



Nr ref 1/PNE/SW/2020

Katowice dnia, 2020-02-04

Wykonawcy

ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę leków”

Na podstawie art. 38 ust.1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019 poz.1843) w poniższej tabeli udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
1.	Poniższe pytania dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 194 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu: 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.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
2.	Poniższe pytania dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 194 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu: 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.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
3.	Poniższe pytania dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 194 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu: 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.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
4.	Poniższe pytania dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 194 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu: 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.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
5.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
6.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawkki i odwrotnie?	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
7.	Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
8.	Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z zapisami zał. 1 do SIWZ.
9.	Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.	W przypadku potwierdzonego niezależnego od Wykonawcy zakończenia dostępności leku Zamawiający nie będzie realizował umowy w tym zakresie.
10.	Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.	W przypadku potwierdzonego niezależnego od Wykonawcy zakończenia dostępności leku Zamawiający nie będzie realizował umowy w tym zakresie.
11.	Prosimy o zmianę zapisu Umowy dotyczącego kar (§ 8 pkt.1 ppkt a), gdyż w obecnym stanie kary te są rażąco wygórowane. Kary Umowne brutto za opóźnienia w dostawie czy wymianie towarów powinny być naliczane od wartości niezrealizowanej, niedostarczonej części zamówienia, którego dotyczy kara, a nie całej Umowy. Zapis ten dopuszcza w przypadku podpisania Umowy o wartości 500 000,00zł naliczenie kary za niedostarczone 1 opakowanie leku o wartości 2 zł. – wynoszącej 500zł. Jak łatwo zauważyć byłaby to kara 250 krotnie przewyższająca wartość niedostarczonego towaru. Taki zapis może sprawiać wrażenie chęci wzbogacenia Szpitala, a nie dyscyplinowania Wykonawcy. W związku z powyższym bardzo prosimy o zmianę zapisu dotyczącego kar umownych.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
12.	część 198 pozycja 2 składania ofert: 17.02.2020 Czy Zamawiający w pozycji 2 część 198 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?	Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia SIWZ.
13.	część 198 pozycja 2 składania ofert: 17.02.2020 Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.	Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
14.	Dotyczy - Część 404: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczepionki w postaci - 1 ampulko-strzykawka zawierająca 2,4 µg całego, inaktywowanego wirusa kleszczowego zapalenia mózgu.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
15.	Czy w zadaniu nr 386 poz.1 (Sevofluranum 30 szt.) Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga sevofluranu z fabrycznie zamontowanym na butelce adapterem, który pasuje do parowników będących aktualnie na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego?	Tak. Zamawiający potwierdza.
16.	pakiet nr 456 szczepionka p. tężcowa Jako producent szczepionki wymienionej w pakiecie nr 456, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla tego pakietu do 72 h.	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
17.	Do treści §2 ust. 6 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 6 wzoru umowy następującej treści: " <i>..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.</i> ".	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
18.	Do treści §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy względem terminów z harmonogramu lub terminu głównego w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
19.	Do treści §8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w zakresie pakietu, którego kara dotyczy?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
20.	Do treści §8 ust. 7 wzoru umowy prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 kodeksu cywilnego: " <i>..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.</i> ".	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
21.	Do treści §9 ust. 6 oraz 7 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy niniejszych zapisów sankcjonujących zakaz przelewu wierzytelności przewidzianą karą umowną, jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
22.	Czy zamawiający dopuści w cz. 71 poz. 1, 2 Nebbud 0,250ug/ml, 0,5 poj./2ml, 0,25 mg/2 ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.	Tak. Zamawiający dopuszcza.
23.	Czy Zamawiający w części 229 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania o takim samym zastosowaniu klinicznym (Cernevit) witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiołce o składzie: witamina A 3500 j.m., witamina D3 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina)3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna)4,53 mg, witamina B12 6 µg, kwas foliowy 414 µg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 µg, witamina PP 46 mg. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ.
24.	Czy Zamawiający w części 341 wymaga zaoferowania koncentrat pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych i dopuszcza opakowania ampulka 10ml X 10 szt ?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ.
25.	W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w częściach nr 452, 453 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 1000 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pak.452,453 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiołkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampulce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. Obecny opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia składanie ofert konkurencyjnych.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ.
26.	Czy Zamawiający w części 454 dopuści produkt o podobnym zastosowaniu klinicznym Worek 3-komorowy zawierający roztwór aminokwasów (57g/l) elektrolity, glukozę (110g/l), emulsję tłuszczową zawierającą olej sojowy oraz olej z oliwek (40g/l), objętość 1000ml?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ.
27.	Dotyczy części nr 136 (N20med): Ile Zamawiający zamierza dzierżawić butli od wykonawcy w okresie obowiązywania umowy ?	Zamawiający informuje iż będzie dzierżawić nie więcej niż 10 butli.
28.	Dot. Par. 3 ust. 6 umowy - Prosimy o wydłużenie terminu dostaw dla pakietu nr 330 do 48 godzin w dni robocze.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
29.	Dot. formularza asortymentowo-cenowego dla pakietu nr 330 – Prosimy o zmianę postaci na „nakuwacze” oraz usunięcie słowa „paski” z kolumny ‘nazwa międzynarodowa’	Zamawiający dokonuje modyfikacji zał nr 1 do SIWZ w pakiecie 330 który w kolumnie „nazwa międzynarodowa otrzymuje brzmienie „iXell” oraz w kolumnie „postać” otrzymuje brzmienie „nakuwacze”
30.	Prosimy o zmianę nazwy postępowania w formularzu ofertowym na prawidłową.	Zamawiający dokonuje właściwej modyfikacji poprzez zmianę nazwy druku formularza ofertowego który otrzymuje brzmienie: „Dostawa leków”
31.	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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku,	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
	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 zgodnie z zasadą matematyczną)?	ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
32.	Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
33.	Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast ampulek i odwrotnie, ampułko-strzykawkami zamiast fiolek i odwrotnie?	Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
34.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 5 poz. 9 (Acetylsalicylic acid 0,150g tabletki) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?	Tak. Zamawiający dopuszcza.
35.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 29 poz. 48 (Amikacinum) wycenę preparatu w dawce 250 mg/ml; 4ml, roztw. d/wstrz, infuz, 1amp w ilości 1000 fiolek? Preparat w podanej przez Państwa dawce nie występuje na rynku.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
36.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 69 poz. 145 (Bromek glikopirionium plv. Do inh. Kapsułki twarde) wycenę preparatu o nazwie handlowej i dawce Seebri Breezhaler, 44mcg/d,pr.d/inh, kaps.tw,30s+inh?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
37.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 72 poz. 154 (Bupivacaine Spinal 5mg/ml, roztw. izobaryczny) wycenę preparatu w postaci roztworu hiperbarycznego, ponieważ preparat w postaci roztworu izobarycznego nie jest już produkowany?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
38.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 96 poz. 196 (chlorowodorek sewelameru krople) wycenę preparatu o nazwie międzynarodowej CHLORPROMAZINUM i nazwie handlowej Fenactil, 40 mg/g, krople doustne, 10 g? Podany przez Państwa preparat w postaci kropli nie występuje na rynku.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
39.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 120 poz. 237, 238 (Dabigatran Etexilate) wycenę preparatu o wielkości opakowania 180 szt w ilości 4 op z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
40.	Czy Zamawiający wykreśli z części nr 121 poz. 240 (Dalteparinum natricum 10 000jm /1ml) ? Skrócenie ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu - brak w ofercie producenta.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
41.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 134 poz. 280 (Diltiazemum 0,09g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?	Tak. Zamawiający dopuszcza.
42.	Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z części nr 164 poz. 335 (Fenoteroli hydrobromidum 0,5mg/10 ml)?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
43.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 171 poz. 350 (Flocare Zgt. Pur) wycenę preparatu o parametrach Flocare, zgłębnik PUR, CH14/110cm, 624856, 10 szt w ilości 10 op, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
44.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 173 poz. 356 (Fludrocortisonum, Gramicidinum, Neomycin) wycenę preparatu o wielkości opakowania 5 ml w ilości 100 op, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
45.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 204 poz. 426 (Hydroxyzinum syrop) wycenę preparatu w dawce 2 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 50 op? Produkcja preparatu w dawce 1,6mg/g 250g została zakończona.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
46.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 190 poz. 384 (Glikopironium 50/ indakaterol 110 mikrogramów) wycenę preparatu w nazwie handlowej i dawce Ultibro Breezhaler, 85+43mcg, pr.d/inh,kaps, x30+inh w ilości 10 op? Preparat w podanej przez Państwa dawce nie występuje na rynku.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
47.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 228 poz. 496 (Kloksacyllinum inj. 750 mg) wycenę preparatu CLOXACILLINUM 500 mg, prosz.ds.roztw.d/wstrz, 1 fiol w ilości 200 fiol? Preparat w podanej przez Państwa dawce nie występuje na rynku.	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
48.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 228 poz. 497 (Kloksacyllinum tabl 0,5g) wycenę preparatu o wielkości opakowania 16 szt w ilości 88 op (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę)?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
49.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 243 poz. 534 (Linagliptin) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt w ilości 2 op- z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
50.	Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 250 poz. 550 wycenę 1 opakowania 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.	Tak. Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
51.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 311 poz. 655 (Nystatinum gran) wycenę preparatu w dawce 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut w ilości 100 op, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
52.	Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z części nr 326 poz. 682 (Papaverini hydrochloridum, Belladonnae extr.) ?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
53.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 333 poz. 692 (Pentoxifillinum) wycenę preparatu w dawce i wielkości opakowania 300mg/15ml, konc.d/sp.roztw.d/inf,10 amp w ilości 40 op, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
54.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 338 poz. 713 (Phenytoinum amp) wycenę preparatu w dawce 50mg/ml;5ml,roz.d/wst.,5fiol w ilości 100 op, ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
55.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 363 poz. 756 (Macrogol) wycenę preparatu o wielkości opakowania 48 szt w ilości 53 op (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę) , ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
56.	Czy zamawiający wymaga aby w części nr 363 poz. 756 był preparat 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?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ. Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
57.	Czy zamawiający wymaga aby w części nr 363 poz. 756 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ. Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
58.	Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z części nr 367 poz. 760 (Pyridoxinum amp)?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
59.	Czy Zamawiający w części nr 382 poz. 793-795 (Ryvaroxaban) dopuści wycenę preparatów o wielkości opakowania 100 szt w ilości 2 op (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę)?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej.
60.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 392 poz. 813 (Spironolactone tabl. 25 mg) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100 szt w ilości 1 op?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
61.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 393 poz. 815 (Spironolactonum 0,1g) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 34 op (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę)?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej
62.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 396 poz. 818 (Sufentanilum amp) wycenę preparatu w dawce 5mcg/ml;10 ml,rozt.d/wst,5amp w ilości 5 opakowań , ponieważ taki jest dostępny?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
63.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 407 poz. 836 (Tamsulosini h/chl) wycenę preparatu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu?	Zamawiający informuje iż dopuszcza.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
64.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 411 poz. 842 (Terlipressinum) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml;5ml,inj,5fiol, w ilości 50 op?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
65.	Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 415 poz. 847 (Theophyllum 250 ml)?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
66.	Czy Zamawiający dopuści w części nr 436 poz. 885 (Trimetazydyna) wycenę preparatu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
67.	Czy w zadaniu 102 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
68.	Czy w zadaniu 102 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek ciprofloxacynum tabletki powlekane, które ma w swojej ofercie jedynie firma Polpharma?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
69.	Czy w zadaniu 107 Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
70.	Czy w zadaniu 107 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek tabletki clindamycinum?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
71.	Czy w zadaniu 172 zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek fluconazolom tabletki?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
72.	Czy w zadaniu 172 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
73.	Czy w zadaniu 185 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek furosemid tabletki?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
74.	Czy w zadaniu 185 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Furosemidum, roztwór do wstrzykiwań, o stabilności po rozcieńczeniu wynoszącej 24 godziny, potwierdzonej w ChPL?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
75.	Czy w zadaniu 209 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?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
76.	Czy w zadaniu 223 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek Kalii chloridum, koncentrat do sporządzania roztworów infuzyjnych, 0,15 g/1 ml, 20 amp. a 20 ml?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
77.	Czy w zadaniu 230 zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
78.	Czy w zadaniu 237 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
79.	Czy w zadaniu 237 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek levofloxacinum tabletki?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
80.	Czy w zadaniu 244 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek linezolid tabletki?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
81.	Czy w zadaniu 244 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
82.	Czy w zadaniu 257 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?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
83.	Czy w zadaniu 259 Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
84.	Czy w zadaniu 259 Zamawiający wymaga możliwość łączenia produktu metamizole w jednej strzykawce ze wszystkimi tramadolami dostępnymi na rynku (Poltram+Tramal) oraz z paracetamolem - na podstawie oświadczenia producenta?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
85.	Czy w zadaniu 271 w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
86.	Czy w zadaniu 271 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Metronidazol, roztwór do infuzji, 5 mg / ml, w opakowaniu zbiorczym 40 x 100 ml?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
87.	Czy w zadaniu 271 Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli z pakietu lek metronidazol tabletki?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
88.	Czy Zamawiający w trosce o osiągnięcie wysokiej konkurencyjności i chęci osiągnięcia najniższej ceny wydzieli w zadaniu 327 pozycje 685 i 686?	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
89.	Czy Zamawiający w zadaniu 340 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Addamel N zawierającego zestaw 9 pierwiastków śladowych o następującym składzie: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampulkach 10ml?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
90.	Czy w zadaniu 345 zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
91.	Czy zamawiający w zadaniu 350 poz. 734 dopuści produkt równoważny zawierającego 50g glukozy bezwodnej co odpowiada 55g glukozy jednowodnej w 1000ml roztworu?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
92.	Czy zamawiający w zadaniu 350 poz. 732 dopuści produkt równoważny zawierającego 50g glukozy bezwodnej co odpowiada 55g glukozy jednowodnej w 1000ml roztworu?	Nie. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
93.	Czy Zamawiający w zadaniu 361 wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
94.	Czy w zadaniu 376 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?	Zamawiający informuje iż dopuszcza nie wymaga.
95.	Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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)?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej
96.	Dotyczy pakietu 257, pozycja 1 Czy we wskazanym pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego : a. posiada udowodnioną stabilność fizykochemiczną gotowego roztworu do infuzji w 0,9% roztworze chlorku sodu przez 3 godziny w temperaturze 15-25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2-8°C oraz, b. w przypadku roztworu przygotowanego poprzez rozpuszczenie w 5% roztworze glukozy do infuzji należy go wykorzystać natychmiast chyba, że odtwarzanie/rozcieńczenie miało miejsce w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej. Uzasadnienie Z punktu widzenia ekonomiki stosowania i przygotowywania antybiotyków w szczególności produktów leczniczych zawierających substancje czynną meropenem należy biorąc pod uwagę czystość mikrobiologiczną przygotowany roztwór wykorzystać niezwłocznie, gdyż tylko takie działanie pozwoli w pełni na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej. W szczególności jeśli zważyć, że częściej stosowanym rozpuszczalnikiem wykorzystywanym do przygotowywania roztworów do wstrzykiwań jest 0,9% roztwór chlorku sodu, aniżeli 5% roztwór glukozy.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
97.	Dotyczy pakietu 257, pozycja 1 Czy produkt leczniczy ze wskazanego pakietu będzie rozcieńczany w kontrolowanych, zwalidowanych warunkach jałowych ?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
98.	Czy Zamawiający w Części 72, poz. 3 (Bupivacainum Hydrochloricum, 0,5%/4ml, 5 amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
	wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)	
99.	Jak należy dokonać przeliczenia ilości opakowań: zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania?	Zamawiający dopuszcza podawanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku jako element kalkulacyjny ceny wynikowej, a nie traktowanej jako cena transakcyjna. Jednocześnie na Wykonawcy spoczywa obowiązek wskazania w ofercie sposobu konfekcjonowania (tzn. podania ilości w opakowaniu). Zamawiający przypomina jednocześnie, o obowiązku wystawienia faktury zgodnej z przepisami prawa podatkowego oraz zgodnej z zamówieniem tj. odpowiadającej cenie jednostkowej
100.	W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 i ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz wymianę wadliwego towaru.	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
101.	Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1 pkt. a), b): W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne: a. w wysokości 0,5% wynagrodzenia umownego brutto określonego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie części której kara dotyczy - za każdy dzień opóźnienia względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy; b. w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto określonego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie części której kara dotyczy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
102.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 10: „...odsetki wyłącznie na podstawie noty odsetkowej doręczonej Zamawiającemu” na „...odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
103.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 281 Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, 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 (wyższe niż w suplemencie opisanym w siwz)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
104.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 281 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
	w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	
105.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 281 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
106.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 233 Czy 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).	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
107.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 233 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii Lactobacillus rhamnosus GG 10 mld. CFU w kapsułce, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
108.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 233 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
109.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 233 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 20 kapsulek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
110.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 331 Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu konkretnego producenta, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne system dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) 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	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
	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) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.	
111.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 331 Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; 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 dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
112.	dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 331 Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi 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 folki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
113.	Dotyczy umowy § 8 ust. 1 pkt. A Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w § 8 ust. 1 pkt a na: „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne: a) w wysokości 1 % wartości brutto niewykonanej części dostawy za	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Lp.	Pytanie	Odpowiedź
	<i>każdy dzień opóźnienia względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy..”?</i>	
114.	<p>Dotyczy umowy § 8 ust. 1 pkt. C Zamawiający w § 8 ust. 1 pkt c wskazał: „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne: c) w wysokości równej stawce należnego podatku VAT wynikającego z faktury albo faktur za naruszenie obowiązku zawarcia na fakturze VAT lub fakturach VAT adnotacji o mechanizmie podzielonej płatności, o którym mowa w § 6 ust 5.” Informujemy, że wynagrodzenie za produkty lecznicze sprzedawane przez Roche Polska Sp. z o. o. nie podlega mechanizmowi podzielnej płatności. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie zapisu § 8 ust. 1 pkt. C z treści umowy dla części nr 189 tj. Glikol metoksypolietylenowy epoetyny beta.</p>	Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
115.	<p>Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie pakiet 395: Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 395 ZinoDr. A w opakowaniach 125 g?</p>	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.
116.	<p>Dotyczy Część 44 pozycja 134 Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 134 z części 44 z powodu zaprzestania produkcji wyżej wymienionego asortymentu.</p>	Zamawiający dokonuje modyfikacji przedmiotowych zapisów. Zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ formularz asortymentowo-cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.
117.	<p>Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 0,2 g pakowanego po 60 sztuk? Opakowanie 10 sztuk nie jest już dostępne w sprzedaży, zgodnie z Decyzją z dnia 21 marca 2016 r. Nr UZ/DZL/0001/16 utrzymującą w mocy decyzję Prezesa URPL nr ZRR/DZL/001/2015 z dnia 2 listopada 2015 r. o zawieszeniu ważności pozwolenia nr 10454 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Ketoconazole Hasco, Ketoconazolium, tabletki, 200 mg Jeżeli tak to w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań.</p>	Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

W związku z wyżej wymienionymi modyfikacjami Zamawiający ustala następujące wartości wadium dla poszczególnych zmodyfikowanych części:

Część 102	726,00 zł
Część 102 A	27,00 zł
Część 107	6,00 zł
Część 107 A	23,00 zł
Część 172	68,00 zł
Część 172 A	5,00 zł
Część 185	262,00 zł
Część 185 A	10,00 zł
Część 223	60,00 zł
Część 223 A	227,00 zł
Część 237	306,00 zł
Część 237 A	7,00 zł
Część 244	233,00 zł



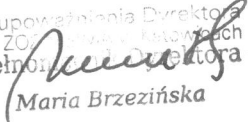
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Katowicach
im. Sierżanta Grzegorza Załogi

Część 244 A	19,00 zł
Część 271	478,00 zł
Część 271 A	27,00 zł
Część 327	205,00 zł
Część 327 A	163,00 zł

Zamawiający informuje iż modyfikuje termin składania ofert oraz wadium na następujący:

Termin składania ofert i wadium: 20.02.2020 godz. 8:00

Termin otwarcia ofert: 20.02.2020 godz. 8:15

z upoważnienia Dyrektora
SP ZOZ w Katowicach
Pełnomocnik Dyrektora

Maria Brzezińska

