



ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W NYSIE

Członek Europejskiej i Krajowej Sieci Szpitali Promujących Zdrowie posiadacz Certyfikatu
ISO 9001:2008. ISO 14001:2004. ISO 22000:2005

Dyrektor dr n. med. Norbert Krajczy

ul. Bohaterów Warszawy 34 48-300 Nysa.

Szpital w Nysie im. Bł. s. Elżbietanki Marii Merkert

tel. +48 77 4087830 faks +48 77 4333038 e-mail: sekretariat@zoznysa.pl, www.zoznysa.pl

Szpital w Paczkowie im. Św. Jana Pawła II

telefon / faks +48 77 4390300

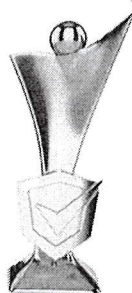
„Naszym celem jest świadczenie profesjonalnej opieki w zdrowiu i w chorobie”



Złota Statuetka Perły
Medycyny 2013



Diamenty Polskiej
Jakości 2016



Lider Polskiego
Lecznictwa 2015



Rzetelni w Ochronie
Zdrowia 2014

Nysa, dnia 20.09.2022r.

Nr ZZP-344/59/2022

Wszyscy uczestnicy postępowania

dot.: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, gazików do dezynfekcji oraz podłoży transportowych

W związku z otrzymanymi zapytaniem od Wykonawcy do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Nysie, zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia:

Pytanie nr 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?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę /zgodnie z zapisem w rozdz. IV pkt. 4 SWZ/.

Pytanie nr 2:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie wielkości opakowań. W takim przypadku jeżeli z przeliczeń wyjdzie ilość ułamkowa, Wykonawca zobowiązany jest wycenić ilość opakowań z 2 miejscami po przecinku /zgodnie z rozdz. IV pkt. 5 SWZ/.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza zmianę proponowanych preparatów: tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, jeżeli nie zmieni to sposobu uwalniania.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko- strzykawki i odwrotnie.

Pytanie nr 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.)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań leków w postaci płynów i syropów, natomiast w przypadku maści i kremów Zamawiający dopuszcza zmianę tylko w przypadku braku dostępności opakowań zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 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)?

Odpowiedź: W przypadku występowania na rynku opakowań handlowych posiadających inną ilość sztuk niż umieszczona ilość w SWZ, oraz wtedy gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie nr 8:

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający – w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne – wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W związku z powyższym zmienia rozdz. V pkt. 2 SWZ. Otrzymuje on brzmienie:

„Mając na uwadze art. 107 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Pytanie nr 9:

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odpowiedź: Zamawiający udziela wyjaśnień mając na uwadze swoją wiedzę i doświadczenie

Pytanie nr 10:

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przysyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przysyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź: Zgodnie z § 4 pkt. 2 Wzoru umowy.

Pytanie nr 11:

Dotyczy umowy

Prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 4 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 4 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 4 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12:

Czy zamawiający w części 13 w pozycji 87 dopuści jedyny zarejestrowany Błękit metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampulek? Dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE czego bezwzględnie nie spełnia profil bezpieczeństwa produktu opisanego w SIWZ i pochodzi wyłącznie z importu i jest realnym zagrożeniem dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 13 w pozycji 87 Błękit metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampulek z przeliczeniem 1 ampulka za 1 ampulkę.

Pytanie nr 13:

Czy zamawiający w części 13 w pozycji 88 dopuści jedyny zarejestrowany Błękit metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 50 mg w 10 ml pakowany po 5 ampulek? Dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE czego bezwzględnie nie spełnia profil bezpieczeństwa produktu opisanego w SIWZ i pochodzi wyłącznie z importu i jest realnym zagrożeniem dla pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części 13 w pozycji 88 Błękit metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 50 mg w 10 ml pakowany po 5 ampulek z przeliczeniem 1 ampulka za 1 ampulkę.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia w zał. Nr 5 do SWZ „Wzór umowy” dodając w §1 punkt o treści: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Pytanie nr 15:

Pytanie do pakietu 13 pozycje 240 i 665

Prosimy o wykreślenie pozycji, gdyż oczekiwany asortyment został wycofany z produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z rozdz. IV pkt. 4 SWZ: W sytuacji zaprzestania produkcji któregoś z leków zamieszczonych w Wykazie asortymentowo-cenowym należy wycenić dany lek według ostatniej ceny umieszczając stosowaną adnotację.

Pytanie nr 16:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 327 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr.kopie, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w stężeniu 1mld CFU/ kroplę, występującego w takiej samej postaci?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu.

Pytanie nr 17:

Czy w Części nr 13 poz. 328 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu ze statusem leku /przeliczenie zgodnie z rozdz. IV pkt. 5 SWZ/

Pytanie nr 18:

Czy w Części nr 13 poz. 328 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu ze statusem leku /przeliczenie zgodnie z rozdz. IV pkt. 5 SWZ/

Pytanie nr 19:

Czy w Części nr 13 poz. 579 i 580 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu ze statusem leku /przeliczenie zgodnie z rozdz. IV pkt. 5 SWZ/

Pytanie nr 20:

Zamawiający w Części nr 13 poz. 612, 613, 614 i 615 określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co wskazuje automatycznie nazwy i producenta kompatybilnych pasków testowych (wyprodukowanie kompatybilnych pasków przez inny podmiot oznaczałoby konieczność ingerencji w oprogramowanie glukometru i modyfikację software producenta oryginalnego, a zatem naruszenie praw patentowych producenta) co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza

konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja Auto-coding;
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Enzym oksydaza glukozy;
- d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl;
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;
- f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków;
- g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku;
- h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 12 miesięcy po otwarciu fiolki;
- i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania pasków zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21:

Czy w Części nr 13 poz. 612, 613, 614 i 615 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015;
- b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku;
- c) paski nie wymagające kodowania;
- d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
- e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy;
- f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s;
- g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania pasków zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22:

Czy w Części nr 13 poz. 617 Zamawiający dopuści test narkotykowy o czułości przewyższającej test wymieniony w SIWZ (wartości odpowiednich progów odcięcia wynoszą: AMP300/MDMA500/OPI300/THC25)?

Prosimy o uwzględnienie faktu, że próg wykrywanego stężenia amfetaminy w moczu na poziomie 1000ng/ml może być niewystarczający do wykrycia tej substancji (zwłaszcza: po wielu godzinach od ostatniego użycia), gdyż już każde stężenie wyższe niż 300ng/ml jest uznawane za oznakę nadużywania tej substancji (prosimy o zapoznanie się z odpowiednim piśmiennictwem, np. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9788523>).

Mając na uwadze powyższe, wnosimy o dopuszczenie jak na wstępie.

W przypadku odpowiedzi negatywnej, czy Zamawiający dopuści test innego producenta o takiej samej czułości wykrywania poszczególnych narkotyków jak w przypadku testu opisanego w SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza test narkotykowy o czułości przewyższającej test wymieniony w SIWZ /nie wymaga/.

Pytanie nr 23:

Czy w Części nr 14 poz. 109 i 110 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu będącego lekiem /przeliczenie zgodnie z rozdz. IV pkt. 5 SWZ/

Pytanie nr 24

Dotyczy pak. 13 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ACC optima, 600 mg, tabl.musuj., 10 szt ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny ACC optima, 600mg, tabl. musuj., 10 szt.

Pytanie nr 25

Dotyczy pak. 13 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Depakine Chronosphere 100, gran.o przedł.uw.,30 saszet.?

(1 saszetka zawiera: 66,66 mg walproinianu sodu, 29,03 mg kwasu walproinowego)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Depakine Chronosphere 100, gran.o przedł.uw.,30 saszet. *(1 saszetka zawiera: 66,66 mg walproinianu sodu, 29,03 mg kwasu walproinowego)*

Pytanie nr 26

Dotyczy pak. 13 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Depakine Chronosphere 250, gran.o przedł.uw.,30 saszet. ?

(1 saszetka zawiera: 166,76 mg walproinianu sodu, 72,61 mg kwasu walproinowego)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Depakine Chronosphere 250, gran.o przedł.uw.,30 saszet. *(1 saszetka zawiera: 166,76 mg walproinianu sodu, 72,61 mg kwasu walproinowego)*

Pytanie nr 27

Dotyczy pak. 13 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Depakine Chronosphere 500, gran.o przedł.uw.,30 saszet.?

(1 saszetka zawiera: 333,3 mg walproinianu sodu, 145,14 mg kwasu walproinowego)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Depakine Chronosphere 500, gran.o przedł.uw.,30 saszet. *(1 saszetka zawiera: 333,3 mg walproinianu sodu, 145,14 mg kwasu walproinowego)*

Pytanie nr 28

Dotyczy pak. 13 poz. 21

Bardzo proszę o określenie wielkości opakowania.

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie : tabl.o przedł.uwaln., **30 szt** ; 5 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli opakowanie : tabl.o przedł.uwaln., **30 szt**; 5 opakowań.

Pytanie nr 29

Dotyczy pak.13 poz. 213

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułek dojelitowych ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci kapsułek dojelitowych.

Pytanie nr 30

Dotyczy pak. 13 poz. 250

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek.

Pytanie nr 31

Dotyczy pak. 13 poz. 251

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Salmex, (500 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60 dawek ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do wyceny Salmex, (500 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.do inhal., 60.

Pytanie nr 32

Dotyczy pak. 13 poz. 403

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pimafucin, 20 mg/g, krem, 30 g ?

Odpowiedź: Należy wycenić Pimafucin, 20 mg/g, krem, 3 op. po 30 g

Pytanie nr 33:

Dotyczy pak. 13 poz. 403

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pimafucort, (10 mg+10 mg+3500 I.U.)/g, krem, 15 gw ilości w ilości 6 op.(po przeliczeniu gramatury) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Dotyczy pak. 13 poz. 441

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Nasivin Baby (soft 0.01%), 0,1 mg/ml, krople do nosa, 5 ml

Pytanie nr 35

Dotyczy pak. 13 poz. 442

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nosox Junior, 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel. ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Nosox Junior, 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel.

Pytanie nr 36

Dotyczy pak. 13 poz. 487

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Juvit Multi, krople doustne, 10 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Juvit Multi, krople doustne, 10 ml.

Pytanie nr 37

Dotyczy pak. 13 poz. 519

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;

Formaldehyd, 4%, z bufor.fosf,płyn,(Maga-Herba),1kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do Formaldehyd, 4%, z bufor.fosf,płyn,(Maga-Herba),1kg. /nie wymaga/.

Pytanie nr 38

Dotyczy pak. 13 poz. 520

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Formaldehyd, 10%, płyn (Aqua-Med),1 kg,kat.3417.21 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny: Formaldehyd, 10%, płyn (Aqua-Med),1 kg,kat.3417.21 /nie wymaga/.

Pytanie nr 39

Dotyczy pak. 14 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%,5mg/ml;10ml,roztw.d/wst.,10amp

(brak dawki 0,01)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%, 5mg/ml;10ml,roztw.d/wst.,10amp .

Pytanie nr 40

Dotyczy pak. 14 poz.142; 143

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabl.do rozgryzania i żucia ?

Odpowiedź: Tak.Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w postaci: tabl. do rozgryzania i żucia.

Pytanie nr 41

Dotyczy pak. 14 poz. 142

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Montelukast Sandoz, 4 mg, granulat, 28 saszet.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Montelukast Sandoz, 4 mg, granulat, 28 saszet.

Pytanie nr 42

Dotyczy pak. 13 poz. 226

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp.

Pytanie nr 43

Dotyczy pak. 13 poz. 514

„ REC. Glucosum (produkt leczniczy); Sub. x1kg „

Bardzo proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego czy surowca farmaceutycznego ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego.

Pytanie nr 44

Dotyczy pak. 13 poz. 500

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Alcaine, 5 mg/ml, krople do oczu, 15 ml ?

(Brak dawki 0,01)

Odpowiedź: Tak.Zamawiający dopuszcza do wyceny : Alcaine, 5 mg/ml, krople do oczu, 15 ml.

Pytanie nr 45

Dotyczy pak. 13 poz. 135

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Corsodyl, 0,2%, płyn,do stos.wj.ustnej, 300 ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Corsodyl, 0,2%, płyn,do stos.wj.ustnej, 300 ml.

Pytanie nr 46

Dotyczy pak. 13 poz. 180

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dexafree, 1 mg/ml;0,4 ml, krople do oczu, 20 pojemn.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Dexafree, 1 mg/ml;0,4 ml, krople do oczu, 20 pojemn.

Pytanie nr 47

Dotyczy pak. 13 poz. 246

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Flarex, 1 mg/ml, krople do oczu, 5 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Flarex, 1 mg/ml, krople do oczu, 5 ml.

Pytanie nr 48

Dotyczy pak. 13 poz. 424

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Floxal, 3 mg/g, maść do oczu, 3 g?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Floxal, 3 mg/g, maść do oczu, 3 g.

Pytanie nr 49

Dotyczy pak. 14 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Adrenalina WZF 0.1%, 1mg/ml; 1ml, rozt.d/wst., 10 amp ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Adrenalina WZF 0.1%, 1mg/ml; 1ml, rozt.d/wst., 10 amp.

Pytanie nr 50

Dotyczy pak. 14 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Biodacyna Ophtalmicum 0.3%, krople do oczu, 5 ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Biodacyna Ophtalmicum 0.3%, krople do oczu, 5 ml.

Pytanie nr 51

Dotyczy pak. 15 poz. 153

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oflodinex, 3 mg/ml, krople do oczu, 5 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Oflodinex, 3 mg/ml, krople do oczu, 5 ml (część nr 14 poz. 153).

Pytanie nr 52:

Dotyczy pak. 13 poz. 328

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

LactoDr., krople doustne, 5 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: LactoDr., krople doustne, 5 ml.

Pytanie nr 53

Dotyczy pak. 13 poz. 328

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

BioGaia probiotyczne krople dla dzieci, 5 ml?

(suplement diety w postaci kropli zawierający w składzie opatentowany szczep bakterii kwasu mlekowego *Lactobacillus reuteri* Protectis.

5 kropli zawiera: żywe bakterie *Lactobacillus Reuteri* Protectis® minimum 1×10^8 jtk* (100 milionów).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: BioGaia probiotyczne krople dla dzieci, 5 ml.

Pytanie nr 54

Dotyczy pak. 13 poz. 554

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wazelina biała, podł., (AF), 20 g (surowiec farmaceutyczny) stawka VAT 23% ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny: Wazelina biała, podł., (AF), 20 g (surowiec farmaceutyczny) stawka VAT 23%. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Pytanie nr 55

Dotyczy pak. 13 poz. 477

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g (rejestracja : kosmetyk) ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny: Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g (rejestracja : kosmetyk).

Pytanie nr 56

Dotyczy pak. 13 poz. 477

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Avilin, płyn, 110 ml ilości 5 op. (wyrób medyczny) ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Avilin, płyn, 110 ml w ilości 5 op. (wyrób medyczny).

Pytanie nr 57

Dotyczy pak. 13 poz. 82

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt w ilości 266,67 op. ?

(*Bisacodylum supp x 5 – zakończona produkcja*)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt w ilości 266,67 op.

Pytanie nr 58

Dotyczy pak. 13 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Methylthioninium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 2ml, r.d/wst, 5amp?

(*preparat posiadający status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP*)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Methylthioninium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 2ml, r.d/wst, 5amp z przeliczeniem 1amp/1amp.

Pytanie nr 59

Dotyczy pak. 13 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Methylthioninium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 10ml, r.d/wst, 5amp?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Methylthioninium Chloride Proveblue, 5mg/ml; 10ml, r.d/wst, 5amp z przeliczeniem 1amp/1amp

Pytanie nr 60

Dotyczy pak. 13 poz. 329

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps, x 20 lub x 60 szt (produkt leczniczy) ?

Jedna kapsułka zawiera 2x10⁹ CFU bakterii kwasu mlekowego:

Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny powyższy produkt /nie wymaga/.

Pytanie nr 61

Dotyczy części 13 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę : ZinoDr., zasyp., przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę: ZinoDr., zasyp., przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g.

Pytanie nr 62

Dotyczy części 13 pozycja 34

Czy Zamawiający miał na myśli Amantix, 200 mg/500 ml, roztw.do infuz., 10 but ?

Jeden pojemnik z 500 ml roztworu do infuzji zawiera 200 mg siarczanu amantadyny (*Amantadini sulfas*).

Odpowiedź: Tak. Zamawiający miał na myśli Antimax 200 mg/500 ml, roztw.do infuz., 10 but.

Pytanie nr 63

Dotyczy części 13 pozycji 37

czy Zamawiający dopuści wycenę :

Ambroksol , 30 mg/5 ml, syrop, 150 ml w ilości 12 opakowań (po przeliczeniu gramatury)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Ambroksol , 30 mg/5 ml, syrop, 150 ml w ilości 12 opakowań (po przeliczeniu gramatury).

Pytanie nr 64

Dotyczy części 13 pozycji 50 i 51

Czy Zamawiający dopuści leki dostępne na jednorazowe pozwolenie MZ (Ampictan) ?
(brak dostępności Unasyn – wycofany z oferty)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza leki dostępne na jednorazowe pozwolenie MZ (Ampictan).

Pytanie nr 65

Dotyczy części 13 pozycji 93

czy Zamawiający dopuści wycenę: TafenNasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 dawek ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę: TafenNasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 200 dawek.

Pytanie nr 66

Dotyczy części 13 pozycji 283

Czy Zamawiający dopuści wycenę Hylo-Comod, krople do oczu, 10 ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Hylo-Comod, krople do oczu, 10ml.

Pytanie nr 67

Dotyczy części 13 pozycji 329

Czy Zamawiający dopuści wycenę Trilac, kaps.twarde, 20 szt (produkt leczniczy)?

1 kapsułka zawiera 1,6 x 10⁹ CFU* bakterii kwasu mlekowego:

-*Lactobacillus acidophilus* (La-5) 37,5%

-*Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27) 25,0%

-*Bifidobacterium animalis sub sp. lactis* (Bb-12) 37,5%

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Trilac, kaps.twarde, 20 szt (produkt leczniczy).

Pytanie nr 68

Dotyczy części 13 pozycji 361

W związku z ograniczoną dystrybucją preparatu bardzo proszę o wydzielenie / wykreślenie pozycji bez zmiany liczb porządkowych w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69

Dotyczy pak. 13 poz. 401

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Naproxen Hasco, 12 mg/g, żel, 50 g?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Naproxen Hasco, 12 mg/g, żel, 50 g.

Pytanie nr 70

Dotyczy pak. 13 poz. 402

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Naproxen Hasco, 100 mg/g (10%), żel, 50 g?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Naproxen Hasco, 100 mg/g (10%), żel, 50 g.

Pytanie nr 71

Dotyczy części 14 pozycji 172

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci ampułki?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza w części 14 poz. 172 produktu w postaci ampułki.

Pytanie nr 72

Dotyczy części 13 pozycja 640

Czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona 20 g ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę: Maść pięciornikowa złożona 20 g

Pytanie nr 73

Dotyczy pak. 13 poz. 657

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine Chloride , 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości zgodnej z SWZ

(900 op.) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? (preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia)

(Vit. B 1 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz – status zakończona produkcja; brak zamiennika dostępnego na polskim rynku farmaceutycznym).

W przypadku zamiaru dopuszczenia preparatu w dawce „25mg/1 ml” w ramach importu docelowego – proszę o wydzielenie w/w preparatu do osobnego pakietu, gdyż mogłoby to znacznie ograniczyć grono Wykonawców mogących ubiegać się o realizację zamówienia.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Thiamine Chloride , 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości zgodnej z SWZ (900 op.)

Pytanie nr 74

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę 1,67 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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 136.

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

(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?

Odpowiedź:

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

(2.) Zamawiający dopuszcza, lecz nie 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.

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 372

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: Tak. 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.

Pytanie nr 77**Dotyczy pakietu nr 13 poz. 371**

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: Tak. 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.

Pytanie nr 78**Dotyczy pakietu nr 13 poz. 473**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 83,33 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.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga wyceny przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79**Dotyczy pak. 13 poz. 446**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego-Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego-Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt.

Pytanie nr 80**Dotyczy pakietu nr 13 poz. 447**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego -Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego -Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt.

Pytanie nr 81**Dotyczy pak. 13 poz. 446, 447**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci : kapsułek dojelitowych ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty w postaci kapsułek dojelitowych.

Pytanie nr 82**Dotyczy pak. 1 poz. 5**

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 83**Dotyczy części 13 pozycja 422**

czy Zamawiający dopuści wycenę Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 158,67 opakowań (po przeliczeniu gramatury) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 158,67 opakowań – nie wymaga (Nystapol należy wycenić bez przeliczenia – 170 op.)

Pytanie nr 84

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 578

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

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuści wyceny preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt /Zamawiający wymaga leku/.

Pytanie nr 85

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 364

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (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: Tak. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ.

Pytanie nr 86

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 599

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez Producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka VAT – 8%) ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka VAT – 8%) , w związku ze zmianą rejestracji produktu przez Producenta.

Pytanie nr 87

Dotyczy pak. 13 poz. 599

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g, kosmetyk, stawka VAT 23% ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza do wyceny ZinoDr.A, krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen,125 g, kosmetyk, stawka VAT 23%.

Pytanie nr 88

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7

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 ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ).

Pytanie nr 89

Dotyczy pak. 13 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

SkinScabin, płyn, 120 ml ?

(dawka - 300 mg/ g –niedostępna)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: SkinScabin, płyn, 120 ml.

Pytanie nr 90

Dotyczy pak. 13 poz. 121

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CEFUROXIMUM125 mg/5 ml,gran.d/sp.zaw.doustn., 50 ml w ilości 6 op.(po przeliczeniu gramatury) ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: CEFUROXIMUM125 mg/5 ml,gran.d/sp.zaw.doustn., 50 ml w ilości 6 op. (po przeliczeniu gramatury).

Pytanie nr 91

Dotyczy pak. 13 poz. 121 oraz 122

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci: granulat do sp.zaw.doustnej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty w postaci: granulat do sp.zaw.doustnej.

Pytanie nr 92

Dotyczy pak. 13 poz. 209

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabl.o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny w postaci: tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 93

Dotyczy pak. 13 poz. 380 oraz 381

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o gramaturze : 20 g ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o gramaturze : 20 g.

Pytanie nr 94

Dotyczy pak. 13 poz. 626

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę : (100mg+100mg+1mg)/2ml ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający miał na myśli dawkę (100mg+100mg+1mg)/2ml.

Pytanie nr 95

Dotyczy pak. 13 poz. 626

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

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

Jedna ampulka (2 ml) zawiera:

100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6),

100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1),

1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),

20 mg lidokainy chlorowodoru

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 96

Dotyczy pak. 13 poz. 519;520

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny.

Pytanie nr 97

Dotyczy pak. 13 poz. 521

521	REC. Formaldehydum - preparat przeznaczony do konserwacji preparatów biologicznych (wyrób medyczny)
-----	---

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny.

Pytanie nr 98

Dotyczy pak. 13 poz. 525 ; 534; 542; 549; 550; 552;553

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: produkt leczniczy ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: produkt leczniczy.

Pytanie nr 99

Dotyczy pak. 13 poz.526 ; 537

REC. Kalium hypermanganicum (produkt leczniczy)

REC. Parafinum liq. (produkt leczniczy)

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat o kategorii rejestracji: produkt leczniczy ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat o kategorii rejestracji: produkt leczniczy.

Pytanie nr 100

Dotyczy pak. 13 poz. 544; 545 ; 546

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat o kategorii rejestracji: produkt leczniczy ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat o kategorii rejestracji: produkt leczniczy.

Pytanie nr 101

Dotyczy pak. 13 poz. 541

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Spir. kamforowy, 10%, roztw.na skórę, 90g, butel.PE (produkt leczniczy) w ilości 44,44 op (po przeliczeniu gramatury) ?

(opakowanie 800 g – niedostępne)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny Spir. kamforowy, 10%, roztw.na skórę, 90g, butel.PE (produkt leczniczy) w ilości 44,44 op (po przeliczeniu gramatury).

Pytanie nr 102

Dotyczy pak. 13 poz. 547

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Sir. Thymi comp., syr., (Amara), 125 g (produkt leczniczy) w ilości 40 op. (po przeliczeniu gramatury)

(opakowanie Sir. x1kg – niedostępne)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny: Sir. Thymi comp., syr., (Amara), 125 g (produkt leczniczy) w ilości 40 op. (po przeliczeniu gramatury).

Pytanie nr 103

Dotyczy pak. 13 poz. 17; 74 ; 477

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

Odpowiedź: Zamawiający w części nr 13 poz. 17 i 74 dopuszcza do wyceny produkty o kategorii rejestracji: kosmetyk.

W części nr 13 poz. 477 nie wyraża zgody na wycenę produktu o kategorii rejestracji: kosmetyk.

Pytanie nr 104

Dotyczy pak. 13 poz. 109; 328; 489; 490

pak. 14 poz. 28

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: suplement diety.

Pytanie nr 105

Dotyczy pak. 13 poz. :

240,266,283,365,368,399,433,434,435,486,599,611,612,613,614,615,616,617,618,631,664,665, 666,667,672

Pak. 14 poz. 10

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny produkty o kategorii rejestracji : wyrób medyczny.

Pytanie nr 106

Dotyczy pak. 13 poz. 519,520,521,588,589,590,591,592,674,675

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji : wyrób przeznaczony do kontaktu z żywnością?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do wyceny produkty o kategorii rejestracji: wyrób przeznaczony do kontaktu z żywnością.

Pytanie nr 107

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 120

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek 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 ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek 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).

Pytanie nr 108

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

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

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań leków w postaci syropów, płynów, proszków, kropli i granulatów, natomiast w przypadku maści i kremów Zamawiający dopuszcza zmianę tylko w przypadku braku dostępności opakowań zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 109

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

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np.

woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie na potrzeby obliczeniowe.

Pytanie nr 110

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

Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o „dawki” 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: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości dawek. Wyjątek stanowi sytuacja braku op. zgodnego z SWZ.

Pytanie nr 111

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

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

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zmianę tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Pytanie nr 112

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie.

Pytanie nr 113

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

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na fiolki, fiolki na ampułki.

Pytanie nr 114

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

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 115

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: Tak. Zamawiający wyraża 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.

Pytanie nr 116

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: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego produkt ma status: „tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym” a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego produkt ma status: „tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym” a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić.

Pytanie nr 118

Część 5 – dostawa leków, Pozycje: 8 i 9

Czy zarówno w pozycji 8 jak i 9 Zamawiający oczekuje tego samego leku:

Ibuprofenum 100 ml roztwór do infuzji x 20 szt. 600 mg/100 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający oczekuje w pozycji 8: ibuprofen 400mg/100ml, w pozycji 9: ibuprofen 600mg/100ml

Pytanie nr 119

dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 13, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasympki ZinoDr.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zasympki ZinoDr.

Pytanie nr 120

dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 13, poz. 600 w przedmiotowym postępowaniu
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Pozycja 600 nie dotyczy powyższego pytania.

Pytanie nr 121

Pakiet 14, Pozycja 41, Cefprozidum 1g Fiol. x1szt, Rozpuszczalnik: woda lub r-r lidokainy: Czy Zamawiający wymaga, aby cefprozidem był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby cefprozidem był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich.

Pytanie nr 122

Pakiet 14, Pozycja 41, 42, Cefprozidum 1g Fiol. x1szt, Rozpuszczalnik: woda lub r-r lidokainy: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozidem zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby Cefprozidem zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pytanie nr 123

Pakiet 14, Pozycja 58, 59, Ciprofloksacynum 200mg opakowanie 100ml x 40 szt.: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, lecz nie wymaga.

Pytanie nr 124

Pakiet 14, Pozycja 84, 85, Fentanylum 50mcg/ml Inj. 2ml x 50amp: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

Pytanie nr 125

Pakiet 14, Pozycja 111, Lidocainum hydrochloricum 10mg/ml Inj. 2ml x10amp: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Pytanie nr 126

Pakiet 14, Pozycja 117, 118, Lorazepamum 1mg Tabl. x 25: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki.

Pytanie nr 127

Pakiet 14, Pozycja 134, Metronidazolum 5mg/ml Inj. 100ml x 1: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji.

Pytanie nr 128

Pakiet 14, Pozycja 137,138, 139, Midazolamum 5mg/ml Inj. 1ml x 10amp: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C

Pytanie nr 129

Pakiet 14, Pozycja 202,203, Tramadolium 50mg/ml Inj. 1ml x5amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi.

Pytanie nr 130

Pakiet 14, Pozycja 123,124, Metamizolum natrium z możliwością łączenia z tramadolem w jednym wlewie kroplowym (Chpl) 500mg/ml Inj. 2ml x5amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi

Pytanie nr 131

Pakiet 2, Pozycja 8, Cefazolinum Fiol. 10Szt. 1 g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza /nie wymaga/.

Pytanie nr 132

Pakiet 5, Pozycja 10, Metronidazolum 5mg/ml Inj. 100ml x 20: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji.

Zamawiający
Zastępca Dyrektora
ds. **ekonomicznych**
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Nysie
mgr Krystyna Strzelska