



DZP/381/110A/2016

Katowice / 13.01.2017

Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu
nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Andrzej Rechowicz
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

1. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 oczekuje leku nie zawierającego wodorosiarczynu sodu, który stosowany jest jako substancja pomocnicza, w przypadku niektórych leków a który jest częstą przyczyną reakcji alergicznych włącznie ze skurczem oskrzeli?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa w SIWZ substancji pomocniczych.
2. **Pytanie** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 dopuści Amikacynę w formie leku gotowego do użycia w odpowiadających specyfikacji dawce w objętości 100ml (Amikacin B. Braun 10mg/ml, 100ml) z rejestracją do podawania wcześniakom, noworodkom, dzieciom i dorosłym, który nie zawiera wodorosiarczynu sodu?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z opisem zawartym w SIWZ. Wymaga zaoferowania fiołki o pojemności 4ml.
3. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie, itp.; przy zachowaniu tej samej drogi podania?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, nie wyraża zgody na zamianę fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę.
4. **Pytanie** - Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie, itp.) przy zachowaniu tej samej drogi podania?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów równoważnych pod względem składu substancji czynnej i dawki oraz na zmianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, nie wyraża zgody na zamianę fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę.
5. **Pytanie** - 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: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi w załącznikach nr 4 do SIWZ.
6. **Pytanie** - Czy w przypadku zakończenia produkcji leku (oraz braku możliwości zaproponowania odpowiednika) Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.
7. **Pytanie** - Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku (oraz braku możliwości zaproponowania odpowiednika) 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.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu Wykonawca ma prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.



8. **Pytanie** - dotyczy część nr 117 pozycja nr 17 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu preparatu Multilac®? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania 1 kapsułka na dobę. W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy: Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze-oligofruktozę: § *Lactobacillus helveticus* § *Lactococcus lactis* § *Bifidobacterium longum* § *Bifidobacterium breve* § *Lactobacillus rhamnosus* § *Streptococcus thermophilus* § *Bifidobacterium bifidum* § *Lactobacillus casei* § *Lactobacillus plantarum* Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej. Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit. Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii. Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników. Nie wymaga przechowywania w lodówce. Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
9. **Pytanie** - dotyczy część nr 117 pozycja nr 17 - Czy Zamawiający wymaga dawkowania raz na dobę?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa dawkowania, opisane w pytaniu dawkowanie nie wymaga ale dopuszcza
10. **Pytanie** - dotyczy część nr 117 pozycja nr 17 - Czy Zamawiający wymaga Probiotyk, który nie musi być przechowywany w lodówce?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa sposobu przechowywania.
11. **Pytanie** - dotyczy część nr 117 pozycja nr 17 - Czy Zamawiający wymaga Probiotyk zawierający co najmniej 4 szczepy bakterii?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie probiotyku opisanego w pytaniu.
12. **Pytanie** - dotyczy część nr 115 pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania 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 do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ. Nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
13. **Pytanie** - dotyczy część nr 115 pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Firma jako wyłączny dystrybutor zapewnia stałość dostaw produktu co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznym.
Odpowiedź: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi w załącznikach nr 4 do SIWZ.
14. **Pytanie** - Dotyczy Część 115 - Układ sercowo-naczyniowy, ilość pozycji 34, pozycja 24- Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawkę x 5ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 3854E1. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawkę w ilości 120 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. Nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
15. **Pytanie** - Dotyczy: DZP/381/110A/2016, Część 115 - Układ sercowo-naczyniowy, ilość pozycji 34, pozycja 24- Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie



przeciwwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ. Nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

16. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z Części 115 i stworzy osobny pakiet?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do SIWZ w zakresie objętym pytaniem
17. **Pytanie** - Dotyczy części nr 148- Czy Zamawiający w pak.148 poz.3 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym Clinimix N9 1000ml? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu **ale nie dokonuje wydzielenia i podziału na kolejne części.**
18. **Pytanie** - Dotyczy części nr 114- Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części 114 poz.21 „Cernevit Preparat witaminowy złożony proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji”. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie ofert konkurencyjnych.
Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje wydzielenia i podziału na kolejne części w zakresie objętym pytaniem.
19. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 152 pozycji 1 i utworzenie samodzielnego pakietu?
Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje wydzielenia i podziału na kolejne części w zakresie objętym pytaniem.
20. **Pytanie** –Czy Zamawiający w części Nr 25 poz. 1 i 2 (Meeronem/Meropenem 0,5g i 1g) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?
Odpowiedź: Zamawiający w siwz nie określa wskazań.
21. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części Nr 25 poz. 1 i 2 (Meeronem/Meropenem 0,5g i 1g) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa trwałości roztworu preparatu po przygotowaniu , opisany w pytaniu dopuszcza ale nie wymaga.
22. **Pytanie** – Czy w części Nr 105 poz. 1 (Nebbud/Budesonide, 0,001g/2ml zaw. do inhalacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
Odpowiedź: Zamawiający w SIWZ nie określa czasu działania produktu leczniczego od rozpoczęcia leczenia.
23. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części Nr 52 poz. 1 (Bupivacaine Spinal/Bupivacainum hydrochloridum 0,02g/4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jätowe blistry?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych pakowanych zgodnie z przepisami obowiązującymi w tym zakresie .
24. **Pytanie** – Czy Zamawiający w części Nr 74 poz. 1 (Esomeprazol/Esomeprazoli 0,04g) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba refluksowa przełyku(GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?
Odpowiedź: Zamawiający w siwz nie określa wskazań.



25. **Pytanie** – Czy Zamawiający wymaga aby produkt zaoferowany w części 26 poz 1 i poz 2 (Vancomycyna) posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu zakażenia ośrodkowego układu nerwowego oraz możliwość stosowania doustnego w leczeniu rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez *Clostridium difficile* oraz gronkowcowego zapalenia jelit?
Odpowiedź: Zamawiający w siwz nie określa wskazań.
26. **Pytanie** – Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
27. **Pytanie** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.a z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
28. **Pytanie** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 0,5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
29. **Pytanie** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.d z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.
30. **Pytanie** – Czy Zamawiający dopisze, że zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności? Jest to zapis korzystny także dla Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający zmiany umowy dokładnie określił w §7wzoru umowy stanowiącej załącznik nr 5 do SIWZ . Nie wprowadza zmian w zakresie objętym pytaniem.
31. **Pytanie**– dotyczy Części nr 45-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100ml> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ Nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia opisanego w pytaniu.
32. **Pytanie**– dotyczy Części nr 45- Czy Zamawiający odstąpi w zakresie części nr 45 od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia lub innego dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami?
Produkt oferowany w części nr 45 jest wyrobem medycznym, a zgodnie z obowiązującymi przepisami na jego dostarczanie/dystrybuowanie nie są wymagane jakiegokolwiek zezwolenia. Obecnie ani Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, ani jakiegokolwiek inna ustawa, nie nakładają obowiązku posiadania w/w dokumentów.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.
33. **Pytanie**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 147 pozycja 1, diety o takim samym zastosowaniu klinicznym, Fresubin protein Energy drink o wysokiej zawartości białka do podaży doustnej w objętości 200 ml w odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań na mililitr tj. 500 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.
34. **Pytanie**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 147 pozycja 2, diety wysokokalorycznej o takim samym zastosowaniu klinicznym, Fresubin HP Energy w objętości 1000 ml?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu



35. **Pytanie**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 147 pozycja 3, diety normokalorycznej, normobiałkowej o takim samym zastosowaniu klinicznym, Fresubin Original w objętości 1000 ml?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu
36. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 147 pozycja 4 i 5, diety o wysokiej zawartości białka, takim samym zastosowaniu klinicznym, Fresubin Fibre w objętości 1000 ml?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu
37. **Pytanie** – dotyczy zamówienia w Części 117 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu W związku z zakończeniem produkcji, brakiem dostępności na rynku produktu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ, oraz brakiem odpowiednika tego leku pod względem dokładnego składu, uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 60 szt.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu .
38. **Pytanie** – dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 29 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu- W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety uprzejmie prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego występującego w postaci kropli doustnych, o nazwie LactoDr. krople – tj. dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, również zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1mld CFU/kroplę, w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu liczby tabletek na odpowiednią liczbę dawek kropli. W załączeniu przesyłamy opis produktu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ w postaci tabletek do ssania a nie kropli.
39. **Pytanie** _dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 117 poz. 42 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek, przeznaczonego do stosowania u noworodków niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ w postaci proszku do sporządzania zawiesiny doustnej.
40. **Pytanie** - do części 62 - „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów - wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”
Odpowiedź: Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.
41. **Pytanie** - do części 62 - „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”
Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.
Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634
Odpowiedź: Zamawiający w siwz nie określa wskazań.



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

42. **Pytanie** W formularzu cenowym nr 4.117 - przewód pokarmowy i metabolizm, poz. 27 wyszczególniony został Calperos (Calcium carbonate) - kapsułki - 1g. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w tej pozycji CalciNeff (Calcium carbonate) - kapsułki - 1g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. Prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Andrzej S. Szwed
Kierownik Działu Zamówień Publicznych