na myśli preparat w op. *60 kap. – 2 op.?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza , że wymaga w Pakiecie 1 poz. 263: op. *60 kap. – 2 op.

Pytanie 29

Dotyczy Pakiet 1 poz. 265

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości zgodnej z SWZ – 2 op.?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 30

Dotyczy Pakiet 1 poz. 279

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz,1fiolka?

Opakowanie produktu leczniczego GlucaGen:

Fiolka wykonana z bezbarwnego szkła, zamknięta korkiem z bromobutyli i zakryta aluminiowym kapslem.

Opakowanie rozpuszczalnika:

Ampułkostrzykawka wykonana z bezbarwnego szkła, zamknięta tłokiem z bromobutyli, wraz z igłą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 31

Dotyczy Pakiet 1 poz.281

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g o kategorii rejestracji : środek spoż. specj. przezn. med.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 32

Dotyczy Pakiet 1 poz. 296

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiolka+ rozpuszczalnik?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33

Dotyczy Pakiet 1 poz.301

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 100 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Dotyczy Pakiet 1 poz. 333

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 35

Dotyczy Pakiet 1 poz. 333

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kalium chloratum 15% Kabi,150mg/ml;20ml,inj,20 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36

Dotyczy Pakiet 1 poz. 373

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lignocain 2%, 20 mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz.,20 poj.Connect?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37

Dotyczy Pakiet 1 poz. 375

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Xylocaine 2%, 20 mg/ml; 50 ml, roztw.do wstrz., 5 fioł?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 38

Dotyczy Pakiet 1 poz. 389

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 39

Dotyczy Pakiet 1 poz. 425

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 20 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 40

Dotyczy Pakiet 1 poz. 444 ; 445

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Jedna tabletkowa powlekana o zmodyfikowanym uwalnianiu zawiera odpowiednio 10 mg, 30 mg siarczanu morfiny (Morphini sulfas).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 41

Dotyczy Pakiet 1 poz. 469,470

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42

Dotyczy Pakiet 1 poz. 469,470

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 43

Dotyczy Pakiet 1 poz. 469,470

Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 469 i 470 nie wymaga preparatów od jednego Producenta.

Pytanie 44

Dotyczy Pakiet 1 poz. 472

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości zgodnej z SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45

Dotyczy Pakiet 1 poz. 483

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr. A, tabl., 40 szt (suplement diety o składzie: ornithine aspartas 150 mg)?

*Uzasadnienie: ornithine aspartas 150 mg * 40 tab. zarejestrowany jako produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 46

Dotyczy Pakiet 1 poz. 483

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil, tab. 40 szt (**nowy skład**: 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny; suplement diety)
(*Hepatil 0,15 g * 40 ; produkt leczniczy – ma status zakończona produkcja*)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 47

Dotyczy Pakiet 1 poz. 491,492

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

491. Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt

492. Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 48

Dotyczy Pakiet 1 poz. 532

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty dostępne w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia wyłącznie w sytuacji jeśli aktualne tylko takie preparaty są dostępne na rynku.

Pytanie 49

Dotyczy Pakiet 1 poz.578

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki lub tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 50

Dotyczy Pakiet 1 poz. 629

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine Hydrochloride USP,100mg/2ml,rozt.d/wst,10amp (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty dostępne w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia wyłącznie w sytuacji jeśli aktualne tylko takie preparaty są dostępne na rynku.

Pytanie 51

Dotyczy Pakiet 1 poz. 637

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Timohep, 100 mg, tabl., 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52

Dotyczy Pakiet 1 poz. 663,664

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53

Dotyczy Pakiet 1 poz. 671,672

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

671. Wazelina biała, podł., 20 g (surowiec farmaceutyczny)
672. Wazelina biała, podł., 500 g (surowiec farmaceutyczny) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 54

Dotyczy Pakiet 1 poz. 673

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

VENLAFAXINUM 75 mg, kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ,twarde .,28 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 55

Dotyczy Pakiet 1 poz. 673

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tabletki? (kapsułki – niedostępne)

Jednakże : Velafax, 75 mg, tabl., 28 szt – status zakończona produkcja

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ. Dla Pakietu 1 poz. 673 Zamawiający dopuszcza również postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, twarde.

Pytanie 56

Dotyczy Pakiet 2 poz.46

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: 10 but.KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 57

Dotyczy Pakiet 4 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

NovoMix 30 Penfill, 300jm/3ml, 10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 58

Dotyczy Pakiet 8 poz.18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dekstran 40.000, 10%, roztw. do infuz.,500ml,12 but. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 59

Dotyczy Pakiet 14 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

1. OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.

2. OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę ?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 60

Dotyczy Pakiet 1 poz. 221,474,539

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 61

Dotyczy Pakiet 1 poz. 17,101,102

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: suplement diety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 62

Dotyczy Pakiet 1 poz. 619,671,672

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 63

Dotyczy Pakiet 11 poz. 1-17; Pakiet 13 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 64

Dotyczy Pakiet 1 poz. 200,264,394,480,481,509,599; Pakiet 11 poz. 18,19,20,21,22; Pakiet 14 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 65

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty dostępne w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia wyłącznie w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie preparaty są dostępne na rynku.

Pytanie 66

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

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

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 67

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

woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 68

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary jest sztuka.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 69

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ, za wyjątkiem dopuszczeń w przypadku konkretnych pozycji.

Pytanie 70

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ, za wyjątkiem dopuszczeń w przypadku konkretnych pozycji.

Pytanie 71

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie :

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ, za wyjątkiem dopuszczeń w przypadku konkretnych pozycji.

Pytanie 72

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 73

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

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ, za wyjątkiem dopuszczeń w przypadku konkretnych pozycji.

Pytanie 74

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ, za wyjątkiem dopuszczeń w przypadku konkretnych pozycji.

Pytanie 75

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

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

Pytanie 76

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

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.