# WCPiT/EA/381-12/2022 Poznań, 2022-03-29

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na DOSTAWĘ LEKÓW OGÓLNYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH, LEKÓW Z IMPORTU DOCELOWEGO, LEKÓW ODURZAJĄCYCH I PSYCHOTROPOWYCH**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz na podstawie art. 137 ust.1-2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmienia treść SWZ.

**Pytanie nr 1**

– dotyczy Zadanie 2 poz. 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana 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 chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

# Pytania nr 2:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Pytanie 3 - 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)?

Pytanie 4 – 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?

Pytanie 5– Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Pytanie 6– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedzi:**

**Ad 1: W pytaniu nie doprecyzowano, których pozycji w pakiecie dotyczy, dlatego Zamawiający nie może się ustosunkować i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 2,3,5 : Należy dokonać przeliczenia zgodnie z zapisami SWZ: część XVIII, punkt 5.**

**Ad 4: Należy zaproponować lek o takiej samej nazwie międzynarodowej i dawce dostępny na rynku.**

**Ad 6: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zapewnienia dostaw preparatu do końca trwania umowy (lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ w tej samej cenie).**

**Pytanie nr 3:**

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 3 pozycja 229:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**P**y**tanie nr 4:**

# Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 3 pozycja 304:

# 1)Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml? Obecnie na rynku ceny kwasu zoledronowego w postaci koncentratu i roztworu są na porównywalnym poziomie.

# 2)Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 3 pozycji 304 acidum zoledronicum?

**Odpowiedzi:**

**Ad 1: Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 2: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

# Pytania nr 5:

1. Pakiet 1, Pozycja 12: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?
2. Pakiet 1, Pozycja 12: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
3. Pakiet 1, Pozycja 27: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
4. Pakiet 1, Pozycja 27: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
5. Pakiet 1, Pozycja 27: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?
6. Pakiet 1, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
7. Pakiet 1, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
8. Pakiet 1, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?
9. Pakiet 1, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
10. Pakiet 1, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
11. Pakiet 1, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołooperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?
12. Pakiet 1, Pozycja 44: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?
13. Pakiet 1, Pozycja 78: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?
14. Pakiet 1, Pozycja 80: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?
15. Pakiet 3, Pozycja 43: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca2+ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.
16. Pakiet 3, Pozycja 181: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?
17. Pakiet 3, Pozycja 181: Czy zamawiający wymaga ampułek z oranżowego szkła?
18. Pakiet 3, Pozycja 181: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?
19. Pakiet 3, Pozycja 21: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?
20. Pakiet 3, Pozycja 21: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?
21. Pakiet 13, Pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?
22. Pakiet 13, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?
23. Pakiet 13, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?
24. Pakiet 13, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?
25. Pakiet 20, Pozycja 13: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
26. Pakiet 20, Pozycja 14: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
27. Pakiet 20, Pozycja 15: 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?
28. Pakiet 20, Pozycja 15: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
29. Pakiet 20, Pozycja 16: 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?
30. Pakiet 20, Pozycja 16: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?
31. Pakiet 20, Pozycja 28: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
32. Pakiet 20, Pozycja 29: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
33. Pakiet 20, Pozycja 33: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?
34. Pakiet 20, Pozycja 33: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
35. Pakiet 20, Pozycja 33: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?
36. Pakiet 20, Pozycja 35: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?
37. Pakiet 20, Pozycja 35: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?
38. Pakiet 20, Pozycja 35: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
39. Pakiet 20, Pozycja 39: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?
40. Pakiet 20, Pozycja 39: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
41. Pakiet 20, Pozycja 39: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedzi:**

**Ad 1-11, 13-14, 16-17,22-30, 33-34, 37-40: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 12,18-19,: Tak, Zamawiający dopuszcza. Należy dokonać przeliczenia zgodnie z zapisami SWZ: część XVIII, punkt 5.**

**Ad 15,20,21,: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Ad 31-32: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Ad 35-36,41: Tak, zgodnie z SWZ.**

# Pytanie nr 6:

# Proszę o dopuszczenie możliwości zamawiania w zadaniu 8 pozycja 1 nowej formy podania WSZTRZYKIWACZ leku Fasenra Benralizumab w refundowanej postaci o tej samej dawce i cenie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nową formę podawania - wstrzykiwacz.**

# Pytanie nr 7:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 1, pozycja 351) wyrazi zgodę na zaoferowanie methyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

# Pytania nr 8:

Pytanie nr 1 Dotyczy umowy § 1 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych? Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

Pytanie nr 2 Dotyczy umowy § 3 ust. 5 i 8 oraz rozdziału XVIII pkt 10. Zamawiający w paragrafie 3 ust 5 i 8 „5. W przypadku obniżenia limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto leku, określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia, po złożeniu ofert lub w trakcie trwania umowy, cena hurtowa brutto dla Zamawiającego musi zostać obniżona w tym samym stopniu i nie może przekraczać nowych wartości limitu finansowania ani ceny hurtowej brutto określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia. 8. Jeżeli w trakcie trwania umowy limit finansowania określony przez NFZ ulegnie obniżeniu poniżej ceny zaoferowanej przez Wykonawcę, obniży on cenę leku do limitu finansowania przez NFZ.”. oraz w rozdziale XVIII pkt 10 wskazał, iż: „10. Jeżeli w trakcie trwania umowy limit finansowania określony przez NFZ ulegnie obniżeniu poniżej ceny zaoferowanej przez wykonawcę, wykonawca obniży cenę leku do limitu finansowania przez NFZ.” W nawiązaniu do powyższych zapisów czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana ceny produktu leczniczego, która jest wyższa niż limit finansowania wymagała aneksu do umowy, a brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu, dotyczącego dostonowania ceny do limitu finansowania, wynikającego z Obwieszczenia Ministra Zdrowia, może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę? Uzasadnienie: Zgodnie z art. 15 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Ustawa refundacyjna) Minister Zdrowia ustala grupy leków, w ramach których wyznacza się podstawę limitu (grupy limitowe). Do grupy limitowej kwalifikują się leki posiadające tę samą nazwę międzynarodową albo inne nazwy międzynarodowe, ale podobne działanie terapeutyczne i zbliżony mechanizm działania przy zastosowaniu następujących kryteriów: (i) tych samych wskazań lub przeznaczeń, w których są refundowane i (ii) podobnej skuteczności. Podstawa limitu w danej grupie limitowej (tzw. limit finansowania) jest zmienna w czasie i zależy od aktualnych warunków rynkowych, które dotyczą danego produktu. Jednocześnie, Wykonawca nie ma realnego wpływu na finalną wysokość limitu finansowania, ponieważ decydentem w tym zakresie jest Minister Zdrowia. Nieuzasadnione jest więc przerzucanie przez Zamawiającego na Wykonawcę ryzyka związanego ze zmianą limitu finansowania, która nie jest od niego zależna. Dla porównania zmiana ceny hurtowej brutto lub ceny dla świadczeniodawców, wynikającej z zawartego instrumentu dzielenia ryzyka, jest elementem negocjacji pomiędzy wnioskodawcą refundacyjnym a Ministrem Zdrowia i tym samym może stanowić podstawę zmiany ceny określonej przez Wykonawcę w ofercie bez konieczności zawierania aneksu. Pytanie nr 3 Dotyczy par 2 ust 2 umowy Zamawiający w paragrafie 2 ust. 2 projektu umowy zastrzegł, iż jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, nie później niż do godz.11:00 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godziny dostaw do 14:00 w pierwszym dniu roboczym, jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dla asortymentu z pakietu nr 4

**Odpowiedz:**

**Ad1: Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie informacji na adres email: apteka@wcpit.org.**

**Ad 2,3 : Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytania nr 9:**

Zapytanie 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych   lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki,  tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Zapytanie 2 Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 185-187 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Zapytanie 3 Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie 3, poz. 185-187  był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

-  zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,

-  ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym:  RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu  w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Zapytanie 4 Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz 22 miał na myśli żel do oczu?

Zapytanie 5 Czy Zmawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 2

poz 32- Lek wycofany.

Poz 65 – dłuższy brak na rynku

Zapytanie 6 Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz 63 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opak 100 ml w ilości 120 opakowań? Opakowanie 1 l nie jest aktualnie dostępne.

Zapytanie 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 poz 20 do osobnego zadania?

Zapytanie 8 Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 43 wyrazi zgodę na zaoferowanie Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml;10ml,inj., 10 amp w ilości 30 opak?

Zapytanie 9 Czy Zamawiający ze względów ekonomicznych wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz 76 oraz 77 (*dexamethasone sodium phosphate*)leków od innego producenta niż w poz 75 (*dexamethasone phosphate*), co umożliwi uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej na ww leki w poz 76,77?

Zapytanie 10 Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 136 wyrazi zgodę na wycenę leku w kapsułkach?

Zapytanie 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 poz 165 do osobnego zadania?

Zapytanie 12 Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 284 wyrazi zgodę na wycenę leku na jedn.pozwolenie MZ (tylko taki dostępny)?

Zapytanie 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz 285 ze względu na tymczasowe wstrzymanie produkcji?

Zapytanie 14 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 sasz (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?

Zapytanie 15 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 36

Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 4 sasz, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Zapytanie 16 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 125.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości przeliczonej 87 opakowan - który ma to samo działanie? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Zapytanie 17 Dotyczy pakietu nr 2 poz. 24.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę  na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps. W ilości 120 opak, posiadające takie same właściwości  i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedzi:**

**Ad 1: W pytaniu nie doprecyzowano, których pozycji w pakiecie dotyczy, dlatego Zamawiający nie może się ustosunkować i pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 2: Tak, zgodnie z zapisami SWZ: część XVIII, punkt 5, ppkt 4.**

**Ad 3,14,16,17: Zgodnie z SWZ.**

**Ad 4: Tak.**

**Ad 5,7,11,13,: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 6: Tak, należy dokonać przeliczenia zgodnie z zapisami SWZ: część XVIII, punkt 5.**

**Ad 8: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Ad 9: Tak, zgodnie z zmodyfikowanym zapisem część XVIII, punkt 5, ppkt 4. SWZ z 28.03.2022r.**

**Ad 10: Tak Zamawiający wyraża zgodę.**

**Ad 12: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zapewnienia dostaw preparatu do końca trwania umowy (lub odpowiednika spełniającego wymogi SWZ w tej samej cenie).**

**Ad 15: tak.**

**Pytanie nr 10:**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt. 1), 2):

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości **0,5%** wartości brutto **opoznionej częsci** dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień**, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opoznionej części dostawy**

2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości **0,5%** wartości brutto **reklamowanego** asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego asortymentu**

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 10projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „… od zgłoszenia o wadzie jakościowej/o brakach ilościowych i błędach rodzajowych” na „… od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedź ad 1, 3 : Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 2: Zgodnie z zmodyfikowanymi zapisami §3 ust. 13 projektowanych postanowień umowy: „Wykonawca ma możliwość przesłania faktury w wersji elektronicznej na adres** [**poznan@wcpit.org**](mailto:poznan@wcpit.org) **lub platformy:** [**www.efaktura.gov.pl**](http://www.efaktura.gov.pl)**.” Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie na wskazany adres faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF.**

**Pytanie nr 11:**

Załącznik Nr 4 do SWZ -projektowane postanowienia umowy:

1. Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.
2. Czy Zamawiający zmieni termin załatwienia reklamacji ilościowej i błędów rodzajowych wskazany w par. 2.10.2 na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 1 dnia roboczego nie jest możliwe.
3. Czy Zamawiający w par. 3.5. dopisze na końcu frazę: „Zmiany ceny leku przewidziane w niniejszym przepisie nie będą miały zastosowania, jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej niż zmienione ceny”?
4. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 4.1.1. z 2 % do wartości max. 0,2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
5. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej w par. 4.1.2. z 2 % do wartości max. 0,2 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
6. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisu par 4.5.2 umowy - „nakaz zajęcia majątku” -gdyż takie pojęcie nie występuje w polskim prawie. Gdyby Zamawiającemu chodziło o zajęcie komornicze ruchomości dokonane w toku egzekucji, to należy podkreślić, że co do zasady nie rodzi to żadnego ryzyka po stronie Zamawiającego i jest wewnętrzną sprawą Wykonawcy, niemającą wpływu na realizację zobowiązań i wykonywanie zawartych umów. Nieważność tego zapisu potwierdziła KIO w szeregu orzeczeń (**KIO 2304/14,** KIO 298/11).
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparinum natricum w Pakiecie nr 14 poz. 1-5 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum natricum 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawek tuberkulinowych) w ilości po zaokrągleniu 7 647 fiol. + zestaw?

**Odpowiedzi:**

**Ad 1-6: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 7: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytania nr 12:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 44 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 2 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego bakterie Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
2. Czy w Pakiecie 2 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego bakterie 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 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 2 poz. 45 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego w 5 kroplach 5 mld CFU bakterii najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 58 i 59 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 2 poz. 58 i 59 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 11 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.
2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 11 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?
3. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?
4. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga w Pakiecie 11 jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?
5. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 11 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności? W innym przypadku, jeśli paski są dowożone transportem niemedycznym, wyniki pomiarów powinny być każdorazowo weryfikowane w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

**Odpowiedzi:**

**Ad 1-5, 7-9: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 6: Nie wymagamy, aby paski (pakiet 11) były wyrobem refundowanym przez NFZ.**

**Pytanie nr 13:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiet nr 3 poz. 75, 76, 77 (Dexamethasone amp.) produktów od różnych producentów?

Umożliwi to przystąpienie do procedury przetargowej większej ilości oferentów, oraz uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Informujemy, że w Pakiet 3 poz. 75 warunki SWZ spełnia tylko jeden produkt.

**Odpowiedź:** **Tak, zgodnie z zmodyfikowanym zapisem część XVIII, punkt 5, ppkt 4. SWZ z 28.03.2022r.**

**Pytanie nr 14:**

1. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 13 pozycja 1 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne   
   z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 28 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?
3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 43 i 44 aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?
4. Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 1 pozycja 56 zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?
5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 pozycja 1 opakowanie typu fiolka x 10 szt.?
6. Dotyczy § 2 ust. 10 umowy: Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych, natomiast ilościowej – do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
7. Dotyczy § 3 ust. 1 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formacie pdf na adres e-mail Zamawiającego? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie adresu na który należy przesyłać faktury.

**Odpowiedź:**

**Ad 1: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Ad 2-5: Zgodnie z SWZ.**

**Ad 6: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Ad 7: Zgodnie z zmodyfikowanymi zapisami §3 ust. 13 projektowanych postanowień umowy: „Wykonawca ma możliwość przesłania faktury w wersji elektronicznej na adres** [**poznan@wcpit.org**](mailto:poznan@wcpit.org) **lub platformy:** [**www.efaktura.gov.pl**](http://www.efaktura.gov.pl)**.” Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie na wskazany adres faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF.**

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 64 1. Zwracamy się z zapytaniem, czy w Pakiecie nr 3 pozycja 64 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego koncentratu ludzkich czynników zespołu protrombiny w opakowaniach zawierających 600 j.m. produktu typu Prothromplex Total NF?.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 16:**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 2, poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 ad 1,2 : Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17:**

1. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postepowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań” ,czy podtrzymują Państwo wymóg aby do **postępowania w pakiecie 11 w pozycji 1**dopuszczone zostały tylko które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów.  Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca  złożył  w  przedmiotowym  postępowaniu  na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 aktualny na czas złożenia oferty Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?
2. Czy Zamawiającywymagaw **postępowania w pakiecie 11 w pozycji 1**specyfikacji,aby dla kompatybilnych z glukometrami pasków do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi prawidłowe oznakowanie wyrobu.  Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

# Pytanie nr 18:

1. Czy można wycenić lek *dexamethason 1mg tabletki*, (pakiet 3, poz. 72) w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ ?

**Odpowiedź: Należy dokonać przeliczenia zgodnie z zapisami SWZ: część XVIII, punkt 5.**

***W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający zmienia zapisy SWZ oraz publikuje zmodyfikowany załącznik pod nazwą:* *„29.03.2022 Zalacznik nr 5 – Projektowane postanowienia umowy”.***