



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH  
I ADMINISTRACJI  
w KATOWICACH im. sierżanta Grzegorza Załogi**

Siedziba Zakładu: 40-052 Katowice ul. Głowackiego 10  
tel. (032) 7827305 tel. centrala (032) 7827200 fax. (032) 7827300

Regon: 271241038 NIP: 634-23-09-181 email: zozmsw@zozmsw.katowice.pl  
Szpital i Przychodnia MSWiA w Katowicach: 40-052 Katowice ul. Głowackiego 10 tel. (032) 7827200  
L. dz. KW 7172/ 18

21.12.2018 r.

**W y k o n a w c y  
ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego  
na Dostawa leków dla SP ZOZ MSWiA w Katowicach  
nr sprawy 22/18**

Szanowni Państwo,

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku „Prawo zamówień publicznych” z późn. zm. uprzejmie informuję, iż skierowano do nas zapytania. W poniższej tabelce, przedstawiamy treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
1.	Pakiet 1.3 ogólne Czy Zamawiający dopuszcza preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny ( <i>Natrii dihydrophosphas monohydricus</i> ) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny ( <i>Dinatrii phosphas dodecahydricus</i> ) 5 g / 100 ml Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ	Zgodnie z SIWZ
2.	pakiet 1.3 ogólne pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?	Zgodnie z SIWZ
3.	Zapytanie 1: Czy w pakiecie Nr 1.24: ogólny poz. 6 (BUDESONID 250mcg/ml a 5 poj./ 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?	Dopuszcza, nie wymaga
4.	Zapytanie 2: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1.24: ogólny poz. 6 (BUDESONID 250mcg/ml a 5 poj./ 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?	Dopuszcza, nie wymaga
5.	Zapytanie 3: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1.24: ogólny poz. 6 (BUDESONID 250mcg/ml a 5 poj./ 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?	Dopuszcza, nie wymaga

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
6.	<p>Zapytanie 4: Czy w pakiecie Nr 1.24: ogólny poz. 6 (BUDESONID 250mcg/ml a 5 poj./ 2ml) Zamawiająca wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?</p>	Dopuszcza, nie wymaga
7.	<p><u>Pakiecie 1.3 poz. 252 i 414</u></p> <p>Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia parametrów odpowiadających wyłącznie suplementowi diety konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) <i>Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103</i> w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę (stężenie wyższe niż w preparacie opisanym w SIWZ), przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Zastosowanie preparatu jednoskładnikowego wyeliminuje możliwość wystąpienia działań antagonistycznych pomiędzy poszczególnymi szczepami różnych gatunków bakterii (działania takie nie zostały przebadane w niezależnych badaniach klinicznych w przypadku preparatów dziewięcioskładnikowych).</p>	Zgodnie z SIWZ
8.	<p><u>Pakiecie 1.3 poz. 252 i 414</u></p> <p>Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103</i> w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.</p>	Zgodnie z SIWZ
9.	<p><u>pakiecie 1.3 poz. 206 i 415</u></p> <p>Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) <i>Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103</i> w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.</p>	Zgodnie z SIWZ

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
10.	<p>Pakiet 1.14. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1.14 poz. 3, 4 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, glukozy 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym.</p> <p>Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie 1000 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pakiecie 1.14 poz. 3, 4 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 3, 4 z pakietu 1.14 do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego</p> <p>2) Czy Zamawiający w pakiecie 1.14 poz. 2 dopuszcza możliwość zaferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym Nutryelt 10ml x 10 szt? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.</p> <p>3) Czy Zamawiający w pakiecie 1.14 poz. 2 wymaga zaferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji 2 z pak.1.14 do odrębnego pakietu.</p>	<p><b>Dopuszcza</b>,nie wymaga</p> <p>Nie wydzielamy z pakietu.</p> <p>Dopuszcza nie wymaga. Nie wydzielamy.</p> <p>Dopuszcza nie wymaga. Nie wydzielamy.</p>
11.	<p><u>Pakiet 1.3 poz. 283 i 284</u> Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną pasków testowych do glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiołki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45<sup>0</sup>C, przechowywanie do 30<sup>0</sup>C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?</p>	<p>Zgodnie z SIWZ</p>

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
12.	<p><u>Pakiecie 1.3 poz. 283 i 284</u></p> <p>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) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?</p>	Zgodnie z SIWZ
13.	<p><u>Pakiecie 1.3 poz. 283 i 284</u></p> <p>. Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?</p>	Zgodnie z SIWZ
14.	<p><u>Pakiecie 1.3 poz. 283 i 284</u></p> <p>. Czy Zamawiający dopuszcza 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 fiolki 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?</p>	Zgodnie z SIWZ
15.	<p>Czy Zamawiający wykreśli par. 5.1.? Termin dostawy wyniku z par. 4. Stąd zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane zgodnie z umową, bez konieczności jego potwierdzenia, skoro w praktyce termin dostawy jest pewny. Takie potwierdzenie nie wnosi zatem niczego do procesu dostaw, a stanowi dodatkowe, czasochłonne obciążenie Wykonawcy.</p>	Tak, Zamawiający wykreśli wskazane uregulowanie
16.	<p>Czy Zamawiający w par. 6.2. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji 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 krótszym czasie jest niemożliwe.</p>	Tak.
17.	<p>Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1.? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.</p>	Zgodnie z SIWZ
18.	<p>Czy w par. 17.1.1. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości kary umownej z wartości 20% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.</p>	Zgodnie z SIWZ

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
19.	Czy w par. 17.1.2. Zamawiający przewiduje zmianę wysokości kary umownej z wartości 20% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest <u>rażąco wygórowana</u> .	Zgodnie z SIWZ.
20.	Czy Zamawiający w pakiecie nr 1.18 poz. 3, 4, 6 miał na myśli insuliny: Insuman Comb, Rapid, Basal ?	Tak
21.	Zwracamy się z zapytaniem dotyczących części 1.15: 1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. - w pozycji 2 proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl. - w pozycji 3 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl. - w pozycji 19 proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 30 tabl.  2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku	1. Dopuszcza, nie wymaga  2. Zaokrąglić do pełnych opakowań
22.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1.9 poz nr 2 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?	Nie
23.	W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 1.9 poz nr 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 200 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 13 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml + igła 25G x100 (w ilości 13 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 130 szt)	Tak
24.	<u>Pakiet 1.3 poz. 17</u> Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка?	Zgodnie z SIWZ
25.	<u>Pakiet 1.3 poz. 168</u> 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.  2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy	1.Zgodnie z SIWZ  2.Zgodnie z SIWZ
26.	<u>Pakiet 1.3 poz. 329</u> Czy ze względu na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści równoważny produkt konkurencyjny Zino.Dr A?	Zgodnie z SIWZ

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
27.	<p><b>Dotyczy: 22/18, Pakiet 1.1: ogólny, pozycja 35</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści produkt <u>Citra-Flow™ (cytrynian sodu)</u> w stężeniu 4% w postaci <u>ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml)</u> stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Citra-Flow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.</p>	Zgodnie z SIWZ
28.	<p><b>Dotyczy: 22/18, Pakiet 1.3 ogólne, pozycja 270</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści do postępowania <u>opatrunek piankowy (rozmiar 15cm x 15cm)</u> zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.</p>	Zgodnie z SIWZ
29.	<p><b>Dotyczy: 22/18, Pakiet 1.3 ogólne, pozycja 271</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści do postępowania <u>opatrunek piankowy (rozmiar 10cm x 10cm)</u> zapobiegający infekcjom bakteryjnym. Opatrunki są odpowiednie dla różnych rodzajów ran, ponieważ nie uwalniają żadnej substancji do środowiska rany. Wykorzystują naturalny mechanizm wiązania mikroorganizmów do powierzchni opatrunku, dlatego wraz z jego zmianą zmniejszana jest ilość mikroorganizmów oraz patogenów często występujących w ranie takich jak: Staphylococcus aureus, Streptococcus species, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa i Candida albicans. Opatrunek działa również wobec szczepów MRSA (oporny na metycylinę Staphylococcus aureus) i VRE. Opatrunki dzięki swej innowacyjnej technologii mogą być stosowane jako profilaktyczna ochrona przed infekcją u wszystkich pacjentów - włączając dzieci oraz kobiety ciężarne. Mogą być również stosowane by bezpiecznie zmniejszać obciążenie biologiczne w krótko- i długoterminowym leczeniu zainfekowanych ran.</p>	Zgodnie z SIWZ
30.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 35 z Pakietu nr 1.1 ogólny i stworzy osobny pakiet?	Nie wydzielamy
31.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 270 – 271 z Pakietu nr 1.3 ogólny i stworzy osobny pakiet?	Nie wydzielamy

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
32.	Czy w pakiecie 1.26 leki różne pozycja 38(Sevofluranum 100% płyn wziewny 250ml - 30 butelek ) Zamawiający bez względu na zaferowany system napełniania parowników, wymaga, aby każda butelka była wyposażona we właściwy klucz/adapter/konektor fabrycznie zamontowany na każdej butelce z wlewem typu quick fil? Butelka kompatybilna z oferowanymi parownikami, serwis parowników wliczony w koszt oferty.	Tak
33.	Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu umowy w § 17 pkt 2) w sposób następujący: „za nie dostarczenie przez WYKONAWCĘ w terminie zamówionych w trybie określonym w § 4 produktów w wysokości 0,2 % wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia częściowego”	Zgodnie z SIWZ.
34.	<b>Pakiet nr 1.1 i 1.3:</b> Czy Zamawiający mógłby wydzielić z pakietu 1.1 pozycję 96 oraz 1.3 pozycje 70,262,304,347 oraz stworzyć dla nich nowy pakiet, z ustaleniem nowych wartości wadium? Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców	Nie wydzielamy
35.	<b>Dotyczy pakiet nr 12:</b> Czy Zamawiający w formularzu cenowym w pakiecie nr 12 w kolumnie 7 „Ilość zamaw.” ma na myśli 15 000 mcg i oczekuje podania ceny jednostkowej netto i brutto (kolumna 8 i 10) za 1 mcg?  W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o modyfikację formularza cenowego w kolumnie 5- „j.m.” z op na mcg?	1. Tak  2. mcg
36.	1. Do treści §3 ust.3 pkt 4) projektu 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 §3 ust.4 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."	Tak.
37.	2. Do §6 ust.3 projektu umowy. Czy pisząc o pokryciu kosztów Zamawiający ma na myśli pokrycie różnicy w cenie przy ewentualnym nabyciu zastępczym?	NIE. Wykonawca będzie zobowiązany do pokrycia wszystkich kosztów zakupu „zastępczego” przez Zamawiającego
38.	3. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §7 ust.1 i §14 ust.1 pkt 1), 2), 5) i ust.2 projektu umowy)?	Zgodnie z SIWZ

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
39.	4. Do §11 ust. 6 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.	NIE. Zgodnie z SIWZ. Zgodnie z § 20 Wzoru umowy w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mieć będą odpowiednie przepisy Ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. <i>Kodeks cywilny</i> (Dz. U. nr 16 poz. 93, z późn. zm.).
40.	5. Prosimy o dopisanie do §12 ust.1 projektu umowy: "..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze).	Zgodnie z SIWZ.
41.	6. Do §14 ust.1 pkt 6 prosimy o dopisanie "...jednak nie dłużej niż o kolejne 3 miesiące."	Zgodnie z SIWZ
42.	7. Do treści §16 ust.2 pkt 1 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 522 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."	Zgodnie z SIWZ
43.	8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §17 ust.1 pkt 1) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?	Zgodnie z SIWZ
44.	9. Do §17 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie?	Zgodnie z SIWZ
45.	Prosimy o doprecyzowanie zapisu SIWZ w punkcie 6.1.1. Czy Zamawiający dopuści wykonawców, którzy nie posiadają koncesji ani zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, gdyż nie podlegają takim przepisom?	W zakresie zad.22/18 zamawiający dopuszcza
46.	<u>Pytanie - dotyczy pakietu nr 13:</u> Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający posiada na wyposażeniu butle do podtlenu azotu 7kg ?, a Wykonawca będzie zobligowany do napełnienia butli stosownym gazem. W przypadku konieczności napełniania butli prosimy Zamawiającego możliwość dostarczenia na wymianę butli wykonawcy bez żadnych dodatkowych opłat na czas niezbędny do napełnienia butli Zamawiającego, bądź wydłużenie maksymalnego czasu wykonania zamówienia do 21 dni roboczych.	Nie posiadamy
47.	<u>Pytania do wzoru umowy:</u>  <b>§ 4</b> Dostawy będą realizowane przez <b>WYKONAWCĘ</b> w oparciu o zamówienia częściowe składane pisemnie drogą faksową lub e-mailową przez <b>ZAMAWIAJACEGO</b> w terminie do trzech dni roboczych od dnia przesłania pisemnego zamówienia częściowego faksem lub e-mailem. <b>Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę</b>	Zgodnie z SIWZ



Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
48.	<p style="text-align: center;"><b>4</b></p> <p>W przypadku, o którym mowa w ust. 1, <b>WYKONAWCA</b> jest zobowiązany do wymiany reklamowanych produktów w terminie uzgodnionym z <b>ZAMAWIAJĄCYM</b>, nie później jednak niż 48 godzin od chwili zgłoszenia reklamacji, zastępując reklamowane produkty produktami pełnowartościowymi <b>Otrzymanie reklamacji winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę</b></p> <p>Jeżeli w terminie, o którym mowa w ust. 1 <b>WYKONAWCA</b> nie dokona wymiany reklamowanych produktów na pełnowartościowe <b>ZAMAWIAJĄCEMU</b> przysługuje prawo zakupu produktów stanowiących przedmiot dostawy częściowej lub produktów równoważnych u osób trzecich na koszt i ryzyko <b>WYKONAWCY</b> <b>pod warunkiem, że ceny zapłacone przez Zamawiającego nie będą wyższe od średnich cen rynkowych</b></p>	Zgodnie z SIWZ
49.	<p style="text-align: center;"><b>§ 10</b></p> <p>Strony ustalają, że w całym okresie obowiązywania umowy <b>WYKONAWCA</b> dostarcza zamówione produkty w jednostkowych cenach <b>brutto netto</b> nie wyższych niż określone w załączniku Nr 1 do niniejszej umowy. Obniżenie cen jednostkowych poszczególnych produktów, nie wymaga formy pisemnej.</p> <p>Ceny brutto, o których mowa w ust. 1 uwzględnią wszystkie obowiązujące w Polsce podatki, włącznie z podatkiem VAT oraz opłaty celne i inne opłaty związane z dostawą. <b>W przypadku zmiany stawki podatku VAT do cen netto zostanie doliczony podatek w wysokości zgodnej z prawem.</b></p>	
50.	<p style="text-align: center;"><b>§ 12</b></p> <p><b>ZAMAWIAJĄCY</b> zobowiązuje się do zapłaty za dostarczone produkty na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przelewem, na konto <b>WYKONAWCY</b> wskazane w wystawionej fakturze VAT, w terminie do 60 dni, licząc od daty <del>doręczenia prawidłowo wystawionej</del> <b>wystawienia</b> faktury VAT.</p> <p><del>Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku ZAMAWIAJĄCEGO. Termin uważa się za zachowany, jeśli obciążenie rachunku ZAMAWIAJĄCEGO nastąpi najpóźniej w ostatnim dniu terminu płatności.</del></p> <p><b>ZAMAWIAJĄCY</b> nie przewiduje udzielenia zaliczek.</p> <p>Kwoty kar umownych, o których mowa w § 17 niniejszej umowy <b>o ile zostały uznane przez wykonawcę za naliczone zasadnie</b> mogą być potrącone przez <b>ZAMAWIAJĄCEGO</b> z faktury VAT do zapłaty <b>WYKONAWCY</b></p>	Zgodnie z SIWZ
51.	<p style="text-align: center;"><b>§ 17</b></p> <p><b>WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną:</b></p> <p>1) za odstąpienie od umowy przez <b>ZAMAWIAJĄCEGO</b> z przyczyn, za które <b>wyłączną</b> odpowiedzialność ponosi <b>WYKONAWCA</b>, w wysokości ..... złotych (słownie: ..... złotych), tj. 20% ceny oferty.</p> <p><b>WYKONAWCA upoważnia ZAMAWIAJĄCEGO do potrącenia z faktur VAT, kwot wynikających z kar umownych, o których mowa w ust. 1, na podstawie noty księgowej wystawionej przez ZAMAWIAJĄCEGO pod warunkiem, że Wykonawca uzna karę za zasadnie naliczoną</b></p> <p><del>ZAMAWIAJĄCY ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego od WYKONAWCY na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego, w przypadku, gdy szkoda przekroczy wysokość kar umownych.</del> Wykonawca odpowiada wyłącznie za normalne i bezpośrednie skutki swych działań lub zaniechań z wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści. Niezależnie od tytułu prawnego, odpowiedzialność Wykonawcy powstała przy lub w związku z wykonaniem niniejszej umowy ograniczona jest do kwoty ..... zł</p>	Zgodnie z SIWZ

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
	§ 21	
52.	<b>Spory mogące wyniknąć w związku z realizacją niniejszej umowy strony zobowiązują się przede wszystkim załatwić w drodze ugody, a w przypadku nie osiągnięcia porozumienia, sprawy sporne będą rozstrzygane na drodze sądowej przez właściwe <del>miejscowo-i rzeczowo dla siedziby ZAMAWIAJĄCEGO</del> sądy powszechne.</b>	Zgodnie z SIWZ
53.	Czy Zamawiający w Pakiet 1.1: ogólny poz. 15 (Bupivacainum Hydrochloricum, 0,5%/4ml, 5 amp) <b>wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?</b> 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 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)	Zgodnie z SIWZ
54.	Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?	Tak
55.	Dot. pakietu nr 1 poz. 16. Prosimy o doprecyzowanie ilu mililitrowej bupivacainy wymaga Zamawiający 4ml, 10ml czy 20ml?	10 ml
56.	Dot. pakietu nr 1 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci <b>tabletek dojelitowych</b> ? Na rynku nie występuje preparat w tabletkach zwykłych.	Tak
57.	Dot. pakietu nr 1 poz. 84. Prosimy o doprecyzowanie ilu procentowej lidocainy wymaga Zamawiający – 1% czy 2%?	2%
58.	Dot. pakietu nr 1 poz. 92 oraz 96. Czy w związku z <b>brakiem</b> preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?	Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!
59.	Dot. pakietu nr 1 poz. 112. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o zgodę na zaproponowanie preparatu Theospirex, 20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz.infuz., 5 amp w ilości 200 opakowań.	Tak
60.	Dot. pakietu nr 3 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci <b>tabletek dojelitowych</b> ? Na rynku nie występuje preparat w tabletkach zwykłych.	Tak
61.	Dot. pakietu nr 3 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji preparat AscoRutiCal, kaps., (ICN Polfa), 30 szt będący suplementem diety? Na rynku brak preparatu o rejestracji produktu leczniczego.	Nie
62.	Dot. pakietu nr 3 poz. 62, 268, 304, 311, 347. Czy w związku z <b>zakończeniem produkcji</b> preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!	Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!
63.	Dot. pakietu nr 3 poz. 71. Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji preparat zarejestrowany jako suplement diety? Na rynku brak preparatu o zarejestrowanego jako produkt leczniczy.	Nie
64.	Dot. pakietu nr 3 poz. 82. Czy w związku z brakiem dostępności preparatu w wymaganej dawce 300mg Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie dawki 200mg z przeliczeniem ilości czyli 300 opakowań?	Tak
65.	Dot. pakietu nr 3 poz. 83, 202. Prosimy o doprecyzowanie czy w w/w pozycji winien znajdować się preparat do wyceny? Obecnie jest ona pusta.	Błąd w numeracji
66.	Dot. pakietu nr 3 poz. 109. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci <b>kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu</b> ?	Dopuszcza, nie wymaga
67.	Dot. pakietu nr 3 poz. 135. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu po 100g Zamawiający dopuści wycenę opakowania po 30 g w ilości 67 opakowań?	Tak

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
68.	Dot. pakietu nr 3 poz. 181. Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu z w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt w dawce 10mg/5ml a 250g?	Tak
69.	Dot. pakietu nr 3 poz. 230. Czy w związku z faktem, iż lek z w/w pozycji sprowadzany jest w ramach importu docelowego Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie go do osobnego pakietu lub dopuści dostawę do 21 dni? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.	Tak
70.	Dot. pakietu nr 3 poz. 277, 382, 386.. Czy w związku z <b>brakiem</b> preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?	Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!
71.	Dot. pakietu nr 3 poz. 301. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz. 301 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ w ilości 52,09 opakowań, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?	Dopuszcza, nie wymaga
72.	Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 3 poz. 301 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 52,09 opakowań o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?	Tak
73.	Dot. pakietu nr 3 poz. 335. Czy w związku z brakiem szczepionki Encepur Adults Zamawiający dopuści produkt FSME-Immun 0.5ml, szczep.p/kl.zap.mózgu, 1 amp-strz, bez igły?	Tak
74.	Dot. pakietu nr 3 poz. 338. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w tej samej dawce czyli 1 mg jednak o mniejszej pojemności fiolki czyli 5ml?	Dopuszcza, nie wymaga
75.	Dot. pakietu nr 3 poz. 363. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5 ml,?	Dopuszcza, nie wymaga
76.	Dot. pakietu nr 3 poz. 367. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci <b>fiolek</b> ? Na rynku brak jest produktu w ampulko-strzykawce.	Tak
77.	Dot. pakietu nr 3 poz. 395, 396. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 180 sztuk w ilości 1 opakowania? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty. Przeliczenie ilości zgodnie ze Specyfikacją determinowałoby zaproponowanie niepełnego opakowania leku czyli 0,34 opak.	Tak
78.	Dot. pakietu nr 3 poz. 397. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 30 sztuk w ilości jednego opakowania? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty. Przeliczenie ilości zgodnie ze Specyfikacją determinowałoby zaproponowanie niepełnego opakowania leku czyli 0,94 opak.	Tak
79.	Dot. pakietu nr 3 poz. 398, 399. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 100 sztuk w ilości jednego opakowania? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty. Przeliczenie ilości zgodnie ze Specyfikacją determinowałoby zaproponowanie niepełnego opakowania leku czyli 0,28 opak.	Tak
80.	Dotyczy pakietu nr 3 poz. 400. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci węglanu sewelameru? Węglan sewelameru stanowi nowszą generację chlorowodoru sewelameru. Taka postać nie powoduje zwiększenia ryzyka wystąpienia kwasicy metabolicznej u leczonych pacjentów. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obecna konstrukcja SIWZ uniemożliwia składanie ofert z produktami innych producentów, a tym samym uzyskanie niższej ceny przez Zamawiającego.	Dopuszcza, nie wymaga
81.	Dot. pakietu nr 3 poz. 401. Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji preparat Calcifos, 500 mg octanu wapnia, tabl.powl., 150 szt. będący suplementem diety? Na rynku brak preparatu o rejestracji produktu leczniczego.	Dopuszcza, nie wymaga
82.	Dot. pakietu nr 3 poz. 402. Czy Zamawiający miał na myśli preparat Seebri Breezhaler 44mcg/d prosz. do inh. kaps. tw. 30s+inh?	Tak

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
83.	Dot. pakietu nr 3 poz. 419. Czy Zamawiający miał na myśli preparat Ultibro Breezhaler, 85mcg+43mcg, pr.d/inh. w kaps.tw, 30szt+inhal?	Tak
84.	Dotyczy pakietu nr 3 poz. 424. Czy Zamawiający dopuści wycenę 4 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.	Zgodnie z SIWZ
85.	Dot. pakietu nr 4 poz. 16-17. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci pojemnika?	Dopuszcza, nie wymaga
86.	Dot. pakietu nr 4 poz. 23. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?	Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!
87.	Dot. pakietu nr 4 poz. 28, pakietu nr 5 poz. 29. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?	
88.	Dot. pakietu nr 4 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści preparat konfekcjonowany po 5ml w ilości 60 opakowań? Na rynku nie występuje opakowanie po 10ml.	Tak
89.	Dotyczy pakietu nr 4 poz. 38 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?	Dopuszcza, nie wymaga
90.	Dotyczy pakietu nr 4 poz. 41. 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?	Dopuszcza, nie wymaga
91.	Dot. pakietu nr 4 poz. 46. Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania preparatu wymaganego w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.? Jest to nowa dostępna na rynku pojemność opakowania, która zastąpi opakowania po 24ml.	Tak
92.	Dot. pakietu nr 4 poz. 56. Prosimy o doprecyzowanie czy jakiej dawki wymaga Zamawiający – 1000mg czy 500mg?	1000 mg
93.	Dot. pakietu nr 5 poz. 20. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli preparat po 20ml? Na rynku brak preparatu w wymaganej dawce o pojemności 10ml.	Tak
94.	Dot. pakietu nr 5 poz. 27. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli preparat po 10ml? Na rynku brak preparatu w wymaganej dawce o pojemności 2ml.	Tak
95.	Dot. pakietu nr 20 poz. 1. Prosimy o doprecyzowanie jaki stosunek ma posiadać insulina w w/w pozycji 30/70, 40/60, 50/50?	Zgodnie z SIWZ
96.	Dot. pakietu nr 24 poz. 10. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli płyn 10% Novoscabin a 120 ml?	Tak
97.	Dot. pakietu nr 26 poz. 12. Czy w związku z brakiem preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ich z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?	Tak, wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem!

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
98.	Dot. pakietu nr 26. Prosimy o doprecyzowanie czy między pozycją nr 28 oraz 30 winna znajdować się pozycja 29 z asortymentem do wyceny czy jest to błąd w numeracji?	Błąd numeracji
99.	Zwracamy się z prośbą o dopisanie do pkt. 4.7.1, 4.7.2, 4.7.3, 6.1.1, 7.4.2.1 SIWZ oraz §1 ust. 1 i 2, §3 ust. 3.2) i 5) projektu umowy zastrzeżenia o treści: „nie dotyczy pakietu nr 16”. Wapno sodowane jest wyrobem medycznym, nie produktem farmaceutycznym, więc zapisy dotyczące leków go nie dotyczą.	Tak
100.	Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §6 ust. 1 pkt. 1/ projektu umowy na: „dostarczenia produktów jakości niezgodnej z SIWZ i ofertą Wykonawcy.”	Zgodnie z SIWZ
101.	Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §6 ust. 2 poprzez zmianę terminu wymiany reklamowanych produktów do 3 dni roboczych, co jest zgodne z zapisami pkt. 4.6.4 SIWZ.	Tak
102.	Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 16 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w Pakiecie nr 16 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Zamawiający ogranicza w ten sposób możliwość wzięcia udziału w postępowaniu wykonawcom nie posiadającym statusu hurtowni farmaceutycznej.	Tak.
103.	Prosimy Zamawiającego o zmianę §3 ust. 3.1) , w zakresie pakietu nr 16, na następujący: „ zostały dopuszczone do obrotu na rynek polski zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679, z późn. zm.). ”	Tak
104.	Prosimy Zamawiającego o modyfikację §12 ust. 5 oraz §17 ust. 4 na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”	Zgodnie z SIWZ
105.	Prosimy Zamawiającego o zmianę §17 ust. 1 na następujący: „1/ za odstąpienie od umowy przez <b>ZAMAWIAJĄCEGO</b> z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi <b>WYKONAWCA</b> , w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy. 2/ za nie dostarczenie przez <b>WYKONAWCĘ</b> w terminie zamówionych w trybie określonym w § 4 leków w wysokości 0,2 % wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia częściowego.” Obecnie zapisy określające wysokość kar umownych są niewspółmiernie wysokie i nie są w żadnym wypadku proporcjonalne do stopnia zawinienia strony. Przy pozostawieniu zapisów bez zmian <u>pięciodniowa zwłoka</u> w dostawie powodowałaby zapłatę kary w wysokości <u>100% wartości zamówionego towaru</u> . Również brak stosownych kar dla Zamawiającego, powoduje oczywistą nierówność stron umowy. Pozostawienie ww. zapisów bez zmian w sposób rażący naruszałby więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy.	Zgodnie z SIWZ
106.	Prosimy Zamawiającego o modyfikację §18 ust. 1 oraz §18 ust. 2 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewiszczania przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”	Zgodnie z SIWZ
107.	Zwracamy się z prośbą o umożliwienie wykonania dostaw przy pomocy firmy kurierskiej w przypadku pakietu nr 15.	Tak.
108.	1. Dotyczy pakietu 1 pozycji 6 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki wymaganego leku.	20% a 50ml
109.	2. Dotyczy pakietu 1 pozycji 85 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki wymaganego leku.	Zgodnie z SIWZ
110.	3. Dotyczy pakietu 3 pozycji 5 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pod postacią tabletek dojelitowych? Obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.	Tak
111.	4. Dotyczy pakietu 3 pozycji 33 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pod postacią tabletek dojelitowych? Obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.	Tak

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
11 2.	5. Dotyczy pakietu 3 pozycji 44 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany w blisterze?	Dopuszcza, nie wymaga
11 3.	6. Dotyczy pakietu 3 pozycji 45 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Ascorutical x 30 kaps.?	Dopuszcza, nie wymaga
11 4.	7. Dotyczy pakietu 3 pozycji 65 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek innego producenta niż w pozycjach 64 i 63? Aktualnie żaden producent nie wytwarza budesonidu jednocześnie w tych dwóch postaciach.	Dopuszcza, nie wymaga
11 5.	8. Dotyczy pakietu 3 pozycji 67 – czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 67 do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie większej liczby wykonawców a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty.	Nie wydzielamy
11 6.	9. Dotyczy pakietu 3 pozycji 82 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny preparatu o dawce 250 mg, aktualnie na rynku nie ma rejestracji na preparat w dawce 300 mg.	Dopuszcza, nie wymaga
11 7.	10. Dotyczy pakietu 3 pozycji 116 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pod postacią tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Aktualnie na rynku istnieje tylko taka postać leku w tej dawce.	Dopuszcza, nie wymaga
11 8.	11. Dotyczy pakietu 3 pozycji 135 – czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w wielkości 30g w ilości 67 opakowań?	Dopuszcza, nie wymaga
11 9.	12. Dotyczy pakietu 3 pozycji 153 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pod postacią kapsułek twardych?	Dopuszcza, nie wymaga
12 0.	13. Dotyczy pakietu 3 pozycji 172 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pod postacią tabletek o przedłużonym uwalnianiu, obecnie tylko taka postać w tej dawce jest dostępna na rynku.	Dopuszcza, nie wymaga
12 1.	14. Dotyczy pakietu 3 pozycji 181 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w dawce 2mg/ml w ilości 5 opakowań?	Dopuszcza, nie wymaga
12 2.	15. Dotyczy pakietu 3 pozycji 215, 216, 217, 218, 219, 220 – czy Zamawiający dopuści do wyceny leki o innej liczbie blisterów niż podane w SWIZ?	Dopuszcza, nie wymaga
12 3.	16. Dotyczy pakietu 3 pozycji 222 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 28 tab. powł. (2blistry x 14 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?	Dopuszcza, nie wymaga
12 4.	17. Dotyczy pakietu 3 pozycji 226 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek po 30 kaps. przed. uwal. Pakowany w 2 blisterze po 15 tab.	Dopuszcza, nie wymaga
12 5.	18. Dotyczy pakietu 3 pozycji 275 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po ampulek w ilości 20 opakowań?	Dopuszcza, nie wymaga
12 6.	19. Dotyczy pakietu 3 pozycji 279 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany w butelkach?	Dopuszcza, nie wymaga
12 7.	20. Dotyczy pakietu 3 pozycji 308 – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany w 3 blisterze po 10 szt.? Obecnie w tej dawce nie ma innych opakowań	Dopuszcza, nie wymaga
12 8.	21. Dotyczy pakietu 3 pozycji 311 – czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie pozycji 311? Obecnie na rynku nie ma rejestracji na lek o tej dawce.	Tak
12 9.	22. Dotyczy pakietu 3 pozycji 324 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pakowanego w 2 blisterze po 10 sztuk, w ilości 30 opakowań. Aktualnie tylko takie opakowanie w tej dawce posiada rejestrację.	Tak
13 0.	23. Dotyczy pakietu 3 pozycji 348 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pakowanego w 1 blister x 50 szt. Aktualnie tylko takie opakowanie w tej dawce posiada rejestrację.	Tak

Lp.	Pytanie	Odpowiedzi
13 1.	24. Dotyczy pakietu 3 pozycji 423 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisów w SIWZ, czy Zamawiający wymaga 5 opakowań po 10 ampułkostrzykawek, czy 5 opakowań po 1 fiołce?	5 op. po 10ampułkostrzykawek
13 2.	25. Dotyczy pakietu 4 pozycji 34 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pakowanego po 5 ml w ilości 60 opakowań. Obecnie tylko taka wielkość opakowania jest zarejestrowana na rynku.	Tak
13 3.	26. Dotyczy pakietu 4 pozycji 45 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pod postacią tabletek dojelitowych, obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.	Tak
13 4.	27. Dotyczy pakietu 4 pozycji 46 - prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny leku pod w dawce 2.784.000jm/5,8g po 28ml, obecnie tylko taka postać jest dostępna na rynku.	Tak
13 5.	28. Dotyczy pakietu 4 pozycji 56 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie z powodu nieścisłości w SIWZ – czy Zamawiający ma na myśli Vancomycinum MIP 1000?	Tak
13 6.	29. Dotyczy pakietu 4 pozycji 11 i 14 – czy Zamawiający dopuści wycenę leku innego producenta niż w pozycjach 12 i 13? Obecnie Żaden z producentów nie prowadzi produkcji wszystkich wymaganych w powyższych pozycjach postaci jednocześnie.	Dopuszcza, nie wymaga
13 7.	30. Dotyczy pakietu 4 pozycji 20 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie leku pakowanego po 5 fiołek 20 ml, obecnie tylko taka wielkość jest dostępna na rynku.	Poz.20 to Neomycinum aerozol
13 8.	31. Dotyczy pakietu 4 pozycji 22 - czy Zamawiający dopuści wycenę leku innego producenta niż w pozycjach 23 i 24? Obecnie Żaden z producentów nie prowadzi produkcji wszystkich wymaganych w powyższych pozycjach postaci jednocześnie.	Dopuszcza, nie wymaga
13 9.	32. Dotyczy pakietu 4 pozycji 27 – prosimy o doprecyzowanie wielkości ampułki, obecnie Sufentanilum 5mcg/ml w ampułkach 2ml nie jest produkowany. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Sufentanilum pakowany po 5 ampulek 5 ml w ilości 50 opakowań?	Poz.27 to Nystatynum tb. dopochwowe
14 0.	33. Dotyczy pakietu 20 pozycji 2 – prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie pozycji 2.	Zgodnie z SIWZ
14 1.	34. Dotyczy pakietu 24 pozycji 8 – czy Zamawiający dopuści lek pod postacią kapsułek lub tabletek o przedłużonym / zmodyfikowanym uwalnianiu? Obecnie tylko takie formy są dostępne na rynku.	Tak
14 2.	35. Dotyczy pakietu 26 pozycji 16 – czy Zamawiający dopuści lek pakowany w blisterzy? Aktualnie nie ma na rynku opakowań w postaci pojemników.	Tak

Powyższe odpowiedzi na część zapytań zawartych we wnioskach o wyjaśnienie treści SIWZ prowadzą do zmiany treści SIWZ.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia termin składania ofert na dzień 10 stycznia 2018 r. Stosowne zawiadomienie o zmianie SIWZ Zamawiający zamieści na swojej stronie internetowej. Zamawiający dokona stosownej zmiany w *Ogłoszeniu o zamówieniu*.

**Termin składania ofert ulega zmianie. Składanie ofert 10.01.2018r. do godz. 10:00 Otwarcie ofert nastąpi o godz. 10:15**

Z poważaniem  
Dyrektor SP ZOZ MSWiA w Katowicach  
dr n.med. Piotr Grażda