



Rawicz dnia 03.11.2021r.

NLO-3820-02/PN/21

Do wiadomości

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: „**Zakup i dostawa leków**”

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie nr 1**

Do §1 ust. 2, §9 ust. 2 pkt 5 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2**

Do §3 ust. 8 oraz §5 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż na dzień dzisiejszy nie są mu znane przesłanki o niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością.**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie nr 5**

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmiana postaci leku może nastąpić za zgodą Zamawiającego tylko wówczas kiedy Wykonawca wskaże konkretną pozycję leków w Formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie nr 6**

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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmiana postaci leku może nastąpić za zgodą Zamawiającego tylko wówczas kiedy Wykonawca wskaże konkretną pozycję leków w Formularzu asortymentowo-cenowym.**

#### **Pytanie nr 7**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

#### **Pytanie nr 8**

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

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 9**

Dotyczy pakietu nr 1, poz.10, czy zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium 2 mg/ml; 2,5ml,roztw.d/wst,infuz,5amp ? (dostępna postać na rynku)

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 10**

Dotyczy pakietu nr 1, poz.19, czy zamawiający dopuści wycenę Heparine 500 UI, roztw.do wstrz., 5 ml, 10 amp?

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie nr 11**

Dotyczy pakietu nr 1, poz.23, czy zamawiający dopuści wycenę Glyphos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztd./inf.,20 amp w ilości 4,5 op? (nowe opak.Producenta)?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 12**

Dotyczy pakietu nr 1, poz 37, czy zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 20 op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 13**

Dotyczy pakietu nr 1, poz.39, czy zamawiający wykresli pozycję z pakietu z powodu zakończonej produkcji?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 14**

Dotyczy pakietu nr 2, poz.5, czy Zamawiający dopuści wycenę Somatostatin 3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst, postać amp.? (dostępna postać na rynku)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 15**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.13, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu :Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml -Brak produkcji preparatu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 16**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 16, czy zamawiający dopuści wycenę Humana HN z prebiotykiem, prosz., 300 g w ilości 2,34 op?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga leku opisanego w pakiecie nr 4 poz. 16.**

**Pytanie nr 17**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 18, czy Zamawiający dopuści wycenę Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt w ilości 33,34 op ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 18**

Dotyczy pakietu nr 4, poz. 23, czy zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis, 200 mg, kaps.twarde, 20 szt w ilości 30 op? (Brak na rynku dawki 150 mg)

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku w postaci tabletki.**

**Pytanie nr 19**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 33, czy Zamawiający dopuści wycenę Babilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 11,25 op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 20**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Babilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g w ilości 11,25 op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 21**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 54, czy zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml w ilości 12,50 op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 22**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 56, czy zamawiający dopuści wycenę Jodyna, roztw.na skórę, 20 g w ilości 25 op? (brak dostępności na rynku opak. 100 g)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 23**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 70, czy zamawiający dopuści wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g w ilości 10 op?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 24**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 81, czy zamawiający dopuści wycenę Depulol, żel, 20 g w ilości 10 op?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 25**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.83, czy Zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolinum, 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel. ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 26**

Dotyczy pakietu nr 4, poz .84, czy zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolinum 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 27**

Dotyczy pakietu nr 5, poz. 2, czy zamawiający dopuści wycenę Anacard medica protect(Anacard protect),75mg,tab.dojel,60szt w ilości 84 op?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 28**

Dotyczy pakietu nr 5, poz 11, czy zamawiający dopuści wycenę Albendazolum tabl.do rozgr.i żucia x 1 szt?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 29**

Dotyczy pakietu nr 5, poz 34, czy zamawiający dopuści wycenę Fluconazole 100 mg, tabl.,28 szt,bl(4x7) ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 30**

Dotyczy pakietu nr 5, poz 57, czy zamawiający dopuści wycenę HepaDr., tabl.powl., 40 szt w ilości 160 op?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakietu nr 13, poz.6, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pakietu nr 13, poz 10, 11, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci amp? (Nowa postać producenta)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pakietu nr 13, poz.72, czy zamawiający dopuści wycenę postac fiołka?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pakietu nr 16, poz.31, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 35**

Dotyczy pakietu nr 19, poz.11, czy zamawiający dopuści wycenę postac tabl.doj.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pakietu nr 24, poz.20, czy zamawiający dopuści wycenę Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol w ilości 100 op?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga leku opisanego w pakiecie nr 24 poz. 20.**

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pakietu nr 24, poz.28, 29, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.doj.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 38**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 26. 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: Nie.**

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 25. 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: Nie.**

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 9. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 41**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 44**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 102. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inne preparaty rekomendowane przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.**

**Pytanie nr 45**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 51. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 46**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 70. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziąja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 47**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 106. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 48**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 59. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 49**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 58. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 50**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 29. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 51**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 4. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 52**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 4, Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 53**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci w pak. Nr 6, poz. 9 i zaoferowanie tabl. ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 54**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci w pak. 13 w poz. 51 z ampułek na fiołki i wycenę innego Producenta, aniżeli sugerowana przez Zamawiającego w „nazwie międzynarodowej”

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie nr 55**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości opakowań na 150? Opakowanie handlowe producenta jest x 10 butelek.

**Odpowiedź: Wykonawca nie doprecyzował pytania w zakresie podania części, której dotyczy ani pozycji w części. Zamawiający w związku z powyższym nie jest w stanie udzielić precyzyjnej odpowiedzi.**

**Pytanie nr 56**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak.13 poz. 42 na zmianę ilości opakowań na 10? Opakowanie handlowe producenta jest x 40 flakonów.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 57**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak.13 poz. 43 na zmianę ilości opakowań na 90? Opakowanie handlowe producenta jest x 20 flakonów.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak.13 poz. 96 na zmianę ilości opakowań na 55? Opakowanie handlowe producenta jest x 40 pojemników.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak.16 poz. 22 na zmianę postaci i wycenę tabletki ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający w pak. 16 poz.34, 35, 36, 37 wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań, i odpowiednie przeliczenie ilości?.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający w pak. 25 poz.2,3,4,5, i w pak.28 poz. 5 oraz pak. 31 poz.5,6 wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań, i odpowiednie przeliczenie ilości?.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający w pak. 23 poz.1 wyrazi zgodę na zaoferowanie INTERSORB PLUS WAPNO SODOWANE - - 5 L

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 63**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmiana postaci leku może nastąpić za zgodą Zamawiającego tylko wówczas kiedy Wykonawca wskaże konkretną pozycję leków w Formularzu asortymentowo-cenowym.**

**Pytanie nr 64**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 65**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie wymaga przeliczenie ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 66**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

**Pytanie nr 67**

Czy w Pakiecie 4 poz. 65, 66 i 67 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów zawierających żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 (LGG) w stężeniach będących odpowiednikami stężeń opisanych w SIWZ (odpowiednio: 3 mld liofilizowanych LGG, 5 mld liofilizowanych LGG/kropli i 6 mld liofilizowanych LGG)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga leku opisanego w pakiecie nr 4 poz. 65, 66 i 67.**

**Pytanie nr 68**

Czy w Pakiecie 4 poz. 67 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: W pozycji nr 67 jest lek w postaci syropu.**



**Pytanie nr 69**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 101 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 101 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odpowiedź: Produkt ma być zarejestrowany jako lek.**

**Pytanie nr 70**

Pytanie dotyczy pakiet: 13 pozycja 51

Czy zamawiający w pak. 13 poz. 51 miał na myśli: DEXMEDETOMIDINE 0,1mg/ml koncentrat do sporz. roztw. do infuzji op. / 4 fiołki 10 ml ?

**Odpowiedź: Tak.**

KIEROWNIK  
DZIAŁU LOGISTYKI  
*Parole*  
Renata Pazola

