

BZP.38.382-29.15.17

Jastrzębie - Zdrój, 25.08.2017 r.

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych (BZP.38.382-29.17)**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 25.08.2017 r.
I ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 25.08.2017 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 110 poz 1:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) ,dla których obowiązuje stawka VAT 8%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 12,1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 121 pozycji nr 1 (Benzyna apteczna) i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie pozycji z pewnością wpłynie na możliwość złożenia w postępowaniu większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 90, poz. 4:

Czy zamawiający dopuszcza płyn do dializy buforowany dwuwęglanem o składzie:

- Wodorowęglany 22 mmol/l
- Sód 140 mmol/l
- Magnez 0,75 mmol/l
- Chlorki 122 mmol/l
- Potas 4 mmol/l
- Wodorofosforany 1 mmol/l

Zarejestrowany jako lek.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 90 w poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Postać, dawka/stężenie/moc zmienia zapis z:

Postać, dawka /stężenie/ moc
wodorowęglany - 22 mmol/l; sód 140 mmol/l; glukoza - 6,1 mmol/l; magnez - 0,75 mmol/l; mleczały - 3 mmol/l; chlorki - 120,5 mmol/l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Postać, dawka /stężenie/ moc
wodorowęglany - 22 mmol/l; sód 140 mmol/l; glukoza - 6,1 mmol/l; magnez - 0,75 mmol/l; mleczały - 3 mmol/l; chlorki - 120,5 mmol/l lub Wodorowęglany 22 mmol/l Sód 140 mmol/l Magnez 0,75 mmol/l Chlorki 122 mmol/l Potas 4 mmol/l Wodorofosforany 1 mmol/l

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy w pakiecie Nr 106 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji, 0,5 i 0,250 mg/ml (1 mg / 2 ml i 0,5 mg/2ml)) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 106 w poz. 1 i 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami,
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 106 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji, 0,5 i 0,250 mg/ml (1 mg / 2 ml i 0,5 mg/2ml)) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 106 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji, 0,5 i 0,250 mg/ml (1 mg / 2 ml i 0,5 mg/2ml)) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy w pakiecie Nr 106 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji, 0,5 i 0,250 mg/ml (1 mg / 2 ml i 0,5 mg/2ml)) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 106 w poz. 1 i 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	uwagi
------	-------

1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 106 poz. 1 i 2 (BUDESONIDUM zawiesina do nebulizacji, 0,5 i 0,250 mg/ml (1 mg / 2 ml i 0,5 mg/2ml)) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 106 w poz. 1 i 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej, lek o tej samej nawie międzynarodowej lecz w różnych dawkach ma pochodzić od tego samego producenta
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej, lek o tej samej nawie międzynarodowej lecz w

	różnych dawkach ma pochodzić od tego samego producenta
--	--

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 79, poz. 1, 9 i 15:

W związku ze zmianą zasad dystrybucji wybranych produktów GSK do Podmiotów Leczniczych, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 79 pozycji 1, 9 i 15 i utworzenia nowego pakietu, celem umożliwienia nam przystąpienia do postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Wzoru mowy - §7 pkt. 1c:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na odstępnie od zapisu w pkt. 1c: „jednak nie mniej niż 100 zł”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 17 poz. 109:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 17 poz. 109, aby budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 102:

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?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Zapisów SIWZ (Rozdział 3 pkt. 7b):

W związku z faktem, iż sterylny żel do cewnikowania jest wyrobem medycznym, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w zakresie pakietu nr 102 wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania określone w Ustawie o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz. U z 2017r. poz. 211 z póź. zm.)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Zapisów SIWZ (Rozdział 6 pkt. 3):

W związku z faktem, iż sterylny żel do cewnikowania jest wyrobem medycznym, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w zakresie pakietu nr 102 będzie wymagał dołączenia do oferty oświadczenia o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania dla zaoferowanych wyrobów medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. Zapisów formularza ofertowego:

W związku z faktem, iż sterylny żel do cewnikowania jest wyrobem medycznym wnosimy o wykreślenie w części C.5a formularza ofertowego pakietu nr 102 i dopisanie go do pkt C.5b

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. Zapisów formularza ofertowego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w formularzu ofertowym łącznej ceny ofertowej wyłącznie pakietów ,na które Wykonawca składa ofertę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 122 poz. 3 i 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii*, występującego w postaci kapsułek konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 122 poz. 1 i 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 122 poz. 1 i 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana w formie doustnej zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 142 poz. 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 2, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, by Wykonawca w Pakiecie nr 2 poz.1 Glatirameri acetat roztwór do wstrzykiwań 40 mg /ml x 12 ampulko-strzykawkę zaferował produkt, który zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, może być stosowany podczas ciąży?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 2 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” dopisuje zapis:

l.p.	uwagi
1	Produkt zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, może być stosowany podczas ciąży

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 2, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby lek w Pakiecie nr 2 poz.1 Glatirameri acetat roztwór do wstrzykiwań 40 mg /ml x 12 ampulko-strzykawkę podawany był w 1 wstrzyknięciu podskórnym 3x w tyg , w odstępach co najmniej 48godz zgodnie z zapisem ChPl.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 2 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	uwagi
------	-------

1	Produkt zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego , może być stosowany podczas ciąży
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	uwagi
1	Produkt zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego , może być stosowany podczas ciąży, podawany w 1 wstrzyknięciu podskórnym 3x w tygodniu, w odstępach co 48 godzin

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 123:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 123 dyspersyjny roztwór 1,6% hialuronianu sodu, pochodzącego z biofermentacji bakteryjnej? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 123 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapis z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	roztwór 1,8%; ampułko-strzykawka, objętość od 1 ml - 1,5 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	roztwór 1,6% - 1,8%; ampułko-strzykawka, objętość od 1 ml - 1,5 ml

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 37, poz. 1:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 w pozycji 1 zamierza zakupić 2000 ampułkostrzykawkę (200 opakowań po 10 strzykawkę)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 37 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Ilość opakowań” zmienia zapis z:

l.p.	Ilość opakowań (op.)
1	200

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Ilość opakowań (op.)
1	20

Pytanie nr 25 dot. Formularza ofertowego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby formularz ofertowy zawierał tylko te pakiety na które jest składana oferta?

Odpowiedź:

Wykonawca informuje, że Wykonawcy mogą usunąć z załącznika nr 2 do SIWZ, tj. z Formularza oferty te pakiety w części **B. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**, na które nie składają oferty.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 106, poz. 1 i 2:

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 106 poz. 1,2, aby budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 106 w poz. 1 i 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	uwagi
-------------	--------------

1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami,
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	uwagi
1	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej, lek o tej samej nawie międzynarodowej lecz w różnych dawkach ma pochodzić od tego samego producenta Wytwarzany w technologii Steri Neb, czyli produkowany w technologii produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS
2	Zgodnie z CHPL po otwarciu lek można wykorzystać w ciągu 12 godzin; lek można mieszać z niektórymi lekami, poprawa stanu zdrowia może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia, lek w postaci zmikronizowanej, lek o tej samej nawie międzynarodowej lecz w różnych dawkach ma pochodzić od tego samego producenta Wytwarzany w technologii Steri Neb, czyli produkowany w technologii produkcji leku

	zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS
--	--

Pytanie nr 27 dot.wzorca umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.1 ostatnie zdanie? Termin 1-godziny jest w praktyce niemożliwy do zrealizowania.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w § 3 ust. 1 we wzorze umowy zmienia zapis z:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

1. Dostawy częściowe realizowane będą sukcesywnie w oparciu o każdorazowe zamówienia, określające ilość oraz asortyment, przesłane faxem (nr:) lub e-mailem (adres:) do Wykonawcy. W przypadku odmowy realizacji dostawy, Wykonawca w terminie do 1 (jednej) godziny od otrzymania zamówienia, poinformuje o tym fakcie Zamawiającego faksem lub emailem.

który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

1. Dostawy częściowe realizowane będą sukcesywnie w oparciu o każdorazowe zamówienia, określające ilość oraz asortyment, przesłane faxem (nr:) lub e-mailem (adres:) do Wykonawcy. W przypadku odmowy realizacji dostawy, Wykonawca w terminie do 2 (dwóch) godziny od otrzymania zamówienia, poinformuje o tym fakcie Zamawiającego faksem lub emailem.

Pytanie nr 28 dot.wzorca umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a) z 8% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 dot.wzorca umowy:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b) z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 dot.wzorca umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.1.c frazę „jednak nie mniej, niż 100 złotych”? może to prowadzić na rażących strat po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 102:

Czy Zamawiający dopuści sterylny żel w opakowaniu 12 ml w formie ampułkostrzykawki ze skalą z pełnym opisem produktu na pojedynczym opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 102 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

Wielkość opakowania
opakowanie o pojemności 12 ml lub 10 ml lub opakowanie harmonijkowe, na którym znajduje się pełny opis produktu

który otrzymuje nowe brzmienie:

Wielkość opakowania
opakowanie o pojemności 12 ml lub 10 ml lub opakowanie harmonijkowe lub ampułkostrzykawka, na którym znajduje się pełny opis produktu

Pytanie nr 32 dot. Wzoru umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust.1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a) w wysokości 8% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

- c) w wysokości 0,1% wartości brutto **opóźnionej części** dostawy, jednak nie mniej niż 100 złotych, za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy jednak **więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy**;
- d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 3 ust. 27 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;
- e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 79:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 79 pozycji 5, 6 i 7 i utworzenia nowego pakietu, celem umożliwienia nam przystąpienia do postępowania?

Uzasadnienie:

Art. 9 ust. 2 Ustawy refundacyjnej z dnia 12 maja 2011 roku nakłada na Świadczeniodawców (szpitale) obowiązek zakupu leków refundowanych (do których należy również lek zawarty w wymienionej wyżej pozycji) w cenie nie wyższej niż wynikająca z odpowiednich przeliczeń zgodnie z zapisami ustawy. Jednakże maksymalna cena jednostkowa po jakiej Świadczeniodawca zobowiązany jest nabywać w wymieniony lek, wyliczona zgodnie z przywołanymi przepisami jest znacząco niższa niż urzędowa cena zbytu (nawet o kilkadziesiąt %).

W związku z tym przedmiotowy produkt leczniczy nie jest oferowany Świadczeniodawcom przez naszą firmę w procedurach przetargowych.

oraz pozycji 13, 14, 16 w związku z planowanym zaprzestaniem dostaw produktu do firmy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 123:

Czy zamawiający dopuści również wiskoelastyk otrzymywany z kogucich grzebieni, roztwór 1,6% i lepkości 55700 +/- 8200cP, hialuronian sodu o średniej masie cząsteczkowej 12,9mln i PH 6,8-7,6, rozpuszczonym w fizjologicznym roztworze chlorku sodu zawierającym bufor fosforanowy. Ampułkostrzykawka z jałowa kaniulą o rozmiarze 27g o pojemności 0,8ml?

Jaką ilość należy wówczas zaproponować?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 123 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa produktu leczniczego, producent”, „Skład/nazwa międzynarodowa”, „postać, dawka/stężenie/moc oraz „Ilość opakowań jednostkowych” zmienia zapis z:

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
------	---------------------------------------	---------	------------------------------	------------------------------	------------------------------

1			Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej	roztwór 1,6% - 1,8%; ampułkostrzykawka, objętość od 1 ml - 1,5 ml	
---	--	--	---	---	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
1	Hialuronian sodu		Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej	roztwór 1,6% - 1,8%; ampułkostrzykawka, objętość od 1 ml - 1,5 ml	
			lub		
			Hialurininian sodu z kogucich grzebieni, r-r 1,6% o lepkości 55700 +/- 8200 cP, o średniej masie cząsteczkowej 12,9 mln i pH 6,8-7,6 rozpuszczony w fizjologicznym r-rze chlorku sodu zawierającym bufor fosforanowy	Ampułkostrzykawka z jałową kaniulą 27G o pojemności 0,8 ml	1875

Pytanie nr 35:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że informacje w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 14 SIWZ.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że informacje w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 14 SIWZ.

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że informacje w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 14 SIWZ.

Pytanie nr 39:

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że informacje w tym zakresie znajdują się w rozdziale 3 ustępie 14 SIWZ.

Pytanie nr 40:

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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że informacje w tym zakresie znajdują się w § 10 ust. 1.2 lit. d) Wzorca Umowy.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 90:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu nr 90 płynów o następujących parametrach:
ad. 1 i 2 - połączenie zestawu do zabiegów z workiem przez port luer-lock, worki zabezpieczone przed przypadkowym rozlaniem przełamywanym sztyftem,
ad 4 - płyn o stężeniu chlorków 120,5-122,7 mmol/l oraz fosforanu 0,8 mmol/l,
ad. 5 - płyn substytucyjny o stężeniu elektrolitów wodorowęglany - 35 mmol/l; wapń - 1,5 mmol/l; fosforany - 0,0 mmol/l; magnez - 0,5 mmol/l; chlorki - 113 mmol/l

Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian. Worki kompatybilne z aparatem Prismaflex.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 116, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości, z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 116, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 116, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwbakteryjnym oraz przeciwwakcyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 116, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 143:

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w pakiecie 143 w kolumnie "Ilość opakowań (op.)" miał na myśli 87000 mcg i oczekuje w kolumnie „cena jednostkowa netto /op.” wyceny za 1 mcg?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 143 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Ilość opakowań” oraz „Cena jednostkowa netto/op.” zmienia zapis z:

Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.
----------------------	----------------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

Ilość opakowań (op.) lub Ilość mikrogramów [mcg]	Cena jednostkowa netto/op. lub Cena jednostkowa netto za 1 mcg
--	--

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48 dot. Wzorca umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z 60 dni na 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 dot. Wzorca umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 dot. Wzorca umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostaw w dni robocze pomiędzy godzinami 8.00 – 15.00?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 123, 124 i 141:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania przedmiotu umowy w nagłych wypadkach w trybie „CITO” tj: w ciągu 24 godzin wyrobów medycznych z Pakietu nr 123,124,141 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w § 3 ust. 4 Wzoru Umowy zmienia zapis z:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

4. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia.

który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 3

Warunki dostawy i odbioru oraz zasady reklamacji

4. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia, za wyjątkiem Pakietu 123, 124 oraz 141.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 141:

Czy Zamawiający zgodnie z art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, wyrazi zgodę aby zaoferowane wyroby medyczne w Pakiecie 141 były oznakowane i posiadały instrukcję w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53 dot. Wzorca umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 6 ust. 7 i 8 Wzoru Umowy:

7. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 5 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od ceny ogółem wskazanej jako brutto w § 5 ust. 3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej.

8. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od ceny ogółem wskazanej jako brutto w § 5 ust. 3 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54 dot. Wzorca umowy:

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 7 ust. 1, lit a,b,d,e Wzoru Umowy:

- a) w wysokości 1% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości 5% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;
- d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 3 ust. 27 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto;
- e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 123:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 123 dopuści hialuronian sodu kohezyjny pochodzący z biofermentacji bakteryjnej, roztwór 1,4%, ampułkostrzykawka o objętości 1,0 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 123:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 123 dopuści hialuronian sodu kohezyjny pochodzący z biofermentacji bakteryjnej, roztwór 2%, ampułkostrzykawka o objętości 0,9 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 124:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 124 dopuści hialuronian sodu kohezyjny pochodzący z biofermentacji bakteryjnej, roztwór 2% ampułkostrzykawka o objętości 0,9 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 36:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 36 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 103:

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego dla pakietu nr 103 Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 103. Jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60 dot. Formularza oferty:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odpowiedź na zadane pytanie znajduje się w pytaniu nr 25.

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 103:

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostaw w trybie „na cito”, w zakresie pakietu 103.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62 dot. Wzorca umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 3 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: *„Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63 dot. Wzorca umowy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §6 ust. 5 i 6 wzoru umowy w następujący sposób: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64 dot. Wzorca umowy:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §6 ust. 7 i 8.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65 dot. Wzorca umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: „Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.
- d) – wykreślony
- e) – wykreślony

Ostatni podpunkt stawia Wykonawcę w bardzo złej sytuacji, gdyż każde rozwiązanie umowy (nawet z winy Zamawiającego) spowoduje naliczenie kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66 dot. Wzorca umowy:

Do treści §3 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67 dot. Wzorca umowy:

Do treści §3 ust.14 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 §3 ust.14 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 zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68 dot. Wzorca umowy:

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust.7, ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym

idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69 dot. Wzorca umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 8% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 dot. Wzorca umowy:

Do §7 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod określeniem " ...jest zły jakości..." - przy założeniu, że przedmiotem zamówienia są leki dopuszczone do obrotu na terenie RP (co już jednoznacznie wskazuje ich dobrą jakość), magazynowane i przewożone z zachowaniem wszystkich niezbędnych norm? Prosimy o odstąpienie od tego zapisu ponieważ w przypadku wadliwie dostarczonego towaru, czy towaru w ilości niezgodnej z zamówieniem zastosowanie ma procedura reklamacyjna tj. niezwłoczna wymiana towaru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71 dot. Wzorca umowy:

Do §7 ust.1 ppkt c) 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 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia bez górnej granicy kwotowej (100 zł dziennie)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72 dot. Wzorca umowy:

Do §7 ust.1 ppkt e) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 2% wartości brutto nienależycie wykonanej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73 dot. Wzorca umowy:

Do §7 ust.1 pkt d) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74 dot. Wzorca umowy:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 Do §10 ust.1.2 pkt d) projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 75 dot. Wzorca umowy:

Zamawiający zastrzeżę 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 poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 */in fine/* ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §10 ust.1 pkt 1.2.ppkt c) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 76 dot. Pakietu nr 24, poz. 3 i 4:

Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycja 3,4 dopuści produkt w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 24 w poz. 3, 4 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
3	1 fiol a 100 ml
4	1 fiol a 200 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
3	1 fiol lub butelka a 100 ml
4	1 fiol lub butelka a 200 ml

Pytanie nr 77 dot. Pakietu nr 24, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 pozycji 7?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 24, poz. 28 i 31:

Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycja 28 i 31 miał na myśli preparat w opakowaniu worek z dwoma niezależnymi portami? Wymagane produkty przez Zamawiającego nie występują w butelce.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 24 w poz. 28 i 31 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
28	butelka a 500 ml
31	płaska but. z dwoma niezależnymi portami; 500 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
28	Worek z dwoma niezależnymi portami; 500 ml
31	Worek z dwoma niezależnymi portami; 500 ml

Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 39, poz. 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 39 pozycja 2 dopuści produkt w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 39 w poz. 2 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
2	1 fiol

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
2	1 fiol lub butelka

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 50, poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 50 pozycja 1,2 dopuści produkt w opakowaniu po 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 50 w poz. 1 i 2 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
1	10 butelek po 50 ml
2	10 butelek po 100 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
1	10 butelek lub fiolek po 50 ml
2	10 butelek lub fiolek po 100 ml

Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 68, poz. 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 68 pozycja 1 dopuści produkt w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 68 w poz. 1 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
------	---------------------

1	1 worek a 300 ml
---	------------------

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
1	1 worek lub butelka a 300 ml

Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 68, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 68 pozycji 1?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 83 dot. Wzorca umowy:

Dotyczy § 7 ustęp 1 punkt a i e. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku znaczącego zrealizowania umowy zgodnie z zapisami w umowie, naliczanie kary od całości wartości umowy jest wyraźnie zawyżone.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 84 dot. Wzorca umowy:

Dotyczy § 7 ustęp 1 punkt c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wysokości kary za każdy dzień opóźnienia w wysokości 0,2% dostawy? Ustalanie minimalnej kary na poziomie 100zł może być nieproporcjonalnie wysokie w przypadku dostaw o niskiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 122, poz. 3 i 4:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym BZP.38.382-29.17, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 122, w pozycjach 3 oraz 4 dotyczących „Saccharomyces bouardii” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 142, poz. 2:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym BZP.38.382-29.17, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 142, w pozycji 2 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 122 poz. 1 i 2 oraz Pakietu nr 142, poz. 1:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym BZP.38.382-29.17, w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 122, w pozycjach 1 i 2 oraz w pakiecie (zadaniu) PAKIET NR 142, w pozycji 1 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus/Lactobacillus plantarum 299 v” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 11, poz.1:

Dot. pakietu nr 11. Prosimy o doprecyzowanie leku o jakim składzie wymaga Zamawiający w pozycji nr 1? Obecnie widnieje informacja, iż ma to być roztwór do wstrzykiwań jednak brak informacji nt. składu.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 11 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Skład/nazwa międzynarodowa” oraz „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapis z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	roztwór do wstrzykiwań, 5 µg/ml	1 fiol

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
1	Parycalcytol	roztwór do wstrzykiwań, 5 µg/ml

Pytanie nr 89 dot. Pakietu nr 15, poz.1:

Dot. pakietu nr 15 poz. 1. Prosimy o informację czy Zamawiający miał na myśli preparat w

postaci wstrzykiwaczy? Na rynku brak obecnie ampułko-strzykawek.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 15 poz. 1 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
1	2 ampułko-strzykawki a 0,5 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
1	2 ampułko-strzykawki lub 2 wstrzykiwacze a 0,5 ml

Pytanie nr 90 dot. Pakietu nr 15, poz.2:

Dot. pakietu nr 15 poz. 2. Prosimy o informację czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci wstrzykiwaczy w opakowaniu x 2 sztuki w ilości 828 opakowań? Na rynku brak obecnie ampułko-strzykawek oraz opakowania konfekcjonowanego po 12 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 15 poz. 2 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania
2	12 ampułko-strzykawki a 0,5 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania
2	2 ampułko-strzykawki lub 2 wstrzykiwacze a 0,5 ml

Pytanie nr 91 dot. Pakietu nr 57, poz.1:

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 57 poz. 1 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) w ilości 105 opakowań 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:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 57 poz. 1 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Wielkość opakowania”, „Ilość opakowań (op.)” oraz „Uwagi” zmienia zapis z:

l.p.	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	uwagi
1	50 saszetek a 74 g	100	

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	uwagi
1	50 saszetek a 74 g lub 48 saszetek a 74 g	100 lub 105	Produkt rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii

Pytanie nr 92 dot. Pakietu nr 57, poz.1:

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu/pakiecie nr 57 poz. 1 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ w ilości 105 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 93 dot. Pakietu nr 107, poz.1:

Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 107 poz. 1 wycenę 125 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 94 dot. Pakietu nr 125, poz.1:

Dot. pakietu nr 125 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w dawce 180 j.m/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 95 dot. Pakietu nr 135, poz.1:

Dot. pakietu nr 135 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu o tej samej ilości substancji czynnej jednak we fiolce o mniejszej pojemności czyli 0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 96 dot. Pakietu nr 2, poz.1:

Dot. pakietu nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu w dawce 20mg/ml x 28 amp.-strzyk. z odpowiednim przeliczeniem ilości substancji czynnej czyli 343 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w rozdziale 5 ust. 5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia zmienia zapis z:

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA:

5. Zgodnie z art. 24 ust. 5 Ustawy PZP Zamawiający określa, że w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa w rozdz. 5. ust. 2 ppkt 1) niniejszej SIWZ nie mogą być spełnione łącznie.

który otrzymuje nowe brzmienie:

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA:

5. Zgodnie z art. 23 ust. 5 Ustawy PZP Zamawiający określa, że w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa w rozdz. 5. ust. 2 ppkt 1) niniejszej SIWZ nie mogą być spełnione łącznie.

w pakiecie nr 99 w poz. 11 i 12 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Skład/nazwa międzynarodowa” oraz „Ilość opakowań” zmienia zapis z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Ilość opakowań (op.)
11		8000
12		110000

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Ilość opakowań (op.)
11	Mini spike	8000
12	Strzykawka tuberkulinowa	1100

w pakiecie nr 30 w poz. 10 Formularza asortymentowo – cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Ilość opakowań (op.)” zmienia zapis z:

l.p.	Ilość opakowań (op.)
10	2,4

który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Ilość opakowań (op.)
10	40000

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- SIWZ po zmianach z dnia 25.08.2017r.
- Wzór umowy po zmianach z dnia 25.08.2017r.
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ po zmianach z dnia 25.08.2017 r.,

Pozostała treść załączników do SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem

