

**Wykonawcy, którzy pobrali SWZ na dostawę leków do ZOL  
w Przemysław (Nr sprawy ZP/2/2024) ze strony internetowej  
Wykonawcy, którzy złożyli zapytanie do Zamawiającego  
dot. treści SWZ.**

Dotyczy zapytań przestanych do Zamawiającego

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?  
**Odp. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji podajemy ostatnią cenę i informację pod pakietem.**
2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?  
**Odp. Zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?  
**Odp. Tak wyraża zgodę.**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?  
**Odp. Tak wyraża zgodę w zakresie zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki.**  
**Nie wyraża zgody na zmianę ampułko-strzykawek na fiolki lub ampułki.**
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)  
**Odp. Zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, jeśli ma to uzasadnienie ekonomiczne.**
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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odp. Zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, jeśli ma to uzasadnienie ekonomiczne.**
7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.  
**Odp. Tak, dopuszcza.**
8. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu równoważnego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia 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%) • hydroksybenzoat metylu • hydroksybenzoat propylu Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml opakowanie zawiera 25szt.  
**Odp. Tak, dopuszcza.**

9. Czy w Zadaniu 1 poz. 185 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacodofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie $2 \times 10^9$ CFU/ kaps	kultury bakterii kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie $2 \times 10^9$ CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

**Odp. Nie dopuszcza, preparat nie jest zarejestrowany w rejestrze produktów leczniczych.**

10. Pakiet 1 pozycja 168 Czy Zamawiającemu chodziło o Natrium chlor. Inj. 0,9% 10ml \* 10 amp?

**Odp. Zamawiający miał na myśli Natrium chlor. inj. 0,9% 5ml \* 100 amp.**

11. Pakiet 1 pozycja 134 Czy Zamawiający dopuści preparat o zmodyfikowanym uwalnianiu w dawce 80mg + 0,35mg? Jeśli nie, czy Zamawiającemu chodziło o preparat zawierający ferrous sulphate 80 mg tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp. Zamawiający miał na myśli Ferrous sulphate tabl. powl. o przedł.uwalnianiu 80 mg x 30szt.**

*mgr farmacji*  
*Arkadiusz Opałka*