



**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 18.05.2018 r.

Znak sprawy SZM/DN/DZ/340/16/2018

Wszyscy Uczestnicy Postępowania

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

W związku z prowadzoną procedurą przetargową w temacie jak wyżej w celu zachowania jej prawidłowości 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.

Pytanie nr 1 – Pakiet nr 12, poz. 29 i 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie nr 2 – Pakiet nr 12, poz. 29 i 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie nr 3 – Pakiet nr 12, poz. 29 i 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 29 i 30 do osobnego pakietu?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie nr 4 – SIWZ

Jeżeli ofertę oraz JEDZ podpisuje pełnomocnik to w jakiej formie ma być złożone pełnomocnictwo?

ODPOWIEDŹ.

Pełnomocnictwo składamy w formie pisemnej i dołączamy do oferty.

Pytanie nr 5 – Pakiet nr 8, poz. 11

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 11 i dopuści:
Gaziki jałowe zawierające 2g alkoholu izopropylowego 70% saszetki x 100 szt.?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie nr 6 – Pakiet nr 40, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 40 pozycji 2 celem zwiększenia konkurencyjności oferentów i uzyskania lepszej, niższej oferty cenowej dla szpitala w w/w pakiecie?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie nr 7 – Pakiet nr 41, poz. 39

Czy w pakiecie Nr 41 poz. 39 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 mikrograma/ml 20poj. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 8 – Pakiet nr 41, poz. 39

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 41 poz. 39 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 mikrograma/ml 20poj. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9 – Pakiet nr 41, poz. 39

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 41 poz. 39 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 mikrograma/ml 20poj. 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 10 – Pakiet nr 41, poz. 39

Czy w pakiecie Nr 41 poz. 39 (Budesonidum zawiesina do nebulizacji 250 mikrograma/ml 20poj. 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Lekniczego, leku w postaci budezonidu zmkronizowanego?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami w SIWZ. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 11 – Umowa

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.4.e) termin dostaw leków na ratunek 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 różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający zmienia zapis i ustala termin dostaw leków na ratunek - 5 godzin.

Zapis w par. 1.4.e – przyjmuje następujące brzmienie:

„realizacja dostaw „cito” w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do **5 godzin** od chwili złożenia zamówienia”

Pytanie nr 12 – Umowa

Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 1.4.f) oraz 1.4.g) do 3 dni roboczych? Zgłoszenie reklamacji 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.

Zamawiający wydłuża termin wymiany reklamacyjnej do 48 godzin.

Zapis §1 ust.4 ppkt f) projektu umowy przyjmuje następujące brzmienie:

„realizację reklamacji w terminie do 48 godzin od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, zobowiązujemy się do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 48 godzin w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 48 godzin od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji w terminie 14 dni od otrzymania produktu. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy,”

Zapis §1 ust.4 ppkt g) projektu umowy przyjmuje następujące brzmienie:

realizację reklamacji ilościowych do 48 godzin od daty przyjęcia produktu, w przypadku odbioru przedmiotu umowy od przewoźnika Zamawiający ma prawo dokonać sprawdzenia ilościowego dostarczonych produktów i zgodności z zamówieniem oraz otwarcia paczek. Przewoźnik musi poczekać na wykonanie powyższych uprawnień przez Zamawiającego. Jeżeli zamawiający nie skorzysta z możliwości odtworzenia paczek, potwierdzając jedynie stan ilościowy dostarczonych paczek, zachowuje możliwość złożenia reklamacji ilościowej przez 24 godziny od momentu odbioru przesyłki.

Pytanie nr 13 – Umowa

Czy Zamawiający zmieni w par. 2.3.b) termin 5 godzin na minimum 12 godzin? W par. 1.4.e mowa jest o 3 godzinach, tu zaś – o 5 godzinach. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czym różnią się te 2 terminy i kiedy będzie stosowany który tryb dostawy?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający podtrzymuje zapis w par. 2.3.b) „realizacja dostaw natychmiastowych w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do **5 godzin** od chwili złożenia zamówienia”

Pytanie nr 14 – Umowa

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.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 15 – Umowa

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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 16 – Umowa

Czy Wykonawca w par 4.2.a naliczać będzie kary umowne za dzień, a nie za godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający zmienia zapis w projekcie umowy.

Zapis §4 ust. 2 ppkt a) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

„za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 1% wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach – w wysokości 0,5 % wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę;”

Pytanie nr 17 – Pakiet nr 11, poz. 96 i 97

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 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 różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wymaga leku.

Pytanie nr 18 – Pakiet nr 11, poz. 112

Z uwagi na zamieszczenie w SIWZ opisu suplementu diety, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie posiadającego takie same cechy preparatu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wymaga suplementu diety.

Pytanie nr 19 – Pakiet nr 11, poz. 38 i 43

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania 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) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, dawkowanego 1 x dziennie, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowany preparat zawiera wyższe stężenie żywych kultur bakterii probiotycznych (6 mld CFU/ kaps) niż suplement diety zawierający liofilizat 9 szczepów opisany w SIWZ w poz. 43 (łącznie 4,5 mld CFU/ kaps).

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wymaga leku

Pytanie nr 20 – Pakiet nr 18

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 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.

Tak. Zamawiający wymaga, aby produkt miał rejestrację w w/w wskazaniach.

Pytanie nr 21 – Pakiet nr 41, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 41 pozycja 5 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 22 – Pakiet nr 41, poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 41 pozycja 5 wymaga, aby zaoferowany ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 23 – Pakiet nr 41, poz. 8

Czy Zamawiający w pakiecie 41 pozycja 8 dopuści Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 – Pakiet nr 41, poz. 111 i 112

Czy Zamawiający w pakiecie 41 pozycje 111, 112 wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość mieszania Pyralginy z Poltramem?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 25 – Pakiet nr 46, poz. 26 i 27

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 46 pozycja 26, 27 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z ChPL produktu?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 26 – Pakiet nr 46, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 46 pozycja 2 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z ChPL produktu?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 27 – Pakiet nr 11, poz. 101

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.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wymaga leku.

Pytanie nr 28 – Pakiet nr 20

Zaoferowanie w Pakiecie: nr 20 (Fitomenadion pediatryczny /wit.k1/ roztwor doustny 2mg/0,2ml amp. x 5 amp. w opakowaniu) leku sprowadzanego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez MZ ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Lek na czasowe dopuszczenie do obrotu.

Pytanie nr 29 – Pakiet nr 14

Zaoferowanie w Pakiecie: nr 14 (Thiopental 0,5 g x 50 fioł. – 20 op., Thiopental 1g x 50 fioł. – 20 op). leku, nieposiadającego Św. Dopuszczenia do obrotu w Polsce, sprowadzanego w ramach importu docelowego?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Lek sprowadzany w imporcie docelowym.

Pytanie nr 30 – Pakiet nr 12, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek absorpcyjny (rozmiar 10cm x 10cm) 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.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 31 – Pakiet nr 12, poz. 55

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek absorpcyjny (rozmiar 10cm x 10cm) 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.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 32 – Pakiet nr 12, poz. 54 i 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 54 oraz pozycji 55 z Pakietu nr 12 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 33 – Umowa

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §9 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający szacuje wartość zamówienia zgodnie z obowiązującymi przepisami, niemniej z uwagi na profil prowadzonej działalności nie jest w stanie zapewnić że zamówienie w całości zostanie zrealizowane, gdyż jest to zależne od rodzaju pacjentów trafiających do niego na leczenie. W związku z tym Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Pytanie nr 34 – Umowa

Do treści §1 ust. 4 pkt b) 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §1 ust. 4 pkt b) 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."

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający podtrzymuje warunek 12 miesięcznego okresu ważności zamawianych produktów. Zamawiający dopisuje do §1 ust. 4 pkt b) projektu umowy następującą treść: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Zapis §1 ust.4 ppkt b) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

termin ważności produktu leczniczego, wyrobu medycznego minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zwraca dostarczony towar na koszt Dostawcy, w przypadku krótszego niż wskazany terminu ważności. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie nr 35 – Umowa

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

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający zmienia zapis i ustala termin dostaw leków na ratunek - 5 godzin

Pytanie nr 36 – Umowa

Do §1 ust.4 ppkt f) projektu umowy. Ze względu na rygorystyczne wymogi wynikające z konieczności przestrzegania Prawa farmaceutycznego, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany reklamacyjnej również jakościowej do 48 godzin?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wydłuża termin wymiany reklamacyjnej do 48 godzin.

Zapis §1 ust.4 ppkt f) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

„realizację reklamacji w terminie do 48 godzin od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, zobowiązujemy się do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 48 godzin w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 48 godzin od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji w terminie 14 dni od otrzymania produktu. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy,”

Pytanie nr 37 – Umowa

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą 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 zapisów §2 ust.4, §7 ust.1 ppkt k) i ppkt m) projektu umowy)?

ODPOWIEDŹ.

W przypadku jeżeli nie będzie możliwości zbycia produktu w cenie zbliżonej do umownej lub nie będzie na rynku odpowiednika, Zamawiający rozważy możliwość wyłączenia danego pakietu z umowy.

Pytanie nr 38 – Umowa

Do treści §2 ust.5 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie dodaje zapisu.

Pytanie nr 39 – Umowa

Prosimy o dopisanie do §3 ust.8 projektu umowy:"...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

ODPOWIEDŹ.

Regulacje ustawy o terminach mają charakter bezwzględnie obowiązujący więc nie ma potrzeby wpisywania ich do treści umowy.

Pytanie nr 40 – Umowa

Do §4 ust.2 ppkt a) 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 dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a jeśli termin dostawy określony jest w godzinach to w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający zmienia zapis w projekcie umowy.

Zapis §4 ust. 2 ppkt a) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

„za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 1% wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach – w wysokości 0,5 % wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę;”

Pytanie nr 41 – Umowa

W kontekście kary wymienionej w §4 ust.2 ppkt c) projektu umowy prosimy o wyjaśnienie jakie zdarzenia Zamawiający ma na myśli podając jako przesłankę nałożenia kary nienależyte wykonanie umowy (prosimy o przykłady).

ODPOWIEDŹ.

Niewykonanie umowy jest formą barku działania Wykonawcy, czyli np. nie dostarczenie zamówionego produktu, jest to termin z zakresu prawa cywilnego i tak jest rozumiany przez Zamawiającego, nie ma potrzeby jego doprecyzowania.

Pytanie nr 42 – Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §4 ust.2 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 43 – Umowa

Do treści §4 ust.3 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.

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 44 – Umowa

Do treści §5 ust.3 pkt 1) 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.

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 45 – 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.

Zamawiający na chwilę obecną nie spełnia przesłanek wszczęcia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego, z uwagi na fakt, iż sytuacja finansowa Zamawiającego zależy przede wszystkim od wartości jego kontraktu z NFZ, a nie ma zagwarantowanej jego wysokości na okres ponad 1.06.2018 r. nie może jednoznacznie zapewnić, że stan ten będzie trwał do czasu zakończenia umowy.

Pytanie nr 46 – 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;
- weksla 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 przewiduje ustanowienia żadnych zabezpieczeń.

Pytanie nr 47 – Pakiet nr

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycja 117 Bupivacaina h/chlor WZF Spinal Heavy 0,5% inj. 5mg/1ml 4ml x 5 wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 48 – Pakiet nr 2, poz. 5;8;10;11;20-22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 5;8;10;11;20-22 produktów w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worka z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worka w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 49 – Pakiet nr 2, poz. 24;25;26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 24;25;26 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l;ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności odpowiednio 500ml i 1000ml? Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 50 – Wszystkie Pakiety

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

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 51 – Wszystkie Pakiety

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

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

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 52 – Wszystkie Pakiety

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku , gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestracja lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, to czy należy wycenić go w ostatniej cenie i umieścić pod pakietem stosowną informację?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający wymaga wykreślenia danej pozycji, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończyła się jego rejestracja oraz umieszczenia pod Pakietem stosownej informacji.

Pytanie nr 53 – Pakiet nr 9, poz.1

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 54 – Pakiet nr 11, poz.23

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 55 – Pakiet nr 11, poz.24

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 56 – Pakiet nr 11, poz.57

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 57. 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 dożylną?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 57 – Pakiet nr 11, poz.58

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 58. 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 dożylną?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 58 – Pakiet nr 11, poz.75

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 75.

Czy Zamawiający dopuści wycenę 52,08 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.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 59 – Pakiet nr 11, poz.97

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 97. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 60 – Pakiet nr 11, poz.117

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 117. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml,roztw.d/wstrz,5amp.?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 61 – Pakiet nr 12, poz.9

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 62 – Pakiet nr 12, poz.88

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 88. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 63 – Pakiet nr 19, poz. 12

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 64 – Pakiet nr 19, poz.12

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 12. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 65 – Pakiet nr 19, poz.21

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 21. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 66 – Pakiet nr 11, poz. 3

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu preparatu Albumin 20% ,200g/l; 50ml,r.d/inf,1but., celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 67 – Pakiet nr 11, poz. 19

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 19. Czy Zamawiający wykreśli preparat Calcium, 9mg jon.wap/ml;5ml,rozt.d/wst,10amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 68 – Pakiet nr 11, poz. 20

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 20. Czy Zamawiający wykreśli preparat Calcium ,9mgCa²⁺/ml; 10ml,roz.d/wst,10amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 69 – Pakiet nr 11, poz. 30

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 30.

Czy Zamawiający wykreśli preparat Cyclonamine 12.5%,125mg/ml;2ml,roztw.d/wstrz,50amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Na rynku istnieje odpowiednik.

Pytanie nr 70 – Pakiet nr 11, poz. 31

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 31. Czy Zamawiający wykreśli preparat Fenoterol , 50mcg/ml;10ml,roztw.d/wst,inf,15amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 71 – Pakiet nr 11,poz. 42

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw. do infuz,10 amp ? (Glicerooli Trinitras, 2 mg/ml; 5 ml, roztw.do infuz., 50 amp brak produkcji)

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 72 – Pakiet nr 12, poz. 43

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Trilac kaps x 20?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 73 – Pakiet nr 12, poz.89

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 89. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Theospirex, 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp. - 75 op? (Theophyllum , 1,2 mg/ml,roztw.d/inf,250 ml brak produkcji)

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 74 – Pakiet nr 12, poz.99

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 99. Czy Zamawiający wykreśli preparat Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 75 – Pakiet nr 12, poz. 100

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 100. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia :Selovita C, 500 mg/5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ? (tylko taki jest dostępny)

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 76 – Pakiet nr 22, poz.5

Dotyczy pakietu nr 22 poz 5. Czy Zamawiający wykreśli preparat Ceftriaxon,250mg,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,1 fiol, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 77 – Pakiet nr 22, poz. 11

Dotyczy pakietu nr 22 poz 11.

Czy Zamawiający wykreśli preparat Lignocainum WZF 5% Grave,50mg/ml;2ml,r.d/wst,50amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 78 – Pakiet nr 22, poz. 16

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 16. Czy Zamawiający wykreśli preparat Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp, ze względu na brak produkcji oraz brak równoważnika?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie nr 79 – Umowa

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 4 lit. f projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wydłuża termin wymiany reklamacyjnej do 48 godzin.

Zapis §1 ust.4 ppkt f) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

„realizację reklamacji w terminie do 48 godzin od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, zobowiązujemy się do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 48 godzin w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 48 godzin od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji w terminie 14 dni od otrzymania produktu. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy,”

Pytanie nr 80 – Umowa

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 2:

2. Wykonawca 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 dostawy wykonanej z opóźnieniem,

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający zmienia zapis w projekcie umowy.

Zapis §4 ust. 2 ppkt a) projektu umowy przykuje następujące brzmienie:

„za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 1% wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach – w wysokości 0,5 % wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę;”

- b) za opóźnienie realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 4 e) - w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu nie zrealizowanej reklamacji za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części przedmiotu umowy,

ODPOWIEDŹ:

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

- c) niewykonanie bądź nienależyte wykonanie umowy, inne niż wskazane w pkt. a) –b) w wysokości 0,2% wartości niewykonanej lub nienależyte wykonanej umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy za każde uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależyte wykonanej umowy,

ODPOWIEDŹ:

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

- d) w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego (...) - w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości umowy brutto, określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.

ODPOWIEDŹ:

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 81 – Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu nawilżającego do cewnikowania w aplikatorze o pojemności 8,5g,

ODPOWIEDŹ:

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu w aplikatorze o pojemności 8,5g.

Pytanie nr 82 – Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

ODPOWIEDŹ:

Tak. Żel winien być sterylizowany parą wodną.

Pytanie nr 83 – Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

ODPOWIEDŹ:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84 – Pakiet nr 12, poz. 38 i 43

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 38 i 43 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne tego samego szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (ATTC53103) o równoważnym działaniu (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych) w opakowaniach x 20 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych niż w przypadku bakterii liofilizowanych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ oczekujemy leku.

Pytanie nr 85 – Pakiet nr 12, poz. 38 i 43

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych takich jak białko mleka krowiego, kazeina i laktoza?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 86 – Pakiet nr 19, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19, pozycja nr 22, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, Paracetamol 10mg/ml konfekcjonowanego w flaconie z dwoma równymi sterylnymi portami?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 87 – Pakiet nr 19, poz. 22

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 19, pozycja nr 22 (Paracetamol 10mg/ml), Zamawiający oczekuje, zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu typu butelka - flakon, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (opakowanie szklane - fiolka wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii podaży), oraz z dwoma sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 88 – Pakiet nr 31, poz. 1,2,3,4,5

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, czy w pakiecie nr 31, pozycja nr 1, 2, 3, 4, 5 należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU

20100111
Krzysztof Wołowicz