



Gdynia, dnia 28 października 2022 r.

19/UCMMiT/PN/2022
UC/3480/2022

WYJAŚNIENIA SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „SUKCESYWNE DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH/LEKÓW”

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 10.10.2022 r. pod nr 2022/S 195-552006

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2022r. poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

PYTANIE 1

Dot. pak.1

Ze względu na fakt, iż w całym zakładanym okresie realizacji umowy nie jest możliwe zapewnienie dostaw szczepionki p/grypie z min. 6 mc terminem ważności, prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2022/23 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy

ODPOWIEDŹ 1

Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 1 szczepionkę o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2022/23 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy

PYTANIE 2

Dot. pak.1

Prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na skrócenie terminu wykonania umowy do 12 grudnia 2022 ze względu na sezonowość sprzedaży szczepionki przeciwko grypie.

ODPOWIEDŹ 2

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 3

dotyczy pakiet 71 pozycja 2(Propofolum)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu typu fiolka. Zgoda pozwoli na przedstawienie państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

ODPOWIEDŹ 3

Tak, Zamawiający dopuszcza produkt pakowany w opakowaniu typu fiolka., pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 4

dotyczy pakiet 72 (Cefepini)

Proszę o możliwość przedstawienia oferty na lek pakowany w opakowaniu x 10 i ogólnej ilości opakowań 5

ODPOWIEDŹ 4

Tak, Zamawiający dopuszcza lek pakowany po 10 fiolek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 5

dotyczy pakiet 75 poz. 1 i 2)

Proszę o możliwość przedstawienia oferty na lek pakowany w opakowaniu x 10

ODPOWIEDŹ 5

Tak, Zamawiający dopuszcza lek pakowany po 10szt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 6

dotyczy pakiet 51 poz. 2(Glicerol)

Z uwagi na brak możliwości zakupu produktu o stężeniu 86%, proszę o możliwość przedstawienia oferty na produkt o stężeniu 85%

ODPOWIEDŹ 6

Tak, Zamawiający dopuszcza produkt o stężeniu 85% pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 7

pakiet nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 4 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

ODPOWIEDŹ 7

Tak, Zamawiający dopuszcza przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 8

dot. pakietu 9.

Czy zamawiający zaakceptuje szczepionkę skojarzona przeciwko:

blonica, tężec, krztusiec, polio 1 dawka (0,5 ml) zawierającą 2,5 µg toksoidu krztuścowego, 5 µg hemaglutyniny włókienkowej, antygeny Fimbrie typu 2 i 3 po 5 µg oraz pertaktyny 3 µg.

ODPOWIEDŹ 8

Tak Zamawiający dopuszcza również szczepionkę przeciwko blonica, tężec, krztusiec, polio 1 dawka (0,5 ml) zawierającą 2,5 µg toksoidu krztuścowego, 5 µg hemaglutyniny włókienkowej, antygeny Fimbrie typu 2 i 3 po 5 µg oraz pertaktyny 3 µg.



PYTANIE 9

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści dostawę asortymentu z pakietu nr 4 w ciągu 48h ?

ODPOWIEDŹ 9

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 10

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności dostawy „na ratunek” szczepionek z pakietu nr 4 ?

ODPOWIEDŹ 10

Tak. Zamawiający odstępuje od konieczności dostaw na ratunek w przypadku szczepionek.

PYTANIE 11

pakiet 67 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet67 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

ODPOWIEDŹ 11

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 12

pakiet 67 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

ODPOWIEDŹ 12

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 13

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 1 miał na myśli lek ARIXTRA w dawce 2,5 mg/0,5 ml 10 amp.-strzyk. ?

ODPOWIEDŹ 13

Tak. Zamawiający dopuszcza również lek Arixtra 2,5mg/0,5ml x 10 amp-strzyk

PYTANIE 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 w pozycji nr 2 miał na myśli lek ARIXTRA w dawce 7,5 mg/0,6 ml 10 amp.-strzyk. ?

ODPOWIEDŹ 14

Tak. Zamawiający dopuszcza również lek Arixtra 7,5mg/0,6ml x 10 amp-strzyk



PYTANIE 15

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci leku w formie doustnej - tabletki na tabletki powlekane, tabletki drażowane, tabletki dojelitowe, kapsułki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 15

Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku w formie doustnej tabl na tabl powlekane, tabl drażowane, kapsułki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ. Jednak nie dopuszcza zamiany tabletek dojelitowych na tabl, tabl drażowane, kapsułki. Nie dopuszcza również zamiany postaci tabl, kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabl, kapsułki.

PYTANIE 16

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci leku w formie iniekcyjnej – ampułki na fiolki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 16

Tak. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku w formie iniekcyjnej – ampułki na fiolki i odwrotnie pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ (z wyjątkiem paki 56 poz 11-Zamawiający wymaga zaferowania leku zgodnie z SWZ)

PYTANIE 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 56 w pozycji nr 7 ze względu na zakończenie produkcji leku TETRASPAN 6 % dopuści zaferowanie leku VOLUVEN 6% (60 mg + 9 mg)/ml Kabipac 10 x 500ml roztwór do infuzji z odpowiednim przeliczeniem ilości na 10 opakowań handlowych?

ODPOWIEDŹ 17

Tak. Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony lek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

ODPOWIEDŹ 18

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, leków RTU z butelki na opakowanie handlowe? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie sposobu przeliczenia ilości.

ODPOWIEDŹ 19

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 75 w pozycji nr 1 miał na myśli lek LINEZOLID POLPHARMA w dawce 600mg/300ml worek?

ODPOWIEDŹ 20

Tak. Zamawiający dopuszcza również dawkę 600mg/300ml pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 75 w pozycji 2 dopuści zaoferowanie leku IMIPENEM + CILASTATIN 500 mg + 500 mg w opakowaniu handlowym x 10 fioł. z odpowiednim przeliczeniem opakowań na 60 opakowań ?

ODPOWIEDŹ 21

Tak. Zamawiający dopuszcza również opakowanie x 10 fiołek z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 22

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie nr 92 w pozycja 1 i 2 posiadały 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 ?

ODPOWIEDŹ 22

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 23

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 92 w pozycji nr 2 lek MIDANIUM 50 mg/10 ml w opakowaniu x 5 amp. z jednoczesnym przeliczeniem opakowań na 300 opakowań handlowych ?

ODPOWIEDŹ 23

Tak. Zamawiający dopuszcza również opakowania a 5 amp z jednoczesnym przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 24

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 98 w pozycjach 1 -7 dopuści przeliczenie ilości worków na opakowania handlowe x 5 worków ?

ODPOWIEDŹ 24

Tak. Zamawiający dopuszcza również opakowania a 5 worków z przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 25

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 98 w pozycji nr 8 dopuści preparat VIANTAN w opakowaniu x 10 fiołek przeliczenie ilości na 5 opakowań ?

ODPOWIEDŹ 25

Tak. Zamawiający dopuszcza również w pakiecie 98 poz 8 wyżej wymieniony preparat pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 26

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 71 w pozycji nr 1 dopuści lek Propofol - Lipuro 10 mg /ml - 50 ml w opakowaniu x 10 fiołek przeliczenie ilości na 20 opakowań handlowych ?

ODPOWIEDŹ 26

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony lek pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ



PYTANIE 27

Pakiet 33, Pozycja 12, Witamina A 10ml: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

ODPOWIEDŹ 27

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 28

Pakiet 86, Pozycja 1, Ceftazidimum 1,0 g iv x 1 fiolka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

ODPOWIEDŹ 28

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 29

Pakiet 86, Pozycja 2, Ceftazidimum 2,0 g iv x 1 fiolka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

ODPOWIEDŹ 29

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 30

Pakiet 90, Pozycja 3, Fentanyl 0,5mg /10ml x 50 ampulek: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

ODPOWIEDŹ 30

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania aby zaoferowany produkt mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

PYTANIE 31

Pakiet 90, Pozycja 4, Fentanyl amp 50 mcg / ml a 2ml x 50 amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

ODPOWIEDŹ 31

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania aby zaoferowany produkt mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo

PYTANIE 32

Pakiet 92, Pozycja 1, Midazolamum 5 mg / 5 ml x 10 amp: 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?

ODPOWIEDŹ 32

Nie, Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.



PYTANIE 33

Pakiet 92, Pozycja 2, Midazolamum 50 mg /10 ml x 1 amp: 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?

ODPOWIEDŹ 33

Nie, Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 34

Pakiet 94, Pozycja 5, Lorazepam 1 mg x 25 tabl: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

ODPOWIEDŹ 34

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 35

Pakiet 94, Pozycja 6, Lorazepam 2,5 mg x 25 tabl: Czy zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

ODPOWIEDŹ 35

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 36

czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 80, pozycja 5 (Hydrocortisonum 100 mg fiołka + amp rozp x 5 fiolek), opakowania zawierającego 1 ampułkę leku i nie zawierającego w zestawie rozpuszczalnika.

ODPOWIEDŹ 36

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 37

Dotyczy **pakietu 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie pakietu nr 20 o pakiet 20A celem możliwości zaferowania Zamawiającemu szczepionki przeciw pneumokokom polisacharydowej, skoniugowanej, 20-walentnej, adsorbowanej lub dokona zmiany w wymaganej ilości serotypów z 13 na 20 ?

ODPOWIEDŹ 37

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 38

pakiet nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 5,6,10 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

ODPOWIEDŹ 38

Tak. Zamawiający dopuszcza również leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości.



PYTANIE 39

Dotyczy pak. 37 poz. 61

Bardzo proszę o doprecyzowanie wymaganej dawki preparatu.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Metoprololi tartras 0,005g / 5ml x 5 amp (5 mg/5ml) ?

(wskazana w formularzu dawka : Metoprololi tartras 5g / 5ml x 5 amp – niedostępna)

ODPOWIEDŹ 39

Tak, Zamawiający dopuszcza również dawkę Metoprololi tartras 0,005g / 5ml x 5 amp (5 mg/5ml)

PYTANIE 40

Bardzo proszę o doprecyzowanie wielkości opakowania:

pak.	poz.	
32	32	Sulfasalazine EN 500 mg
37	7	Isosorbide mononitrate 80 mg tab o przedłużonym działaniu
103	1	Entecavir tabl 0,5mg
104	1	Sofosbuvir 400mg+welpatasvir 100mg
105	1	Glekaprevir 100mg+pibrentasvir 40mg
106	1	Grazoprevir 100mg +Elbasvir 50mg

ODPOWIEDŹ 40

32- sulfasalazin EN opakowanie a 50 tabl

37 poz 7-Isosorbide mononitrate 80 mg tab o przedłużonym działaniu-opakowanie a 30 tabl

103 poz 1 Entecavir 0,5mg –opakowanie a 30 tabl

104 poz 1 Sofosbuvir 400mg+welpatasvir 100mg- opakowanie a 28 tabl

105 poz 1 Glekaprevir 100mg+pibrentasvir 40mg- opakowanie x 84 tabletki

106 poz 1- Grazoprevir 100mg +Elbasvir 50mg- opakowanie x 28 tabl

PYTANIE 41

Dotyczy pak. 25 poz. 1 oraz 2

Bardzo proszę o doprecyzowanie wymaganych dawek.

Czy Zamawiający miał na myśli :

FONDAPARINUXUM 2,5 mg/0,5 ml, roztw.do wstrz., 10 amp-strz

FONDAPARINUXUM 7,5 mg/0,6 ml,roztw.do wstrz., 10 amp-strz ?

ODPOWIEDŹ 41

Tak. Należy rozumieć: FONDAPARINUXUM 2,5 mg/0,5 ml, roztw.do wstrz., 10 amp-strz

FONDAPARINUXUM 7,5 mg/0,6 ml,roztw.do wstrz., 10 amp-strz ?

PYTANIE 42

Dotyczy pak. 30 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch ?

INSULINUM ASPARTUM+INSULINUM DEGLUDECUM 30+70 J.M./1 ML

ODPOWIEDŹ 42

Tak. Zamawiający dopuszcza również Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch



PYTANIE 43

Dotyczy pak. 39 poz. 50; 53

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci: kapsułki ?

ODPOWIEDŹ 43

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny preparat w postaci kapsułki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 44

Dotyczy pak. 52 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Borasol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 190 g ?

ODPOWIEDŹ 44

Tak, Zamawiający dopuszcza również Borasol 30mg/g a190g pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 45

Dotyczy pak. 74 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci ampułka?

ODPOWIEDŹ 45

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny preparat w postaci ampułki.

PYTANIE 46

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?
(w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

ODPOWIEDŹ 46

Tak Zamawiający dopuszcza również wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ
(w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku) pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 47

Dotyczy pak. 52 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu:

Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

ODPOWIEDŹ 47

Tak, Zamawiający dopuszcza również Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

PYTANIE 48

Dotyczy pak. 52 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

SKŁAD

100 g żelu zawiera:

- Woda oczyszczona
- Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)
- Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)
- Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),
- Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
- Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)

ODPOWIEDŹ 48

Tak. Zamawiający dopuszcza również OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.

PYTANIE 49

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu:

Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5 fiolek ? Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę

ODPOWIEDŹ 49

Tak Zamawiający dopuszcza również Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5 fiolek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 50

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 26.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu :
Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) ?

ODPOWIEDŹ 50

Tak. Zamawiający dopuszcza również Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt.

PYTANIE 51

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

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

ODPOWIEDŹ 51

Nie. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również wyżej zaferowany produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

PYTANIE 52

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

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

ODPOWIEDŹ 52

Nie. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również wyżej zaferowany produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

PYTANIE 53

Dotyczy pak. 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. w ilości 30 op. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za „saszetkę” ?

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

ODPOWIEDŹ 53

Tak. Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 54

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 2

(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?

ODPOWIEDŹ 54

Nie. Zamawiający nie wymaga. ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.



PYTANIE 55

Dotyczy pakietu nr 75 poz. 2

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

ODPOWIEDŹ 55

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

PYTANIE 56

Dotyczy pak. 75 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 10 but / 10 worków i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę ?

ODPOWIEDŹ 56

Tak Zamawiający dopuszcza również do wyceny preparat w opakowaniu x 10butelek pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości.

PYTANIE 57

Dotyczy pakietu nr 80 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?

ODPOWIEDŹ 57

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 58

Dotyczy pakietu nr 80 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?

ODPOWIEDŹ 58

Nie, Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 59

Dotyczy pakietu nr 99 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Midazolam ,5mg/ml;10ml,rozt.d/wstrz,inf,10 amp ?

ODPOWIEDŹ 59

Tak. Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 60

Dotyczy pak. 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lakcid forte, kaps.twarde, 10 szt ?

(*Lakcid forte, prosz.d/sp.zaw.doust.,10 sasz. – zakończona produkcją*)

ODPOWIEDŹ 60

Tak. Zamawiający dopuszcza również lakcid forte kapsułki.

PYTANIE 61

Dotyczy pak. 33 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie

Ministra Zdrowia w ilości 10 op. (zgodnej z SWZ) bądź innej ilości wskazanej przez Zamawiającego ?

(*Vit. B 1, 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp – zakończona produkcją*)

ODPOWIEDŹ 61

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 62

Dotyczy pak. 41 poz. 44

Czy Zamawiający miał na myśli:

Salbutamol 2 mg/ml (0,2%); 2,5ml, roztw.do nebul., 20 amp ?

(*brak opakowania 5 ml*)

ODPOWIEDŹ 62

Tak. Zamawiający dopuszcza również Salbutamol 2 mg/ml (0,2%); 2,5ml, roztw.do nebul., 20 amp

PYTANIE 63

Dotyczy pak. 37 poz. 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

ODPOWIEDŹ 63

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 64

Dotyczy pak. 71 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Adenosine w postaci fiołki ?

(*ampułka – niedostępna*)

ODPOWIEDŹ 64

Tak , Zamawiający dopuszcza lek adenosine w postaci fiołki



PYTANIE 65

Dotyczy pak. 29 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę : Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) ?
(*Hemorectal, czopki – zakończona produkcja*)

ODPOWIEDŹ 65

Tak Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku Hemorol czopki a 12 szt.

PYTANIE 66

Dotyczy pak. 29 poz. 23

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny w dawce:

Każda tabletką zawiera 100 mg żelaza(II) w postaci żelaza(II) siarczanu (Ferrosi sulfas) oraz 60 mg kwasu askorbowego (Acidum ascorbicum) np. Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln, 50 szt, butelka ?

ODPOWIEDŹ 66

Tak. Należy rozumieć lek wymieniony wyżej.

PYTANIE 67

Dotyczy pak. 29 poz. 4 ; 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci: tabletek o przedłużonym uwalnianiu ?

ODPOWIEDŹ 67

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 68

Dotyczy pak. 29 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci: fiolka ? (np. Monover)

ODPOWIEDŹ 68

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci fiolki, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 69

Dotyczy pak. 29 poz. 2;
pak. 32 poz. 6 ; 26
pak. 33 poz. 16
pak. 36 poz. 30,36,37
pak. 49 poz. 12
pak. 94 poz. 5 ; 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci: tabletki drażowanej ?

ODPOWIEDŹ 69

Dotyczy pak. 29 poz. 2; -Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ
pak. 32 poz. 6 ; 26- Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ
pak. 33 poz. 16- Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ
pak. 36 poz. 30,36,37- Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ
pak. 49 poz. 12- Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ
pak. 94 poz. 5 ; 6 - Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 70

Dotyczy pak. 29 poz. 3
Pak. 32 poz. 24
Pak. 54 poz. 14
Pak. 56 poz. 9

Czy Zmawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: x 10 ampulek ?

ODPOWIEDŹ 70

Tak, Zamawiający dopuszcza również wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 71

Dotyczy pak. 56 poz. 1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Glucosum,20%, inj., KabiPac, 500 ml FrKP Kutno?

ODPOWIEDŹ 71

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 72

Dotyczy pak. 56 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Glucose 40 Braun, 40%, płyn inf., 500ml, poj. Ecoflac Plus ?

ODPOWIEDŹ 72

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 73

Dotyczy pak. 56 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 10 pojemn. ?

ODPOWIEDŹ 73

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 74

Dotyczy pak. 56 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu x 20 worków Freeflex ?

ODPOWIEDŹ 74

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 75

Dotyczy pak. 56 poz. 8 ,16,17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 10 butelek ?

ODPOWIEDŹ 75

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 76

Dotyczy pak. 56 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 20 butelek?

ODPOWIEDŹ 76

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 77

Dotyczy pak. 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: x 10 ampulek ? (TauroLock Hep 100)

ODPOWIEDŹ 77

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 78

Dotyczy pak. 70 poz. 1 -4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu 10 butelek?

ODPOWIEDŹ 78

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 79

Dotyczy pak. 56 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci: ampulek ?

ODPOWIEDŹ 79

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 80

Dotyczy pak. 56 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Natr. chloratum, 0,9%, 10ml, inj., 50 amp ?

ODPOWIEDŹ 80

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ i z odpowiednim przeliczeniem ilości

PYTANIE 81

Dotyczy pak. 54 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci ampulek ?

ODPOWIEDŹ 81

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w postaci ampulek, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 82

Dotyczy pak. 54 poz. 13

Czy Zamawiający w pakiecie wyrazi zgodę na wycenę w postaci ampulek ?

ODPOWIEDŹ 82

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w postaci ampulek, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 83

Dotyczy pak. 71 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie wyrazi zgodę na wycenę w postaci: fiołka ?

ODPOWIEDŹ 83

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w postaci fiołka, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 84

Dotyczy pak. 52 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie : ZinoDr., zasp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g (kosmetyk)?

składniki: *Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin*

ODPOWIEDŹ 84

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt

PYTANIE 85

Dotyczy pak. 52 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu: Sudocrem Expert, krem, barierowy, 60 g (wyrób medyczny) – zmiana kat. rejestracji przez Producenta

ODPOWIEDŹ 85

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 86

Dotyczy pak. 52 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział. pielęgn.-regen, 60 g (kosmetyk) ?

ODPOWIEDŹ 86

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 87

Dotyczy pak. 22

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

ODPOWIEDŹ 87

Nie.

PYTANIE 88

Dotyczy pak. 29 poz. 15 oraz 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci: tabletki powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 88

Tak, Zamawiający dopuszcza również w poz 15 i 17 pakietu 29 tabletki powlekane pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 89

Dotyczy pak. 29 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci: fiołki ?

(*ampułka - niedostępna*)

ODPOWIEDŹ 89

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek w postaci fiołki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 90

Dotyczy pak. 29 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Aesculan (62,5 mg + 5 mg)/g, maść doodbytn., 30 g?

1 g maści zawiera substancje czynne:

- 62,5 mg wyciągu suchego z *Aesculus hippocastanum L.*, cortex, kora (kora kasztanowca) (40-90:1).

Rozpuszczalnik ekstrakcyjny: metanol 90 % (v/v).

- 5 mg lidokainy chlorowodoru jednowodnego (*Lidocaini hydrochloridum monohydratum*).

ODPOWIEDŹ 90

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 91

Dotyczy pak. 32 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Carbo Medicinalis, 300 mg, tabletki ., 20 szt ?

(kapsułki – niedostępne)

ODPOWIEDŹ 91

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony lek a 300mg w postaci tabl a 20 szt.

PYTANIE 92

Dotyczy pak. 32 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu/ kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ? (*tylko taka postać leku jest dostępna*)

ODPOWIEDŹ 92

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 93

Dotyczy pak. 32 poz. 22 oraz 23

Czy Zmawiający dopuści do wyceny:

poz. 22 – Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt

poz. 23 - Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

ODPOWIEDŹ 93

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymienione preparaty.

PYTANIE 94

Dotyczy pak. 32 poz. 37

Czy Zmawiający dopuści do wyceny :

Bisacodyl 5 mg, tabl.dojelit., 30 szt ?

ODPOWIEDŹ 94

Tak , zamawiający dopuszcza również do wyceny wyżej wymieniony lek z odpowiednim przeliczeniem ilości



PYTANIE 95

Dotyczy pak. 32 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści w do wyceny :

Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt ?

ODPOWIEDŹ 95

Tak , Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

PYTANIE 96

Dotyczy pak. 32 poz. 47; 48

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tabletki dojelitowej ?

(*tylko taka postać leku jest dostępna*)

ODPOWIEDŹ 96

Tak, Zamawiający dopuszcza również preparat w postaci tabletki dojelitowej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 97

Dotyczy pak. 32 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 1 fiolka ?

ODPOWIEDŹ 97

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek pakowany x 1 fiolka pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 98

Dotyczy pak. 36 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci kapsułki o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu ?

ODPOWIEDŹ 98

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci kapsułki o przedłużonym/zmodyfikowanym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 99

Dotyczy pak. 36 pozycje: 5,7,26,27,28,29,30 – 36 ; 38 – 50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tabletki powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 99

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny pak. 36 pozycje: 5,7,26,27,28,29,30 – 36 ; 38 – 50 preparaty w postaci tabletki powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 100

Dotyczy pak. 52 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Borasol, 30 mg/g, roztw. na skórę, 500 g ?

ODPOWIEDŹ 100

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 101

Dotyczy pak. 36 poz. 5 ; 6 oraz 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 20 tabletek powlekanych?

ODPOWIEDŹ 101

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek pakowany a 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe wymogi SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 102

Dotyczy pak. 36 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 20 pojemników ?

(*opakowanie x 1 butelka – zakończona produkcją*)

ODPOWIEDŹ 102

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek pakowany a 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe wymogi SWZ bez zmian.

PYTANIE 103

Dotyczy pak. 36 poz. 47;48;49;50

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 30 tabl. powlekane ?

ODPOWIEDŹ 103

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek pakowany a 30 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe wymogi SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 104

Dotyczy pak. 37 pozycje: 3, 5,16,17,18,19,20, 25,39,48,52,53,56,57,62,67,68,73,74,75,78,79

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci tabletki powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 104

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 105

Dotyczy pak. 47 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki?

ODPOWIEDŹ 105

Tak, Zamawiający dopuszcza również preparat w postaci kapsułki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 106

Dotyczy pak. 37 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Mononit 20, 20 mg, tabl.powl., 60 szt ?

(*preparat w op. x 50 – zakończona produkcją*)

ODPOWIEDŹ 106

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek pakowany a 60 sztuk pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 107

Dotyczy pak. 37 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 20 tabl. powl. ?

ODPOWIEDŹ 107

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ i z odpowiednim przeliczeniem ilości

PYTANIE 108

Dotyczy pak. 37 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści wyceny lek pakowany x 28 tabl. powl.?

ODPOWIEDŹ 108

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek pakowany x 28 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 109

Dotyczy pak. 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powl. pakowany x 50 np.

Myfenax, 500 mg, tabl.powl., 50 szt ?

ODPOWIEDŹ 109

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek pakowany a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 110

Dotyczy pak. 38 poz. 8

ODPOWIEDŹ 110

Brak pytania

PYTANIE 111

Dotyczy pak. 39 pozycje:4,5,6,8,9,16,27,28,47; 58

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty postaci tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 111

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Pozycji 58 nie ma w tym pakiecie.

PYTANIE 112

Dotyczy pak. 39 poz. 4,5,6

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

ODPOWIEDŹ 112

Tak, Zamawiający dopuszcza również pak 39 poz 4,5,6 lek w postaci tabl drażowanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 113

Dotyczy pak. 39 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. o przedłużonym uwalnianiu?

ODPOWIEDŹ 113

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 114

Dotyczy pak. 33 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu?

ODPOWIEDŹ 114

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 115

Dotyczy pak. 39 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

ODPOWIEDŹ 115

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci kapsułki twardej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 116

Dotyczy pak. 39 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Agapurin SR 600, 600 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt,bl ?

ODPOWIEDŹ 116

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony lek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE 117

Dotyczy pak. 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Noradrenalin , 1 mg/ml;4ml,konc.d/sp.r.d/inf.,10 amp ?

ODPOWIEDŹ 117

Tak, Zamawiający dopuszcza również Noradrenalin , 1 mg/ml;4ml,konc.d/sp.r.d/inf.,10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 118

Dotyczy pak. 41 poz. 10;11;12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci : tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 118

Tak, Zamawiający dopuszcza również lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 119

Dotyczy pak. 41 poz. 24 ; 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci : pojemników ?

ODPOWIEDŹ 119

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci pojemników, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 120

Dotyczy pak. 41 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.d/inh.w kaps.tw., 90 szt ?

ODPOWIEDŹ 120

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.d/inh.w kaps.tw., 90 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE 121

Dotyczy pak. 41 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabl.o przedł.uwaln?

ODPOWIEDŹ 121

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny preparat w postaci : tabl.o przedł.uwaln, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 122

Dotyczy pak. 49 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci : kapsułki miękkiej ?

ODPOWIEDŹ 122

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci kaps miękkiej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 123

Dotyczy pak. 49 poz. 5 ; 9; 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 123

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci tabl powlekanej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 124

Dotyczy pak. 52 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Maść pięciornikowa złożona, 20 g ?

ODPOWIEDŹ 124

Tak, Zamawiający dopuszcza również Maść pięciornikowa złożona, 20 g.



PYTANIE 125

Dotyczy pak. 49 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. drażowanej ?

ODPOWIEDŹ 125

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci tabl drażowane pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 126

Dotyczy pak. 49 poz. 19 ; pak.54 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w postaci: tabl.o przedł.uwaln?

ODPOWIEDŹ 126

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny tabl o przedł. Uwalnianiu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 127

Dotyczy pak. 52 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g w ilości 3 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ 127

Tak, Zamawiający dopuszcza również Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g w ilości 3 op

PYTANIE 128

Dotyczy pak. 52 poz. 41

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 41 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ 128

Tak, Zamawiający dopuszcza również Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 41 op.

PYTANIE 129

Dotyczy pak. 54 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci kapsułki?

ODPOWIEDŹ 129

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci kapsułki, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 130

Dotyczy pak. 68 poz. 3 ; 8; 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 68 poz. 2,8,9 do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 130

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci tabl powlekanej , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 131

Dotyczy pak. 76 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci: tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 131

Tak, Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w postaci tabl powlekanej , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 132

Dotyczy pak. 68 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Ampictam, 1,5 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.inf., 1 fiol dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia ?

(*Unasyn – wycofany z oferty Producenta*)

ODPOWIEDŹ 132

Tak, pod warunkiem braku u producenta leku zarejestrowanego w Polsce.

PYTANIE 133

Dotyczy pak. 82 poz. 5,6,7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci: tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 133

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 134

Dotyczy 83 poz. 3,4,5 7,9,11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej?

ODPOWIEDŹ 134

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 135

Dotyczy pak. 84 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci kapsułki?

ODPOWIEDŹ 135

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci kapsułki pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 136

Dotyczy pak. 84 poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej?

ODPOWIEDŹ 136

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 137

Dotyczy pak. 85 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej?

ODPOWIEDŹ 137

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 138

Dotyczy pak. 87 poz. 2 oraz 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu: x 20 but. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 138

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 139

Dotyczy pak. 87 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu : x 40 pojemników i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę.

ODPOWIEDŹ 139

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 40 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 140

Dotyczy pak. 87 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu: x 40 pojemników i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 140

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 40 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 141

Dotyczy pak. 87 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu: x 20 pojemników i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 141

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 142

Dotyczy pak. 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 10 but i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 142

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 143

Dotyczy pak. 58 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 10 poj. KabiPac i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 143

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 144

Dotyczy pak. 58 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany x 20 but. i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę?

ODPOWIEDŹ 144

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania x 20 butelek z odpowiednim przeliczeniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 145

Dotyczy pak. 91 poz. 3,4, 7

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl. powlekanej ?

ODPOWIEDŹ 145

Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny lek w postaci tabl powlekanej pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 146

Dotyczy pak. 32 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pantoprazol , 40 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 fioł ?

ODPOWIEDŹ 146

Tak, Zamawiający dopuszcza również Pantoprazol , 40 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fio z odpowiednim przeliczeniem ilości,



PYTANIE 147

Dotyczy pak. 33 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt ?

(kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde; 600 mg (1 kaps. zawiera 600 mg chlorku potasu co odpowiada 8 mmol (315 mg) jonów potasu);

ODPOWIEDŹ 147

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 148

Dotyczy pak. 52 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji : kosmetyk ? np. Alantan, zasymp.,100 g

(tylko taka kategoria rejestracyjna jest dostępna)

ODPOWIEDŹ 148

Tak. Zamawiający dopuszcza również Alantan zasympka 100g.

PYTANIE 149

Dotyczy pak. 33 poz. 5 oraz 27

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

(tylko taka kategoria rejestracyjna jest dostępna)

ODPOWIEDŹ 149

Tak, Zamawiający dopuszcza również w pak 33 poz 5 oraz 27 preparat o kategorii rejestracji suplement diety, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 150

Dotyczy pak. 98 poz. 1 -9 (diety)

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji : środek spoż. specj. przezn. med?

(tylko taka kategoria rejestracyjna jest dostępna)

ODPOWIEDŹ 150

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 151

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

Nazwa pakietu	Numer pozycji
41	23
45	1
45	2
52	34
52	38
67	1

ODPOWIEDŹ 151

Tak, Zamawiający dopuszcza również w wymienionych pozycjach do wyceny preparat o kategorii wyrób medyczny, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 152

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 21.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań (zgodnej z SWZ) ?

ODPOWIEDŹ 152

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 153

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 27.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 10 opakowań (zgodnej z SWZ) ?

ODPOWIEDŹ 153

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 154

Dotyczy pak. 41 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Atrodil, 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek) ?

ODPOWIEDŹ 154

Tak. Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 155

Dotyczy pak. 83 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 94 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź zgodnej z SWZ ?

ODPOWIEDŹ 155

Tak, Zamawiający dopuszcza również z przeliczeniem ilości, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 156

Dotyczy pak. 33 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp?

Jedna ampulka (2 ml) zawiera:

100 mg pirydoksyny chlorowodorku (witamina B6),

100 mg tiaminy chlorowodorku (witamina B1),

1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),

20 mg lidokainy chlorowodorku

ODPOWIEDŹ 156

Tak, Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 157

Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1.

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?

ODPOWIEDŹ 157

Zamawiający, nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 158

Dotyczy pakietu nr 55 poz. 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?

ODPOWIEDŹ 158

Zamawiający, nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 159

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

ODPOWIEDŹ 159

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 160

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 7.

Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawę ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

ODPOWIEDŹ 160

Tak. Zamawiający posiada takie dokumenty.

PYTANIE 161

Dotyczy pak. 72 poz. 1 ; pak 75 poz. 2 ; pak. 101 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści o wyceny preparat w opakowaniu x 10 fiolek i tym samym wyrazi podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę

ODPOWIEDŹ 161

Tak Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a 10 fiolek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 162

Dotyczy pak. 86 poz. 1 ; 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu:

Poz. 1 – x 10 fiolek

Poz. 2 – 10 but.

i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe?

ODPOWIEDŹ 162

Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 163

Dotyczy pak. 74 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Vancomycin 1000, 1g,prosz.ds.roztw.inf.doż.doustn.,5fiol (podanie doustne, dożylnie) i tym samym wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie handlowe a nie za sztukę ?

ODPOWIEDŹ 163

Tak Zamawiający dopuszcza również opakowanie a 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 164

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 miałyby 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 164

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 165

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. $1\text{ml}=1\text{g}$; $1\text{g}=1\text{ml}$ 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 165

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 166

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań preparatów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawkę” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych np.

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 60 dawek;

Bufomix Easyhaler (160mcg+4,5mcg)/dawka; prosz.d/inh., 120 dawek;

Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon., 60 dawek;

Flixotide (125mcg/dawkę), aer.inhal.,b/freon., 120 dawek

ODPOWIEDŹ 166

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 167

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę czy
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

ODPOWIEDŹ 167

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE 168

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary są tab., fiol., amp., szt., ml, kg itp.?

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

ODPOWIEDŹ 168

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę.



PYTANIE 169

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

ODPOWIEDŹ 169

Tak, pod warunkiem braku leku zarejestrowanego w Polsce u producenta.

PYTANIE 170

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 170

Zamawiający dopuszcza do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania i **wchłaniania** leku np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zamiany tabl o przedłużonym uwalnianiu/zmodyfikowanym uwalnianiu na tabl, kaps.tabl powlekane.

PYTANIE 171

Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o **przedłużonym uwalnianiu** na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o **zmodyfikowanym uwalnianiu** i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 171

Tak Zamawiający dopuszcza taką zmianę, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 172

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

ODPOWIEDŹ 172

Tak Zamawiający dopuszcza taką zmianę pod warunkiem pełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 173

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

ampułki na fiolki;

fiolki na ampułki?

ODPOWIEDŹ 173

Tak, Zamawiający dopuszcza również taką zmianę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ z wyłączeniem pakietu 56 poz. 11.



PYTANIE 174

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.: fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 174

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 175

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 175

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, możliwa zamiana po zapytaniu o konkretny pakiet i poz.

PYTANIE 176

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 176

Tak zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.

PYTANIE 177

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

ODPOWIEDŹ 177

Tak.

PYTANIE 178

Czy w Pakiecie 32 poz. 1 i 2 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 178

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.



PYTANIE 179

Do §5 ust. 1 lit. e) w zw. z §3 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie zapisów §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy, które przewidują karę umowną dla wykonawcy za poinformowanie ze zwłoką o zmianie cen dostarczanych produktów na podstawie mechanizmów dzielenia ryzyka. Wskazujemy, że instrument dzielenia ryzyka (RSA) stanowi integralną część decyzji refundacyjnej, o którą może starać się ściśle określony krąg wnioskodawców (art. 2 pkt 27 Ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych) – tj. podmiot odpowiedzialny (producent leku) lub jego przedstawiciel i importer równoległy. Zatem tylko jeden z potencjalnych wykonawców może ubiegać się o RSA, co już na wstępie wyklucza pozostałych, zwłaszcza hurtownie farmaceutyczne. Wykonawca zamówienia będący hurtownią farmaceutyczną nie jest stroną negocjacji z Ministerstwem Zdrowia, a zatem nie posiada wiedzy na temat wysokości IDR bezpośrednio po dokonaniu zmian. Informacje o zmianach cen związanych z zastosowaniem i/lub zmianą IDR przekazywane są hurtowniom farmaceutycznym w sposób nieregularny, czasem ze sporym opóźnieniem, tym bardziej, że producenci leków nie są zobligowani prawnie do informowania swoich kontrahentów (np. hurtowni) o zmianach w IDR. Mając na uwadze powyższe uwarunkowania wskazujemy, że wykonawcy zamówienia publicznego nie będący producentami leków, nie powinni być karani za brak przekazywania informacji, do których nie mają bezpośredniego dostępu ani nawet wpływu na ich pozyskanie. Naliczanie kar w przedmiotowej sytuacji może być dyskryminujące i nazbyt restrykcyjne dla niektórych wykonawców zamówienia, a zatem będzie powodowało nierówne traktowanie różnych kategorii Wykonawców, przy czym producenci leków będą w tym przypadku grupą wyraźnie uprzywilejowaną.

ODPOWIEDŹ 179

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 180

Czy Zamawiający w Pakiecie 57 pozycje 1 - 7 i 9 wyrazi zgodę na dopuszczenie opa-kowań typu butelki plastikowe w układzie zamkniętym (zabezpieczone przed wtórnym nadkażeniem), z dwoma różnej wielkości portami?

ODPOWIEDŹ 180

Tak, Zamawiający dopuszcza również typ opakowań typu butelki plastikowe w układzie zamkniętym (zabezpieczone przed wtórnym nadkażeniem), z dwoma różnej wielkości portami, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 181

Czy Zamawiający w Pakiecie 57 pozycja 7 wyrazi zgodę na dopuszczenie opakowania typu butelka plastikowa w układzie zamkniętym (zabezpieczona przed wtórnym nadkażeniem), z dwoma różnej wielkości portami?

ODPOWIEDŹ 181

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 182

Czy Zamawiający w Pakiecie 59 pozycja 4 Bezwodny glicerolofosforan sodu 216 mg Ph.Fr x 20 fiolek a 20 ml, dopuści Bezwodny glicerolofosforan sodu 216 mg Ph.Fr a 20 ml x 20 w opakowaniach typu ampulki?

ODPOWIEDŹ 182

Tak, Zamawiający dopuszcza również w Pakiecie 59 pozycja 4 Bezwodny glicerolofosforan sodu 216 mg Ph.Fr x 20 fiolek a 20 ml, dopuści Bezwodny glicerolofosforan sodu 216 mg Ph.Fr a 20 ml x 20 w opakowaniach typu ampulki.

PYTANIE 183

Czy Zamawiający w **pakiecie 98 poz 8a** oczekuje diety zawierającej 4,0g białka /100ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

ODPOWIEDŹ 183

Tak, Zamawiający dopuszcza również w pakiecie 98 poz 8a diety zawierającej 4g białka/100ml pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

PYTANIE 184

Czy w Pakiecie nr 80 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii?

Informujemy, że w dniu 10.12.2020 roku Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przyjął zmianę w punkcie 4.1 Charakterystyki Produktu Leczniczego i ulotki dla pacjenta polegającą na wprowadzeniu nowego wskazania do stosowania produktu leczniczego (pozwolenie nr R/1077):

„Dexaven jest wskazany w leczeniu COVID-19 u pacjentów dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych o masie ciała wynoszącej co najmniej 40 kg), którzy wymagają tlenoterapii”.

ODPOWIEDŹ 184

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również.

PYTANIE 185

Czy w Pakiecie nr 80 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

ODPOWIEDŹ 185

Nie. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również



PYTANIE 186

Pakiet 51, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

ODPOWIEDŹ 186

Tak, Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 187

Pakiet 51, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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

ODPOWIEDŹ 187

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 188

pakiet 52, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zasyпки ZinoDr.?

ODPOWIEDŹ 188

Tak, Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 189

Pakiet 52, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

ODPOWIEDŹ 189

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ

PYTANIE 190

1) Czy Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, dokona w trybie art. 137 ust. 1/ art. 286 ust. 1 p.z.p. zmiany treści SWZ w następujący sposób:

a/ w pakiecie nr 42 w pozycja 2 (methyloprednisolon 1g/16ml) dopuści złożenie oferty na methyloprednisolon Meprelon 1g/10ml,

ODPOWIEDŹ 190

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ.



PYTANIE 191

1) Czy Zamawiający biorąc pod uwagę powyższe, dokona w trybie art. 137 ust. 1/ art. 286 ust. 1 p.z.p. zmiany treści SWZ w następujący sposób:

b/ w pakiecie nr 42 w pozycja 1 (methyloprednisolon 40mg/1ml) dopuści złożenie oferty na methyloprednisolon Meprelon 32mg 3amp+3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ co umożliwi nie tylko złożenie ofert przez rzeczywiście konkurujące ze sobą na rynku podmioty, ale i znacząco wpłynie na zaferowaną cenę?

ODPOWIEDŹ 191

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 192

Pakiet 29 poz. 8,

Pakiet 32 poz. 15,16,17,31

Pakiet 36 poz. 27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47,48,49,50

Pakiet 37 poz. 3,5,11,12,13,18,19,20,25,39,52,53,56,57,62,67,68,78,79

Pakiet 39 poz. 4,5,6,8,9,11,13,22,23,32,34,35,47,51,48

Pakiet 41 poz. 10,11,12

Pakiet 49 poz. 15,17

Pakiet 68 poz.8,9

Pakiet 82 poz. 5,6,7

Pakiet 83 poz. 4,9,7,11

Pakiet 84 poz. 4,5,7

Pakiet 85 poz. 6

Pakiet 91 poz. 3,4,7,

Pakiet 103 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki powlekanej?

ODPOWIEDŹ 192

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 193

Pakiet 29 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci fiołki?

ODPOWIEDŹ 193

Tak. Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 194

Pakiet 32 poz. 6

Pakiet 33 poz. 16

Pakiet 39 poz. 30,36,37

Pakiet 49 poz.9

Pakiet 94 poz. 5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki drażowanej?

ODPOWIEDŹ 194

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 195

Pakiet 32 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki Kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tylko taka postać jest dostępna na rynku?

ODPOWIEDŹ 195

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 196

Pakiet 32 poz. 22,23,26

Pakiet 39 poz. 50,53

Pakiet 84 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki Kapsułki?

ODPOWIEDŹ 196

PYTANIE 197

Pakiet 32 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki tabletki dojelitowej?

ODPOWIEDŹ 197

Tak. Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 198

Pakiet 32 poz. 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego po 50 butelek z odpowiednim przeliczeniem 2opakowań?

ODPOWIEDŹ 198

Tak Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 199

Pakiet 32 poz. 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu pakowanego po 1 fiole z odpowiednim przeliczeniem 40 opakowań?

ODPOWIEDŹ 199

Tak Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 200

Pakiet 32 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania p[ro] 28 kapsułek dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem 20opakowań?

ODPOWIEDŹ 200

Tak zamawiający dopuszcza również z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 201

Pakiet 33 poz. 19

Jaką dawkę Zamawiający wymaga w danej pozycji?

ODPOWIEDŹ 201

Zamawiający wymaga dawki 50mg

PYTANIE 202

Pakiet 33 poz.23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania po 5amp z odpowiednim przeliczeniem 60op?

ODPOWIEDŹ 202

Tak. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 203

Pakiet 36 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania po 20 tabletek z odpowiednim przeliczeniem 20op?

ODPOWIEDŹ 203

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 20 tabletek z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 204

Pakiet 36 poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu po 20pojemników z odpowiednim przeliczeniem 1 op?

ODPOWIEDŹ 204

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 20 poj z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 205

Pakiet 36 poz. 47,48,49,50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowań po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem, poz.47op 47 poz.48 op38 poz. 49 op47 poz. 50 op 47

ODPOWIEDŹ 205

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 30tabl powl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 206

Pakiet 37 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania po 60 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem, 2op?

ODPOWIEDŹ 206

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 60 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ



PYTANIE 207

Pakiet 37 poz. 28,29,35,36,65,66,

Pakiet 39 poz. 17

Pakiet 49 poz. 11,22,23

Pakiet 68 poz.11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę postaci tabletki Kapsułki twardej?

ODPOWIEDŹ 207

Tak zamawiający dopuszcza również Kapsułki twarde pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 208

Pakiet 37 poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem, 45 op?

ODPOWIEDŹ 208

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 20 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 209

Pakiet 37 poz. 72,73,74,75

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowań po 28 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem, poz.72op 33 poz.73 op33 poz. 74 op65 poz. 75 op 54

ODPOWIEDŹ 209

Tak zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 28 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 210

Pakiet 41 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie opakowania po 200 dawek z odpowiednim przeliczeniem 10op, tylko taka jest dostępna na rynku?

ODPOWIEDŹ 210

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 211

Pakiet 41 poz. 34

Jaką dawkę produktu Zamawiający miał na myśli?

ODPOWIEDŹ 211

Zamawiający wymaga dawki 4mg/5ml

PYTANIE 212

Pakiet 49 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi na wycenę preparatu w postaci kapsułki miękkiej?

ODPOWIEDŹ 212

Tak. Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.



PYTANIE 213

Pakiet 49 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem 134op.?

ODPOWIEDŹ 213

Tak. Zamawiający dopuszcza również wycenę opakowania po 30 tabl z odpowiednim przeliczeniem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 214

Pakiet 52 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Onegel 6ml*25?

ODPOWIEDŹ 214

Tak. Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 215

Pakiet 52 poz. 44

Czy Zamawiający wymaga wyceny kremu czy Maści?

ODPOWIEDŹ 215

Zamawiający wymaga wyceny maści.

PYTANIE 216

Pakiet 53 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga maści do oczu tylko taka jest dostępna o pojemności 3g?

ODPOWIEDŹ 216

Tak Zamawiający wymaga maści do oczu.