

10/TP/2022

Dobre Miasto, dnia 23-11-2022

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Dobrym Mieście
ul. Grunwaldzka 10b
11-040 Dobre Miasto

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym na dostawę produktów leczniczych (Ogłoszenie nr 2022/BZP 00443311/01 z dnia 2022-11-17).

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, że w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Część nr 11 poz. 14 Polystyrene sulfonate 1,2g wapnia/15g proszek 300g – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli RESONIUM A 1,42 g jonów sodu/15 g, proszek 454 g. w ilości 3op?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania w powyższym zakresie produktu RESONIUM A 1,42 g jonów sodu/15 g, proszek 454 g. w ilości 3op.

Część 24 poz.3 Morphine sulphate 30mg x 20 tabl. o przedłużonym uwalnianiu – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabl. powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 30 poz.9 Nystatinum 2,4 mln zawiesina (2784000jm/5,8g) 28ml – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Nystatinum, którego butelka zawiera 5 g proszku (2 400 000 IU nystatyny) 24 ml w ilości 40op?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Część 32 poz. 1,2,3 Amikacin fiołki – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów w postaci ampulek?, tylko w takiej postaci preparat dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w Części nr 14 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w **Części nr 14 poz. 4** Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps. , którego skład został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek. Sposób dokonywania przeliczeń opakowań w sytuacji, kiedy Wykonawca zaferuje inną wielkość opakowania został szczegółowo określony w Formularzu cenowym będącym załącznikiem do SWZ.

Czy w **Części nr 53 poz. 51 (50)** Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe w zakresie pozycji nr 51.

Dotyczy **pakietu 61 pozycja 3** Memantina: w związku z zakończeniem produkcji i sprzedaży leku zwracamy się z prośbą o usunięcie tego leku z pakietu i ewentualnie przesunięcie do innego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu 61 pozycja 6**: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek pakowany po 28 tabletek? Czy należy wówczas zaferować 5,36 op. Czy 6 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowy będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia znajduje się informacja, że w sytuacji zaferowania innej wielkości opakowania konieczne jest przeliczenie zaferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszczalna zamiana postaci proponowanych preparatów została opisana w rozdz. III Specyfikacji Warunków Zamówienia. Dodatkowo Zamawiający dopuszcza zamianę tabletek na tabletki powlekane.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym

(czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowy będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia znajduje się informacja, że w sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowania konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w Formularzu cenowy będącym załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia znajduje się informacja, że w sytuacji zaoferowania innej wielkości opakowania konieczne jest przeliczenie zaoferowanej ilości. W sytuacji kiedy po przeliczeniu wyjdzie niepełna liczba opakowań - zaoferowaną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca winien wycenić i dostarczać w ramach umowy wszystkie pozycje z części na którą składa ofertę.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania oferty przetargowej na postępowanie ogłoszone przez Państwa w dniu 17.11.2022 r. na termin 02.12.2022 r, ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie nie uda nam się przygotować oferty na czas.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje termin określony w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycjach opisanych poniżej dopuści wycenę za opakowanie:

- Zadanie 7 pozycja 121
- Zadanie 13 pozycja 1
- Zadanie 26 pozycja 27
- Zadanie 27 pozycja 1
- Zadanie 30 pozycja 5
- Zadanie 31 pozycja 5 i 8
- Zadanie 38 pozycja 1 i 2
- Zadanie 40 pozycja 1

- Zadanie 41 pozycja 1

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zamianę jednostek miary. Ofertę należy złożyć na ilości i jednostki miary wynikające z Formularza cenowego będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników o tej samej nazwie międzynarodowej, w tej samej postaci i dawce przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym.

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostaw zwykłych do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje terminy określone w Specyfikacji warunków Zamówienia.

Do §6 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §6 ust. 2 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."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje terminy określone w Specyfikacji warunków Zamówienia.

Do §7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 10 pozycja 10**, czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Kalceks,5mg/ml; 1ml,rozt.d/wstrz,inf,10amp, który w swoim składzie nie posiada EDTA ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wyraża zgodę na powyższe.

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wyraża zgodę na powyższe.

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-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca winien wycenić i dostarczać w ramach umowy wszystkie pozycje z części na którą składa ofertę.

Dotyczy **część 7 pozycja 3**, czy Zamawiający dopuści wycenę lek w postaci tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej (tabletko-zakończona produkcja)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja** „Suchy wyciąg z owoców senesu 150-220 mg , co odpowiada 20 mg glikozydów hydroksyantracenowych w przeliczeniu na sennozyd B x 10 tabletek” czy Zamawiający dopuści wycenę Xenna Extra Comfort (Bekunis),tabl.dojelit., 10 szt,bliстер ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 19**, czy zamawiający dopuści lek w postaci tabletki do ssania (brak tabletki)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 26**, czy Zamawiający wymaga wyceny dawki 4 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp w ilości 16 opakowań i 4 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp w ilości 16 op ?czy zamawiający zezwoli na wycenę leku w pozycji 26 i 26A?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonał stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 30**, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25) ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 33**, czy zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 56**, czy Zamawiający dopuści wycenę Tardyferon,80 mg Fe²⁺,tabl.o p.uwal,(i.rów),Delf,Gr,30 szt (brak dostępności Iron 0,325 i Hemofer Prolongatum)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 81**, czy Zamawiający dopuści wycenę Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp(Zg.MZ) w ilości 3 op?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 7 pozycja 87**, czy Zamawiający dopuści wycenę Pulmoterol, 50 mcg/dawkę,prosz.d/inh., 60 kaps.+inhalator?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie pozycja 1**, czy Zamawiający miał na myśli dawkę 500 mg/ ml opakowanie 2 ml(brak rejestracji 500 mg/2 ml)?

Odpowiedź: Pytanie zadane nieprecyzyjnie, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na złożony przez Wykonawcę wniosek.

Dotyczy **zadanie pozycja 2**, czy Zamawiający miał na myśli dawkę 500 mg/ ml opakowanie 5 ml(brak rejestracji 500 mg/5 ml)?

Odpowiedź: Pytanie zadane nieprecyzyjnie, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na złożony przez Wykonawcę wniosek.

Dotyczy **zadanie 13** czy Zamawiający dopuści wycenę Paracetamol Kabi, 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fioł?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 14 pozycja 4**, czy Zamawiający dopuści wycenę ProbioDr., kaps.twarde, 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 26 pozycja 2**, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp.,przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr., 100g ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 26 pozycja 28**, czy zamawiający dopuści wycenę Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. w ilości 2 opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., ale w ilości 100 sztuk, zgodnie z jednostką miary i ilościami wynikającymi z Formularza cenowego.

Dotyczy **zadanie 26 pozycja 40** czy zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 14 op?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 26 pozycja 41**, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 26 pozycja 44**, czy Zamawiający dopuści wycenę Help4Skin Gojenie Ran, żel, hydrokoloidowy, 75 g, spray?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 30 pozycja 9**, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatin TZF, 100 000 IU/ml,prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml) w ilości 40 op ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 31 pozycja 8**, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml; 50 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 32 pozycja 1,2,3**, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci ampułki (producent usunął fiołki z obiegu)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 50**, czy Zamawiający dopuści wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. W ilości 5 op?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 52**, czy Zamawiający dopuści wycenę produktu za opakowanie w ilości odpowiednio dla pozycji nr 1- 3500 op., dla pozycji 2- 950 op., dla pozycji 3- 310 op. , dla pozycji 4-45 op.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga wyceny zgodnie z ilościami i jednostkami miary wynikającymi z Formularza cenowego, będącego załącznikiem do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **zadanie 29 pozycja 5**, czy zamawiający dopuści wycenę Polhumin N, 100 jm/ml; 3 ml, zaw.do wstrzyk., 5 wkładów ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

dotyczy **zadanie 29 pozycja 6**, czy Zamawiający dopuści wycenę Polhumin MIX-2, 100 jm/ml; 3 ml, zaw.do wstrzyk., 5 wkładów ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **zadanie 55 pozycja 1**, czy Zamawiający dopuści wycenę Fragmin, 10000 j.m./0,4 ml, roztw.do wstrz.,5 amp-strzyk 9 brak dostępności 1 ml) w ilości 10 op.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **pakietu nr 7 poz. 98**. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu nr 7 poz. 104**. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu nr 10 poz. 4**. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dla przedmiotu zamówienia zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu nr 33 poz. 1**. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dla przedmiotu zamówienia zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu nr 44 poz. 1**. Czy 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: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy **pakietu nr 44 poz. 1**. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dla przedmiotu zamówienia zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w **pakiecie 26, poz. 2** w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasypki ZinoDr.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w **pakiecie 26, poz. 41** w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy **Część 20 poz. 1-3, 5, 6, 9-15** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w równoważnym opakowaniu – butelka polipropylenowa z kapslem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Dotyczy Część 32 poz. 1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Amikacin w opakowaniu butelka z dwoma portami KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

podpis osoby uprawnionej