

SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 25.06.2020r.

DZPZ-530-Zp/30/PN-29/20

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-29/20

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1.

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci doustnych, np. tabletki na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do polykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki.

Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie.

Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego

Pytanie 2.

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci iniekcyjnych, np. ampułki na fiołki, ampułko-strzykawki, wstrzykiwacze i odwrotnie?

Odp. Nie. Zmiana postaci iniekcyjnych np. ampułki na fiołki, ampułkostrzykawki, wstrzykiwacze i odwrotnie wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci preparatów o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu, np. tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, kapsułki, tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza zamianę postaci preparatów doustnych o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu tej samej drogi podania oraz równoważnych parametrów farmakokinetycznych

Pytanie 4.

Czy Zamawiający dopuści zamianę zawiesiny doustnej na syrop i odwrotnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, fiołek) była zgodna z SIWZ. Zmiany gramatury lub objętości opakowań, których wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, zamawiający dopuszcza wyłącznie dla produktów niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem



odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażona w jednostkach masy lub objętości, dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.

Pytanie 6.

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

W przypadkach, w których zamawiający dopuścił zmiany opakowań, przeliczoną ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 7.

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie 8.

Dotyczy pakietu nr 15, 23, 31, 34, 40, 41, 44, 45, 47, 48, 49, 50, 53, 55, 57, 58, 61, 63, 65, 69, 76, 89, 96, 119, 120, 124, 168, 204, 209, 213, 217, 224, 225, 230, 249, 251, 252, 281, 282, 283,.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem oferowanej ilości do pełnego opakowania w górę. Oferowaną cenę należy w każdym przypadku podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 9.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3, 4, 5.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 2, 3.

Dotyczy pakietu nr 22, 87, 108, 115, 127, 154, 167, 172, 183, 212, 241, 245, 258, 260, 273, 277, 278.

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 5.

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 3, 4.

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 16, 17.

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 20.

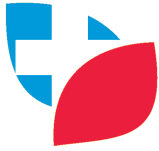
Dotyczy pakietu nr 82 poz. 5.

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 18, 30, 31, 32, 35, 36, 43, 49, 50, 51.

Dotyczy pakietu nr 86 poz. 9, 10.

Dotyczy pakietu nr 94 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 7, 38, 40, 41, 45, 46, 50, 51, 52, 53, 79, 80, 81, 82, 101, 125, 131, 132, 138, 139, 140, 141, 146, 147, 148, 153, 154, 158, 159, 211, 225, 226, 235, 241, 242, 245, 246, 247, 263, 264, 270, 271, 273, 274, 275, 283, 308, 309, 358, 365, 366, 369, 370, 371, 374, 380, 388, 393, 402, 409, 410, 411, 424, 425, 426, 427, 434, 439, 440, 445, 449, 471, 474, 476, 477, 488, 524, 525,



539, 551, 562, 563, 564, 565, 570, 571, 572, 579, 581, 583, 584, 585, 586, , 588, 589, 590, 593, 594, 599, 600, 601, 603, 604, 605, 606, 607, 615, 616, 617, 618, 621, 622, 623, 627, 629, 630, 640, 642, 654, 660, 663, 669, 671, 672, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 705, 706, 712, 726, 727, 728, 729, 730, 731.

Dotyczy pakietu nr 156 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 252 poz. 2.

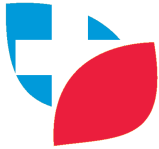
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę:

- pakiet nr 18 poz. 1: 3300 opakowań po 1 fiolece;
- pakiet nr 21 poz. 3: 1200 opakowań po 5 fiolek;
- pakiet nr 31 poz. 1: 1648 opakowań po 4 sztuki;
- pakiet nr 42 poz. 1: 44940 opakowań po 1 fiolece;
- pakiet nr 49 poz. 1: 2 opakowania po 10 fiolek;
- pakiet nr 49 poz. 2: 3 opakowania po 10 fiolek;
- pakiet nr 50 poz. 1: 115 opakowań po 10 fiolek;
- pakiet nr 50 poz. 2: 373 opakowania po 10 fiolek;
- pakiet nr 63 poz. 1: 28 opakowań po 10 fiolek;
- pakiet nr 75 poz. 3: 1 opakowanie po 100 tabletek;
- pakiet nr 82 poz. 15: 1 opakowanie po 10 sztuk;
- pakiet nr 82 poz. 19: 604 opakowań po 14 sztuk;
- pakiet nr 82 poz. 20: 247 opakowań po 28 sztuk;
- pakiet nr 82 poz. 27: 476 opakowań po 40 sztuk;
- pakiet nr 83 poz. 14: 3800 opakowań po 5 ampulek;
- pakiet nr 83 poz. 20: 381 opakowań po 20 sztuk;
- pakiet nr 83 poz. 35: 2 opakowania po 4 sztuki;
- pakiet nr 86 poz. 1: 2 opakowania po 20 sztuk;
- pakiet nr 92 poz. 1: 105 opakowań po 10 butelek;
- pakiet nr 92 poz. 2: 1061 opakowań po 10 butelek;
- pakiet nr 94 poz. 3: 26 opakowań po 10 worków;
- pakiet 104 poz. 6: 2 opakowania po 63 sztuki;
- pakiet nr 104 poz. 20: 1 opakowanie po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 36: 103 opakowania po 10 ampulek;
- pakiet nr 104 poz. 70: 2 opakowania po 100 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 71: 14 opakowań po 60 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 74: 48 opakowań po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 79: 2 opakowania po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 83: 7 opakowań po 3 sztuki;
- pakiet nr 104 poz. 104: 1 opakowanie po 56 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 105: 6 opakowań po 56 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 121: 2 opakowania po 20 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 125: 20 opakowań po 60 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 140: 2 opakowania po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 141: 2 opakowania po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 166: 97 opakowań po 100 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 167: 132 opakowań po 100 sztuk;



- pakiet nr 104 poz. 191: 291 opakowań po 40 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 218: 2 opakowania po 2 fiołki + 2 ampułki z rozpuszczalnikiem;
- pakiet nr 104 poz. 235: 11 opakowań po 28 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 236: 32 opakowania po 50 butelek;
- pakiet nr 104 poz. 258: 192 opakowania po 28 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 264: 28 opakowań po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 354: 12 opakowań po 100 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 358: 43 opakowania po 56 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 386: 13 opakowań o gramaturze 125 ml;
- pakiet nr 104 poz. 388: 42 opakowań po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 441: 2 opakowania po 60 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 455: 1 opakowanie po 6 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 480: 23 opakowania po 84 sztuki;
- pakiet nr 104 poz. 495: 234 opakowań po 10 ampułek;
- pakiet nr 104 poz. 496: 10 opakowań po 10 ampułek;
- pakiet nr 104 poz. 511: 103 opakowania po 50 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 517: 59 opakowań po 20 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 555: 3 opakowania po 10 ampułek;
- pakiet nr 104 poz. 579: 161 opakowań po 12 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 606: 1 opakowanie po 56 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 607: 1 opakowanie po 56 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 621: 2 opakowania po 30 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 633: 126 opakowań po 20 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 670: 18 opakowań po 50 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 715: 70 opakowań po 50 sztuk;
- pakiet nr 104 poz. 723: 1 opakowanie po 56 sztuk;
- pakiet nr 162 poz. 4: 3 opakowania po 10 fiołek;
- pakiet nr 192 poz. 1: 1731 opakowań po 10 ampułek;
- pakiet nr 192 poz. 2: 1305 opakowań po 10 ampułek;
- pakiet nr 193 poz. 1: 291 opakowań po 40 pojemników;
- pakiet nr 251 poz. 2: 250 opakowań po 14 sztuk;
- pakiet nr 282 poz. 1: 24 opakowań po 5 fiołek;

Odp. W pakiecie 75 poz. 3 Zamawiający nie dopuszcza. W pakiecie 104 poz. 511 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamiennie 1030 opakowań po 50 sztuk. W pozostałych przypadkach Zamawiający dopuszcza zaproponowane przeliczenie i wycenę.

Pytanie 11.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 4.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 119, 120.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 10

W związku z zakończoną produkcją preparatu w opakowaniu o pojemności 1000 ml, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 200 opakowań o pojemności 500 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 6

W związku z ze zmianą wielkości opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 7 opakowań o gramaturze 400g?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14.

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 7.

W związku z ze zmianą wielkości opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 23 opakowań o gramaturze 400g?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15.

Dotyczy pakietu nr 34.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16.

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 6.

W związku z tymczasowym brakiem produkcji preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 18 opakowań preparatu Humana HN o gramaturze 300g?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17.

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający pakiecie 50 wyłącznie dla poz. 1 wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego okres stabilności chemicznej i fizycznej roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu wynosił 3 godziny w temp. do 25°C oraz 24 godziny w temp. 2°-8° C.

Pytanie 18.

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 19. Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

(1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?



Odp. Zamawiający nie wymaga.

(2.) 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?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 20.

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu o nazwie międzynarodowej: Cisplatinum (500 mg) + Imipenemum (500 mg)? Brak rejestracji preparatu tylko o składzie: Imipenem 500 mg.

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 21.

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 3, 9.

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 2.

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 32, 33.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 97, 501, 503, 512, 533

Dotyczy pakietu nr 162 poz. 3

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odp. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie 22.

Dotyczy pakietu nr 60 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?

Odp. Pakiet 60 poz. 1 dotyczy dawki 1 mg.

Pytanie 23.

Dotyczy pakietu nr 63, 67, 69, 134, 267, 113.

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24.

Dotyczy pakietu nr 67, 109, 134, 232, 267.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu, którego stabilność udokumentowano na oświadczeniu producenta?

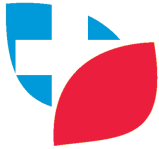
Odp. Zamawiający wymaga stabilności potwierdzonej zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Pytanie 25.

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 64.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 516, 561.

Dotyczy pakietu nr 231 poz. 3.



Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26.

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 23.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 482.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27.

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek drażowanych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28.

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 32.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Opakowania a 400g należy zaoferować w pakiecie 81 poz. 33.

Pytanie 29.

Dotyczy pakietu nr 82 poz. 4.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odp. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.

Pytanie 30.

Dotyczy pakietu nr 82 poz. 19, 30, 31.

Dotyczy pakietu nr 86 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31.

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 4, 5, 6, 7, 28.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 11, 56, 57, 156, 201, 244, 315, 460, 464, 513, 514, 632, 633.

Dotyczy pakietu nr 257.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

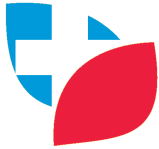
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32.

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 27.

Dotyczy pakietu nr 214 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek dojelitowych? Preparat jest dostępny



tylko w postaci dojelitowej.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33.

Dotyczy pakietu nr 86 poz. 21.

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.).

Pytanie 34.

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 6.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp w ilości 4 opakowań?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35.

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 opakowania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza – odmienna dawka.

Pytanie 36.

Dotyczy pakietu nr 90 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 opakowania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza – odmienna dawka.

Pytanie 37.

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 3.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 38.

Dotyczy pakietu nr 100 poz. 4.

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 ?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy z dopuszczenia MZ w trybie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 z późn. zm.).



Pytanie 39.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 14, 15, 16.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety? Preparat opisany w SIWZ zarejestrowany jest właśnie jako suplement.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 43, 58, 59, 122, 123, 580, 713.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 65.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Preparat jest zarejestrowany w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 124.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci proszku do sporządzenia zawiesiny doustnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 160, 656, 693.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 163, 465.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 169, 170.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci płynu doustnego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 205.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt w ilości zgodnej z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat w równoważnej dawce tj. Lacto30Dr zawierający 3×10^9 CFU bakterii kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103) w kapsułce.



Pytanie 47.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 206.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu LactoDr., krople, 5 ml w ilości zgodnej z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 207.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 20 opakowań preparatu LactoDr., kaps.twarde, 30 szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać. Kapsułki należy zaferować w pakiecie nr 104 pozycja 205.

Pytanie 49.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 214.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną substancję czynną i dawkę. Produkt leczniczy zawierający Simeticonum należy zaferować w pakiecie 104 poz. 620.

Pytanie 50.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 221.

Czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika o nazwie handlowej: Phlebodia, 600 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(2x15)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 231, 232, 504, 505.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 233.

Czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika o nazwie handlowej: Motti, (25 mg + 25 mg)/g, krem, 5 g, tuba + 2 opatr.okluz.?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 238.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne wskazania i klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.



Pytanie 54.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 253.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do sporządzenia roztworu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 278.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 4 opakowań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać.

Pytanie 56.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 299.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu oznakowanego w języku angielskim?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem dostarczenia zgodnie z projektem umowy niezbędnych informacji dla użytkownika w języku polskim (tłumaczenia) np. ulotki, instrukcji.

Pytanie 57.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 314.

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 150 opakowań o gramaturze 130 g?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę zamiennie 195 opakowań o gramaturze 130g.

Pytanie 58.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 327.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 54 opakowań preparatu Gensulin R, 300 j.m./3 ml, roztw.do wstrzyk.,10 wkładów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak możliwości podania dożylnego.

Pytanie 59.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 340.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 5 opakowań preparatu Gensulin N, 300 j.m./3 ml, zaw.do wstrzyk.,10 wkładów?

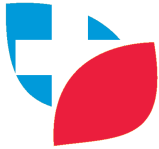
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 342.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań preparatu Humalog, 300 j.m./3 ml,roztw.do wstrz., 5 wkładów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Opisany produkt należy zaoferować w pakiecie 104 poz. 334.



Pytanie 61.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 343.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 14 opakowań preparatu Gensulin M30 (30/70), 300jm/3ml, zaw.do wstrzyk.,10 wkładów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 344.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań preparatu Gensulin M50 (50/50), 300jm/3ml, zaw.do wstrzyk.,10 wkładów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 354.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 12 opakowań preparatu Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i dawkę.
Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**

Pytanie 64.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 360, 361, 362.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 396.

Czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika o nazwie handlowej: Primadex, krople do oczu, 5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 404, 405.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w postaci dojelitowej.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 407.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie wydziela.

Pytanie 68.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 408.

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie wydziela.



Pytanie 69.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 441.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 458.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 20 opakowań preparatu o gramaturze 3 ml? Brak rejestracji preparatu o pojemności 5 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę 20 opakowań pojemności 3 ml.

Pytanie 71.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 501.

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nasivin Classic (soft 0.05%), 0,5 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 503.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 0,025 %? Brak rejestracji stężenia 0,03%

Odp. W pakiecie 104 poz. 503 Zamawiający wymaga stężenia 0,025 %.

Pytanie 73.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 503.

W związku z zakończoną produkcją preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 529.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

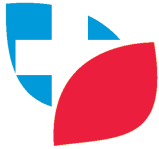
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 546.

W związku z brakiem w obrocie preparatu opisanego w SIWZ prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odp. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.



Pytanie 76.

Dotyczy pakietu nr 104 poz. 675.

Czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika o nazwie handlowej: Tobrosopt 0.3%, 3 mg/ml, krople do oczu, 5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77.

Dotyczy pakietu nr 151.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu: CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf,5amp o dawce zgodnej z SIWZ, różniący się objętością fiołki?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.

Pytanie 78.

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 6 opakowań preparatu o nazwie handlowej CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.

Pytanie 79.

Dotyczy pakietu nr 168 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe³⁺/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: substancję czynną, stężenie, dane kliniczne i dopuszczalne dawki maksymalne.

Pytanie 80.

Dotyczy pakietu nr 174 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatiramery, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odp. Zamawiający dostatecznie i jednoznacznie określił przedmiot zamówienia w pakiecie 174 poz. 1.

Pytanie 81.

Dotyczy pakietu nr 193 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 291 opakowań preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt?

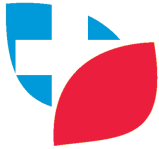
Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 82.

Dotyczy pakietu nr 195 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację. Zamawiający oczekuje produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 83.

Dotyczy pakietu nr 209.

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odp. Nie.

Pytanie 84.

Dotyczy pakietu nr 218.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce: 250mcg/1ml(8mln jm) w ilości zgodnej z SIWZ? Preparat opisany w SIWZ ma zarejestrowaną taką dawkę.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt o dawce 250mcg(8 mln j.m.)/1ml w przygotowanym roztworze, zawierający 300mcg(9,6 mln j.m.) w jednej fiołce z proszkiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

Pytanie 85.

Dotyczy pakietu nr 220 poz. 1.

W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Odp. Zamawiający w pakiecie nr 220 poz. 1 wymaga zaoferowania wstrzykiwaczy.

Pytanie 86.

Dotyczy pakietu nr 225 poz. 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelek?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87.

Dotyczy pakietu nr 236.

Czy Zamawiający dopuści wycenę zamiennika o nazwie handlowej: Lazivir, 150 mg+300 mg, tabl.powl., 60 szt?

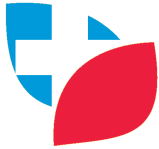
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88.

Dotyczy pakietu nr 237 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiołek cefuroksymu 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.

Odp. Zamawiający wymaga produktu leczniczego zawierającego cefuroksym bez



substancji pomocniczych w dawce 50 mg wraz ze sterylnymi igłami 18G x 1½ ", 1,2 mm x 40 mm z filtrem 5-mikronów (membrana kopolimeru akrylowego) zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania do komory przedniej gałki ocznej.

Pytanie 89. Dotyczy pakietu nr 255 poz. 1.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.

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

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wyżej opisany produkt lub równoważny odpowiednik.

Pytanie 90.

Dotyczy pakietu nr 256 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 105 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład (substancje czynne) i sposób podawania.

Pytanie 91.

Dotyczy pakietu nr 272 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści dietę kompletną, peptydową – hydrolizat serwatki (4g białka/100ml), normokaloryczna (1kcal/ml), osmolarność 220mOsm/l, smak neutralny?

Odp. Zamawiający dopuszcza.