



**SZPITAL MIEJSKI
W SIEMIANOWICACH ŚLĄSKICH SP. Z O.O.**

41-100 Siemianowice Śląskie, ul.1-go Maja 9

centrala: (32) 228 30 30

sekretariat: (32) 228 23 47

fax: (32) 228 14 98

Siemianowice Śląskie 04.01.2021 r.

Znak sprawy SZM/DZ/340/46/2020

Wszyscy Uczestnicy Postępowania

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na wykonanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich dostaw produktów leczniczych- II.

W związku z prowadzoną procedurą przetargową w temacie jak wyżej w celu zachowania jej prawidłowości zgodnie z art. 38 ust. 1 w powiązaniu z art. 38 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy Państwa o wniesionym zapytaniach i udzielonych odpowiedziach:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Wykonawca winien podać cenę i adnotację, że lek jest niedostępny (zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu).

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych niż wskazane przez zamawiającego, za wyjątkiem pozycji oznaczonych *. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami matematycznymi, dostawy realizowane powinny być w pełnych opakowaniach.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ..

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ..

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę wraz z podaniem pozycji ze zmianami i sposobu przeliczenia.

Pytanie nr 6

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.

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych niż wskazane przez zamawiającego, za wyjątkiem pozycji oznaczonych *. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami matematycznymi, dostawy realizowane powinny być w pełnych opakowaniach.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8 - Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 61

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.4.5 termin dostaw leków "cito" z 3 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy nie jest spotykany w obrocie, faworyzuje dostawców posiadających magazyn w sąsiedztwie szpitala i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”. Wykonawca zwraca uwagę, że w par. 2.3.b) termin dostaw "cito" określono na 5 godzin, zatem wnosi o wyjaśnienie, który termin dostawy jest aktualny: 3- czy 5-godzinny?

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 1.4.6 oraz par. 1.4.7 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa – wymaga jej rozpatrzenia, z udziałem firmy kurierskiej oraz służb magazynowych Wykonawcy, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w terminie wskazanym w umowie jest niemożliwe

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.4.8 wyraz 'pełnych' – w przypadku złożenia zamówienia na niepełne opakowanie zbiorcze, zamówienie może zostać zrealizowane, jednak nie będzie to dostawa w 'pełnym' opakowaniu. Jest to w istocie kwestia Zamawiającego, który winien składać zamówienia odpowiadające wielkości z biorczych opakowań, na co Wykonawca nie ma przecież wpływu.

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.4.11 frazę „w dniu dostawy” – zarówno dostarczenie faktury mailem/faxem wcześniej, jak i później, nie narusza żadnych praw ani **nie rodzi żadnych ryzyk** po stronie Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający doprecyzuje w par. 2.3.a), że termin dostawy wskazywany przez Zamawiającego nie może być przede wszystkim krótszy od wskazanego w par. 1.4?

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający zmieni w par. 2.3.b) termin 5 godzin na minimum 12 godzin?

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.3.c) zdanie: „Wykonawca potwierdza zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane i podaniem przyczyny oraz terminu realizacji.” – zakłada się, że dostawy na podstawie umowy realizowane będą na bieżąco i nie wymagają w tym zakresie oddzielnego potwierdzenia przed wykonaniem. Ustawa Prawo Farmaceutyczne nakazuje informowanie o odmowie dostawy towaru, ale nie o pozytywnym przyjęciu go do realizacji.

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w par. 2.4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ.

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający zmieni termin wystawienia noty korygującej określony w par. 3.9 do 3 dni roboczych?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu. Zapis w par. 3.9. przyjmuje brzmienie: W przypadku zaistnienia podstawy do wystawienia faktury korygującej, będą one wystawiane i dostarczane przez Wykonawcę do 3 dni roboczych m.in. od daty zgłoszenia reklamacji. W przypadku błędów w nr serii i datach ważności przedmiotu dostawy, Wykonawca wystawi notę korygującą i przekaże ją do apteki do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia błędu.

Pytanie nr 18

Czy Wykonawca w par 4.2.a naliczać będzie kary umowne za dzień, a nie za godzinę opóźnienia? Obecny zapis, ustanawiający kary w wysokości 12% dziennie - grozi Wykonawcy rażąco stratą.

ODPOWIEDŹ.

W przypadku dostaw planowych kary są obliczane za dzień, w przypadku dostaw na ratunek za godzinę, ponieważ naliczenie kary za dzień nie jest żadną dolegliwością dla dostawcy w tej sytuacji i nie gwarantuje Zamawiającemu realizacji jego zamówienia.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w par. 4.3 wykreśli frazę „Kara umowna będzie rozliczana w ten sposób, iż następna faktura za kolejną dostawę, za którą zobowiązany będzie zapłacić Zamawiający zostanie pomniejszona o naliczoną karę umowną”? **Kary umowne płacone są na podstawie noty obciążeniowej**, a nie rozliczane poprzez obniżenie ceny zawartej na fakturze,

zwłaszcza, jeżeli lek został nabyty u producenta po wyższej (regularnej) cenie. Wykonawca nie może różnicować cen wobec różnych odbiorców i z uwagi na przepisy antymonopolowe - nie może jednemu odbiorcy sprzedawać towarów po niższej cenie (do tego sprowadzi się obniżenie ceny leków o kwotę kary umownej), a także nie może nabywać towaru u producenta po cenie wyższej, a sprzedawac po cenie niższej (jest to działanie na szkodę spółki). Wskazana w par. 4.3 zasada jest niemożliwa do zrealizowania z uwagi na implikacje podatkowe oraz przepisy o ochronie konkurencji. Jeżeli Zamawiający ma na myśli, że płatność (nie faktura) ma być pomniejszona o kwotę kary umownej (potrącenie), to należy to zapisać w umowie poprawnie podając, że chodzi o zmniejszenie płatności, a nie faktury.

ODPOWIEDŹ.

W zapisie chodzi o to, że kwota kary zostanie potrącona z kolejnej faktury i przelew zostanie o nią pomniejszony.

Pytanie nr 20 – Pakiet nr 2, poz. 148, 151

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 2 pozycja 148 oraz 151 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisany w pytaniu preparat.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisany w pytaniu preparat.

Pytanie nr 21

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w par. 1 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od dnia złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający uzupełni adres e-mail w Umowie.

Pytanie nr 23 - Umowa

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §4 ust. 2 pkt a, b, c, d:

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** wartości **brutto** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach - w wysokości **0,5%** wartości **brutto** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;**
- b) za opóźnienie realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 4e) - w wysokości **0,5%** wartości **brutto** przedmiotu niezrealizowanej reklamacji za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;**
- c) niewykonanie lub nienależytego wykonania umowy, inne niż wskazane w pkt. a) b) w wysokości 0,2% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy za każde uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;**

d) w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego albo odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Dostawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

ODPOWIEDŹ.

Ad. a)

Zamawiający zmienia zapis na następujący - za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości **brutto części** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach – w wysokości 0,5 % **wartości brutto** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę.

Ad. b)

Zamawiający zmienia zapis na następujący - za opóźnienie realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w **§ 1 ust. 4f)** - w wysokości 0,5% **wartości brutto** przedmiotu nie zrealizowanej reklamacji za każdy dzień opóźnienia

Ad. c)

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Ad. d)

Zamawiający zmienia zapis na następujący - w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy brutto

Pytanie nr 24 – Pakiet nr 7, poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005/2,5 ml amp x 5 szt. w pakiecie nr 7, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25 – Pakiet nr 7, poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby Cisatracurium 0,005/2,5 ml amp x 5 szt. w pakiecie nr 7, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 – Pakiet nr 7, poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005/2,5 ml amp x 5 szt. w pakiecie nr 7, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27 – Pakiet nr 7, poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005/2,5 ml amp x 5 szt. w pakiecie nr 7, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28 – Pakiet nr 7, poz.2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01/5 ml amp x 5 szt.. w pakiecie nr 7, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29 – Pakiet nr 7, poz.2

Czy Zamawiający wymaga, aby Cisatracurium 0,01/5 ml amp x 5 szt.. w pakiecie nr 7, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 30 – Pakiet nr 7, poz.2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01/5 ml amp x 5 szt.. w pakiecie nr 7, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31 – Pakiet nr 7, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01/5 ml amp x 5 szt.. w pakiecie nr 7, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 - Umowa

Do treści §1 ust. 4 pkt 2) 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 dodanie do projektu umowy następującego warunku: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający zmienia zapis §1 ust. 4 pkt b) projektu umowy dodając zapis - dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Pytanie nr 33 - Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunków zawartych w §1 ust.4 pkt 5) projektu umowy, poprzez wydłużenie terminu dostaw, których nie można było wcześniej przewidzieć, w trybie "cito" do 6 godzin?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 34 - Umowa

Do treści §1 ust.4 ppkt 6) projektu umowy. Wnosimy o wydłużenie terminów na realizację reklamacji do 48 godzin w odniesieniu do reklamacji ilościowej oraz do 7 dni w odniesieniu do reklamacji jakościowej.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu na realizację reklamacji do 2 dni roboczych od jej złożenia ale tylko w okresie epidemii oraz do 5 dni w odniesieniu do reklamacji jakościowej.

Pytanie nr 35 - Umowa

Do §4 ust.2 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, której termin dostaw określony jest w godzinach, na karę w wysokości 0,2% wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę?

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23

Zamawiający zmienia zapis na następujący - za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości **brutto części** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach – w wysokości 0,5 % **wartości brutto** dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę.

Pytanie nr 36 - Umowa

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

ODPOWIEDŹ.

W chwili obecnej Spółka nie jest postawiona w stan likwidacji ani upadłości i nie są planowane takie działania.

Pytanie nr 37 - Umowa

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

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

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38 – Pakiet nr 2, poz. 40

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 40 w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Preparat nie zawiera laktozy i może być podawany pacjentom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w op. x 20 kaps. – prosimy o możliwość zaferowania z podaniem przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

ZMIANA ZAPISÓW SIWZ

Jednocześnie zgodnie z art. 38 ust. 2, art. 38 ust. 4 w powiązaniu z art. 38 ust 4a Ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy Państwa o zmianie zapisów SIWZ. Zamawiający zmienia zapis w Załączniku nr 1 do SIWZ w PAKIECIE nr 5 – Produkty do zabiegów CRRT poprzez dodanie pozycji nr 13

Pakiet nr 5 – Produkty do zabiegów CRRT

lp	Produkt	j.m.	il. Na rok
	PŁYNY – CRRT z antykoagulacją heparynową		
1.	Roztwór do hemofiltracji i hemodializy, w skład którego wchodzi: Na+ 140 mmol/l; K+ 0 mmol/l; Ca2+ 1,75 mmol/l; Mg2+ 0,5 mmol/l; Cl- 109,5 mmol/l; HCO3- 32 mmol/l; glukoza 0 mmol/l; młeczan 3 mmol/l; osmolarność 287 mOsm/l; worek o pojemności 5 litrów, Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamania zawleczki. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.		
2.	Roztwór do hemofiltracji i hemodializy, w skład którego wchodzi: Na+ 140 mmol/l; K+ 2 mmol/l; Ca2+ 1,75 mmol/l; Mg2+ 0,5 mmol/l; Cl- 111,5 mmol/l; HCO3- 32 mmol/l; glukoza 6,1 mmol/l; młeczan 3 mmol/l; osmolarność 297 mOsm/l; worek o pojemności 5 litrów. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamania zawleczki. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.	SZT.	500
3.	Roztwór do hemofiltracji i hemodializy, w skład którego wchodzi: Na+ 140 mmol/l; K+ 4 mmol/l; Ca2+ 1,75 mmol/l; Mg2+ 0,5 mmol/l; Cl- 113,5 mmol/l; HCO3- 32 mmol/l; glukoza 6,1 mmol/l; młeczan 3 mmol/l; osmolarność 301 mOsm/l; worek o pojemności 5 litrów. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamania		

	zawleczeni. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.		
	PŁYNY – CRRT z antykoagulacją cytrynianową		
4.	Sterylny płyn do antykoagulacji w nerkowej terapii zastępczej, skład: cytrynian 18 mmol/l, Na ⁺ 140 mmol/l, Cl ⁻ 86 mmol/l; teoretyczną osmolarność: 244 mOsm/l; opakowanie: worek 5l wyposażony w port do podawania leków – oznakowany kolorowym kapsłem. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamywania zawleczeni. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.	SZT.	150
5.	Roztwór dializacyjny buforowany dwuwęglanem w nerkowej terapii zastępczej, w skład którego wchodzi: Na ⁺ 140 mmol/l; K ⁺ 4 mmol/l; Ca ²⁺ 0 mmol/l; Mg ²⁺ 0,75 mmol/l; Cl ⁻ 120,5 mmol/l; HCO ₃ ⁻ 22 mmol/l; glukoza 6,1 mmol/l; mleczan 3 mmol/l; osmolarność 296,4 mOsm/l; opakowanie: worek 5l wyposażony w port do podawania leków – oznakowany kolorowym kapsłem. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamywania zawleczeni. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.	SZT	150
6.	Roztwór do hemofiltracji i hemodializy w skład którego wchodzi: Na ⁺ 140 mmol/l; K ⁺ 4 mmol/l; Ca ²⁺ 1,25 mmol/l; Mg ²⁺ 0,6 mmol/l; Cl ⁻ 115,9 mmol/l; HCO ₃ ⁻ 30 mmol/l; glukoza 0 mmol/l; HPO ₄ ²⁻ 1,2 mmol/l; osmolarność 293 mOsm/l; opakowanie: worek 5l wyposażony w port do podawania leków. Połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port z dużą gumową membraną przekłuwaną plastikową igłą, bez konieczności przełamywania zawleczeni. Kompatybilny z zestawem CRRT do aparatu Prismaflex.	SZT	60
	INNE		
7	Zestaw do zabiegów ciągłych nerko zastępczych zawierający hemofiltr o powierzchni 1,5m ² , zestaw linii 8ętniczo-żylny, worek ściekowy z dolnym odpływem, dren do heparyny. Kompatybilny z aparatem typu Prismaflex.	SZT	100
8.	Zestaw do zabiegów ciągłych nerko zastępczych, dla pacjentów septycznych, zawierający hemofiltr heparynizowany o powierzchni 1,5m ² , zestaw linii 8ętniczo-żylny, worek ściekowy z dolnym odpływem, dren do heparyny. Kompatybilny z aparatem typu Prismaflex.	SZT	40
9	Zestawy do plazmaferezy (plazmafiltr z liniami –do aparatu typu Prismaflex) TPE	SZT	20
10	Linia do podaży wapnia	SZT	100
11	Worek spustowy 5 litrowy lub 9 litrowy z dolnym odpływem, do aparatu typu Prismaflex	SZT	100
12	Cewnik do hemofiltracji, wysokoprzepływowy, o dostępnym przekroju 11,5 lub 13 Fr i długościach 150; 200; z powłoką antybakteryjną zawierającą bizmut, wylot i wlot krwi pojedynczy, schodkowy, bez otworów bocznych, ograniczający mieszanie się krwi powrotnej z napływową.	SZT	10
13	Cewnik do hemodializy, wysokoprzepływowy, trójświatłowy, o przekroju 13F i długościach 150, 200, 250; wykonany z termowrażliwego poliuretanu, wlot i wlot krwi pojedynczy, schodkowy, bez otworów bocznych ograniczający mieszanie się krwi powrotnej z napływową	SZT	20

W załączeniu – Załącznik nr 5 - Formularz asortymentowo – cenowy dla Pakietu nr 5

Z poważaniem

CZŁONEK ZARZĄDU

Jan Broi

CZŁONEK ZARZĄDU

Aleksandra...