



CERTYFIKAT  
ISO 9001:2008



**SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH**  
ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów  
tel. (032) 3499115, faks (032) 2413952  
NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel. (032) 3499-298, faks (032) 3499-299  
po godz. 15<sup>00</sup> faks (032) 3499119  
e-mail: zp@zsm.com.pl., http://www.zsm.com.pl

SP ZOZ ZSM / ZP/230/21.2/2016

Chorzów, dnia 07.09.2016r.

### Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: odpowiedzi na pytania zadane do SIWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na realizację zadania pod nazwą: „Zakup i dostawy leków, płynów infuzyjnych, preparatów diagnostycznych, preparatów stosowanych w okulistyce oraz substancji czynnych stosowanych w chemioterapii zapotrzebowanych przez Aptekę szpitalną dla potrzeb Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na 55 części”.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że Wykonawcy biorący udział w przedmiotowym postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 209 000 euro zwrócili się do zamawiającego z prośbą o udzielenie odpowiedzi na zadane pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań oraz udziela wyjaśnień.

**Pytanie nr 1:** Czy Zamawiający w Pakiecie 11, w pozycji 32 dotyczącej „Saccharomyces boulardii - Enterol 250mg x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

**Odpowiedź nr 1:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 2:** Do §3 ust 3 projektu umowy. 1. Prosimy o dopisanie do §3 ust.3 projektu umowy: "...odsetki ustawowe zgodnie z art 4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

**Odpowiedź nr 2:** Zamawiający wprowadzi powyższy zapis do umów z Wykonawcami na rzecz których zostaną rozstrzygnięte poszczególne części przedmiotowego zadania.

**Pytanie nr 3:** Do §4 ust.4 projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostarczenie przedmiotu umowy do godziny 13.00 dnia następnego od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź nr 3:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 4:** Do §4 ust.4 projektu umowy-dotyczy dostaw "Cito". Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę w ramach zamówień "na cito" do 10 godzin od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź nr 4:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 5:** Do treści §4 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź nr 5:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

**Pytanie nr 6:** Czy w przypadku wstrzymania produkcji, wycofania z obrotu lub skreślenia z listy refundacyjnej przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.6 projektu umowy)?

**Odpowiedź nr 6:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

**Pytanie nr 7:** Zapytania do pakietu 14 poz. 81 Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopniu nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej u pacjentów poddawanych przeszczepowi krwiotwórczych komórek macierzystych?

**Odpowiedź nr 7:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 8:** Zapytania do pakietu 14 poz. 81 Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów leczonych w klinice, wymaga aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki, oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego (BAC)?

#### Uzasadnienie:

Produkty zawierające chlorek benzalkoniowy mogą powodować stany zapalne jamy ustnej(1). Krytycznym standardem bezpieczeństwa na oddziałach przeszczepowych jest eliminowanie wszelkich ognisk zakażeń

**Pytanie nr 9:** dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 9 poz. 48 i 49 oraz w pakiecie 51 W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, do których to glukometrów Zamawiający oczekuje pasków testowych, informujemy że paski danych marek są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tych samych marek i vice versa (działając jako zamknięty układ pomiarowy), co jednakże ograniczyłoby konkurencję w każdej z pozycji do wyrobu konkretnego wytwórcy, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaferowania produktu konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z dostarczeniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

- 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu;
- d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s;
- f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej;
- g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych;
- h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków);
- i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie.

**Odpowiedź nr 9:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Wszystkie oddziały Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie posiadają na wyposażeniu glukometry typu Accu – Check Performa Nano, iXELL, Glucomaxx. Aparaty te są w dobrym stanie technicznym, personel medyczny (kilkaset osób) przeszedł odpowiednie przeszkolenie i nie ma żadnego uzasadnienia, by ww. sprzęt zutylizować.

Z wiedzy zamawiającego wynika, że opis przedmiotu zamówienia wymieniony w części nr 9 i 51 zadania znajduje się w posiadaniu wielu dostawców, wobec czego zamawiający dopuszcza do przetargu zaferowanie pasków testowych kompatybilnych z ww. glukometrami.

**Pytanie nr 10:** Czy Zamawiający w zapisie pod formularzami cenowymi „Lec o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach musi pochodzić od tego samego producenta” wyraża zgodę, aby postaci iniekcyjne pochodziły od jednego producenta, postaci doustne od innego producenta, czopki od innego Producenta a zawiesiny od innego Producenta?

**Odpowiedź nr 10:** Zamawiający wymaga, aby leki zawierające tą samą substancję czynną lecz różniące się dawką pochodziły od jednego producenta. Zapis dotyczy tej samej postaci leku.

**Pytanie nr 11:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane ? (Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź nr 11:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 12:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast kapsulek – kapsułki twarde, elastyczne, miękkie itp. i odwrotnie? (Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź nr 12:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 13:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek (w tym kapsulek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsulek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ? (Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź nr 13:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 14:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek o powolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. lub kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie? (Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź nr 14:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 15:** Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie ?

**Odpowiedź nr 15:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 16:** Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na butelki i odwrotnie ?

**Odpowiedź nr 16:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 17:** Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy można umieścić pod pakietem stosowną informację ?

**Odpowiedź nr 17:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. W przypadku zakończonej produkcji prosimy o ostatnią wycenę z adnotacją o braku możliwości realizacji dostaw.

**Pytanie nr 18:** Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 2 amphotericinum b , dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.? Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 18:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

**Pytanie nr 19:** Czy Zamawiający wydzieli z Części Nr 7 , pozycję nr 6 (Błękit do wybarwienia przedniej torebki soczewki) i utworzy odrębną część zamówienia? Wskazujemy, że wymieniony produkt może nie posiadać oznakowania lub instrukcji używania w języku polskim a jedynie w języku angielskim. Zgodnie z obowiązującym prawem (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 ze zm. – nowelizacja obowiązująca od dnia 20 lutego 2016 roku, art.14 ust.2), dostarczanie wyrobów medycznych bez oznakowania lub instrukcji w języku polskim będzie się wiązało się z koniecznością podpisania specjalnej zgody (w formie oświadczenia) przez świadczeniodawcę. W związku z powyższym wskazujemy, iż wydzielenie ww. produktów może spowodować zmniejszenie formalności po stronie Zamawiającego, pewne ułatwienie dla niektórych wykonawców jak również zwiększenie konkurencyjności składanych ofert.

Jednocześnie wskazujemy, iż w przypadku nie wydzielenia ww. pozycji, Zamawiający przyjmuje do wiadomości i akceptuje konieczność złożenia oświadczenia potwierdzającego, że dostarczane wyroby medyczne mogą mieć oznakowanie i instrukcje używania w języku angielskim (zgodnie art. 14 ust. 2 ustawy dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych w brzmieniu: „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (...).”

**Odpowiedź nr 19:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części nr 7 pozycji nr 6. Zamawiający nie wyraża zgody, aby oferowany błękit do wybarwienia przedniej torebki soczewki miał oznakowania lub instrukcje używania jedynie w języku angielskim.

Zamawiający informuje, iż zaostrenie wymogu opisu zawartości opakowania w języku polskim w porównaniu z wymogami zawartymi w ustawie o wyrobach medycznych wynika z wewnętrznych, organizacyjnych potrzeb Zamawiającego. Jeżeli opis na opakowaniu producenta jest sporządzony w języku innym (w tym w j. angielskim) Zamawiający wnosi o załączenie dodatkowej ulotki lub etykiety w języku polskim, która odzwierciedla treść informacji zamieszczonej na etykiecie obcojęzycznej, a która może na potrzeby Zamawiającego zostać dołączona do oferowanego wyrobu przez dystrybutora lub pośrednika.

**Pytanie nr 20:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w cz. Nr 7, poz. Nr 5 Bimatoprost 0,3 mg/ml 2,5 ml w ilości 3 op.?

**Odpowiedź nr 20:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Bimatoprost 0,3 mg/ml 2,5 ml, natomiast zapotrzebowana przez zamawiającego ilość pozostaje bez zmian tj. 2 opakowania.

**Pytanie nr 21:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w cz. Nr 7, poz. Nr 28 Itraconazol w post. Kaps. ?

**Odpowiedź nr 21:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 22:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w cz. Nr 8, poz. Nr 10 Diclofenacum innego producenta niż w poz. Nr 8,9,11. Nie ma możliwości zaofiarowania wszystkich pozycji od Jednego Producenta.

**Odpowiedź nr 22:** Zamawiający wyraża zgodę na zaofiarowanie Diclofenacum innego producenta niż w poz. nr 8,9,11.

**Pytanie nr 23:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w cz. Nr 8, poz. Nr 11 Diclofenacum w postaci tabl. dojelitowych ?

**Odpowiedź nr 23:** Zamawiający wyraża zgodę na zaofiarowanie Diclofenacum w postaci tabl. dojelitowych.

**Pytanie nr 24:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w cz. Nr 8, poz. Nr 19

**Odpowiedź nr 24:** Wykonawca nie sprecyzował poprawnie pytania.

**Pytanie nr 25:** Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 10

10	Carbomerum	żel do oczu 2 mg / g 10 g
----	------------	---------------------------

Dopuszcza wycenę preparatu: Lakripos, żel, do oczu, 10 g? ( Wyrób medyczny).

**Odpowiedź nr 25:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lakripos, żel, do oczu, 10 g ( Wyrób medyczny.)

**Pytanie nr 26:** Czy Zamawiający w części nr 7 l.p. 24

24	Kwas hialuronowy	gutt. opht. 10 ml
----	------------------	-------------------

Dopuszcza wycenę preparatu: Hyal Drop Multi, krople do oczu, soczew, nawilż, 10ml?

**Odpowiedź nr 26:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Hyal Drop Multi, krople do oczu, soczew, nawilż, 10ml.

**Pytanie nr 27:** Czy Zamawiający w części nr 8 l.p. 25

25	Nabumetonum	tabl. powł. 500mg x 20
----	-------------	------------------------

Wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabl.? Tylko taka postać jest dostępna.

**Odpowiedź nr 27:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu w postaci tabl.

**Pytanie nr 28:** Czy Zamawiający w części nr 8 l.p. 33

33	Pyridostigminum	tabl. powlekane 60 mg x 150
----	-----------------	-----------------------------

Dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabl. draż?

**Odpowiedź nr 28:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabl. draż.

**Pytanie nr 29:** Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z części nr 9 l.p. nr 2 (Acidum alendronicum 10 mg\*30 tabl) – ZAKOŃCZONA PRODUKCJA

**Odpowiedź nr 29:** : Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. W przypadku zakończonej produkcji prosimy o ostatnią wycenę z adnotacją o braku możliwości realizacji dostaw.

**Pytanie nr 30:** Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 10 (Calci carbonas, Colecalciferolum) dopuści wycenę preparatu jedynie zarejestrowanego jako suplement diety ?

**Odpowiedź nr 30:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Calci carbonas, Colecalciferolum.

**Pytanie nr 31:** Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 13

13	Calcii glubionas	amp. 9 - 10 mg Ca/ml a 10ml x10	op.	78
----	------------------	---------------------------------	-----	----

Dopuszcza wycenę preparatu: Calcium Gluconate 10%, rozt. d/wst(Aguett)10ml,50amp -- 16 opak?

**Odpowiedź nr 31:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu : Calcium Gluconate 10%, rozt. d/wst(Aguett)10ml,50 amp -- 16 opak.

**Pytanie nr 32:** Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 31 dopuści zaoferowanie leku Linagliptidum 5 mg tabl powl. \* 28 w ilości 2 op. ?

**Odpowiedź nr 32:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 33:** Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 40 dopuści zaoferowanie leku VIT. B COMP. w postaci tabl. draż. ?

**Odpowiedź nr 33:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku VIT. B COMP. w postaci tabl. draż.

**Pytanie nr 34:** Czy Zamawiający w części nr 9 l.p. 54 dopuści zaoferowanie leku vaccinum hepatitis B w postaci fiołki?

**Odpowiedź nr 34:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 35:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w cz. Nr 10, poz. Nr 18 lek innego producenta niż w poz. Nr 16,17. Nie ma możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od Jednego Producenta.

**Odpowiedź nr 35:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. Nr 18 lek innego producenta niż w poz. nr 16,17.

**Pytanie nr 36:** Czy Zamawiający w części nr 10 l.p. 42 dopuści zaoferowanie leku Paracetamol 500 mg\* 1000 tabl. (blistry) w ilości 16 op. ? Brak na rynku Paracetamolu \* 60 tabl.

**Odpowiedź nr 36:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Paracetamol 500 mg\* 1000 tabl. (blistry) w ilości 16 op.

**Pytanie nr 37:** Czy Zamawiający w części nr 11 l.p. 5 (carbo medicinalis tabl.150 mg\*20) dopuści wycenę preparatu jedynie zarejestrowanego jako suplement diety ?

**Odpowiedź nr 37:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu carbo medicinalis tabl.150 mg\*20).

**Pytanie nr 38:** Czy Zamawiający dopuszcza w części nr 11 l.p. 24 dopuszcza wycenę 21 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź nr 38:** Zamawiający w oczekuje w pozycji nr 24 złożenia oferty zgodnie z SIWZ. W części nr 11 l.p. nr 31 zamawiający wymaga zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 50 saszetek PEG 4 litry – Fortrans, (dopuszczając również zaoferowanie preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek PEG 4 litry – Fortrans), który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

**Pytanie nr 39:** Czy Zamawiający w części nr 9 wyrazi zgodę aby poz. nr 2 oraz poz. nr 3 pochodziły od dwóch różnych Producentów?

2	Acidum alendronicum	tabl. 10 mg x 30
3	Acidum alendronicum	tabl.powl. 70 mg x 4

Nie ma możliwości zaoferowania w/w. pozycji od jednego Producenta.

**Odpowiedź nr 39:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. Nr 2 i 3 leku innego producenta.

**Pytanie nr 40:** Czy zamawiający wymaga aby w części nr 11 l.p. nr 31 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?

**Odpowiedź nr 40:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

**Pytanie nr 41:** Czy zamawiający wymaga aby w części nr 11 l.p. nr 31 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź nr 41:** Zamawiający dopuszcza zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ.

**Pytanie nr 42:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie dawki i smaku w zakresie części nr 12 l.p. nr 2 (Bromhexinum syrop 120 ml).

**Odpowiedź nr 42:** Zamawiający wymaga zaoferowania syrop o smaku miętowym 4mg/5ml 120ml.

**Pytanie nr 43:** Czy Zamawiający w części nr 12 l.p. 11 oraz nr 12

11	Ipratropii bromidum	płyn do inhalacji z nebulizatora 0,25 mg/ml 20 ml
12	Ipratropii bromidum	aerozol wziewny, roztwór 20 mcg/dawkę 10 ml / 200 dawek/

dopuszcza wycenę preparatów: Od dwóch różnych Producentów?

**Odpowiedź nr 43:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów od dwóch różnych Producentów.

**Pytanie nr 44:** Czy Zamawiający w części nr 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 9 i10 leku w postaci tabl. powl. ?

**Odpowiedź nr 44:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. nr 9 i10 leku w postaci tabl. powl.

**Pytanie nr 45:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 45:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) przeliczając pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 46:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 46:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) przeliczając pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 47:** Dotyczy Pak.3 poz.11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania, z 12kaps. na opakowanie x16kaps. gdyż pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty cenowej. Jeżeli tak, to proszę podać sposób przeliczenia (do pełnych opakowań czy też o dwóch miejsc po przecinku...)

**Odpowiedź nr 47:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z 12kaps. na opakowanie x16kaps. przeliczając pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Zamawiający wymaga, aby Wykonawcy biorący udział w prowadzonym postępowaniu wprowadzili stosowne zapisy w formularzu cenowym ( w kolumnach przeznaczonych do wypełnienia przez Wykonawców) załączonym do oferty przetargowej, jeżeli oferowany asortyment jest rozbieżny z pierwotnym opisem zawartym w SIWZ, a Zamawiający wyraził pisemną zgodę na jego zaoferowanie.

Z poważaniem

DYREKTOR  
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich

mgr Anna Knysok

Kierownik Apteki  
Zespołu Szpitali Miejskich  
w Chorzowie  
Halina Wylłocha  
mgr Jarmacji