

**Do wszystkich Wykonawców**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawy leków i produktów farmaceutycznych** (BZP/38/382-34/15)

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ  
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 19.10.2015 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4, ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 65, poz. 10, 12, 19, 20

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie następujących pozycji asortymentowych z Pakietu 65 – Leki: 10, 12, 19, 20 do odrębnego pakietu? Pozwoli to Zamawiającemu na wybór oferty najkorzystniejszej, najlepszej pod kątem warunków finansowych i będzie zgodne z Prawem Zamówień Publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 2 dot. treści SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

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

w Treści SIWZ dopisuje punkt 3.14 o treści:

„Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie”.

Ponadto Zamawiający dodaje nowy punkt 4. do Załącznika nr 1 do SIWZ - Formularza asortymentowo – cenowego, o następującej treści:

4. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie 3 dot. treści SIWZ

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 4 dot. treści SIWZ

W postępowaniu przetargowym, Zamawiający określa w SIWZ kryteria i ich rangę w ocenie. 3% ostatecznej oceny oferty stanowi termin dostawy przedmiotu zamówienia, jednak Zamawiający nie określił minimalnego zakresu terminu dostawy w godzinach. W związku z tym, może zaistnieć sytuacja, w której Wykonawcy zaproponują zaniżony termin dostawy, który może być niemożliwy do wykonania. Prosimy Zamawiającego o określenie najkrótszego oraz najdłuższego dopuszczalnego terminu dostawy w godzinach oraz przypisanie im konkretnych wartości punktowych, w celu ujednoczenia składanych ofert oraz umożliwienia wszystkim wykonawcom przystąpienia do postępowania na takich samych warunkach.

Odpowiedź:

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

w Treści SIWZ punkt 15.1 zmienia zapis z:

Lp.	Nazwa kryterium	Waga
1.	Cena (koszt)	97 %
2.	Termin dostawy	3 %

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa kryterium	Waga
1.	Cena (koszt)	97 %
2.	Termin dostawy ( 24 lub 48h )	3 %

Ponadto Zamawiający dodaje nowy zapis we wszystkich pakietach w Załączniku nr 2 do SIWZ - Formularz oferty, o następującej treści:

Wykonawca oświadcza, że będzie dostarczać towar w czasie ..... (24h lub 48h) od momentu zgłoszenia (nie dotyczy dostaw „na cito”)

Pytanie 5 dot. pakietu nr 100, poz. 9

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 100 pozycji nr 9 (fluconazolom) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 6 dot. pakietu nr 112 , poz. 3

Czy w pakiecie 112 –żywnienie 5, pozycja nr 3, zamawiający dopuszcza wycenę produktu konfekcjonowanego w butelkach plastikowych ?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 112 poz. nr 3 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Jednostka Miary” zmienia zapis z:

3. słoik szklany

który otrzymuje nowe brzmienie:

3. słoik szklany **lub** butelka plastikowa

Pytanie 7 dot. pakietu nr 113, poz. 1

Czy w pakiecie nr 113-żywnienie 6, pozycja nr 1, zamawiający dopuszcza wycenę produktu konfekcjonowanego w opakowaniach 90 ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 113 poz. nr 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1. Modyfikowane mleko dla noworodków, mleko początkowe dla niemowląt wzbogacone w żelazo, gotowe do spożycia; pojemność 100ml butelka

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.Modyfikowane mleko dla noworodków, mleko początkowe dla niemowląt wzbogacone w żelazo, gotowe do spożycia; pojemność 100ml butelka

**lub**

90 ml

Pytanie 8 dot. pakietu nr 114, poz. 1

Czy w pakiecie nr 114 – żywnienie 7, pozycja nr 1 zamawiający dopuszcza wycenę produktu konfekcjonowanego w opakowaniach 70 ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 114 poz. nr 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.Modyfikowane mleko dla niemowląt z małą urodzeniową masą ciała, zawierające białko mleka, modyfikowane oleje roślinne, maltodekstryny, laktozę, wielonienasycone kwasy tłuszczowe, składniki mineralne, bezglutenowe; pojemność 90ml butelka

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.Modyfikowane mleko dla niemowląt z małą urodzeniową masą ciała, zawierające białko mleka, modyfikowane oleje roślinne, maltodekstryny, laktozę, wielonienasycone kwasy tłuszczowe, składniki mineralne, bezglutenowe; pojemność 90ml butelka

**lub**

70 ml

Pytanie 9 dot. pakietu nr 137, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 137 poz. 9(Budesonide płyn do inh 250 mcg/ml 2ml; 20 poj. w op.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź:

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

9.3 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;
- 2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według

Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.

który otrzymuje nowe brzmienie:

9.3 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadczenia Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;
- 2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.
- 3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):  
– wyłącznie w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii)

Pytanie 10 dot. pakietu nr 137, poz. 9

Czy w pakiecie Nr 137 poz. 9 (Budesonide płyn do inh 250 mcg/ml 2ml; 20 poj. w op.) 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 137 poz. 9 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ dopisuje pod pakietem zapis:

6. Zamawiający wymaga w poz. 9 produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia

Pytanie 11 dot. pakietu nr 137, poz. 9

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 137 poz. 9 (Budesonide płyn do inh 250 mcg/ml 2ml; 20 poj. w op.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 137 poz. 9 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ dopisuje pod pakietem zapis:

7. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin

Pytanie 12 dot. pakietu nr 45, poz. 23 oraz pakietu 141, poz. 84

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 45 poz. 23 (Metoprololi succinas ZK tab 23,75 mg x 28 tabl.) oraz pakiecie Nr 141 poz. 84 (Metoprololi tartas ZK tab 47,4 mg tabl o przedłużonym uwalnianiu; 28 tbl w op.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź:

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

9.3. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;
- 2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.

który otrzymuje nowe brzmienie:

9.3. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;
- 2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.
- 3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):
  - w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie u pacjentów z zespołem krupy – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii)
  - w przypadku pakietu 45 poz. 23 oraz pakietu 141 poz. 84 (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków)

Pytanie 13 dot. pakietu nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 132 poz. nr 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym

który otrzymuje nowe brzmienie:

ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym

**lub**

sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml

Pytanie 14 dot. pakietu nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje żel w opakowaniu typu ampułkostrzykawka?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 132 poz. nr 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Jednostka Miary” zmienia zapis z:

1. opakowanie

który otrzymuje nowe brzmienie:

1. opakowanie

**lub**  
ampułkostrzykawka

Pytanie 15 dot. pakietu nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby żel był sterylizowany najbezpieczniejszą metodą – parą wodną?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 132 poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ dopisuje pod pakietem zapis:

5. Zamawiający oczekuje aby żel był sterylizowany najbezpieczniejszą metodą – parą wodną

Pytanie 16 dot. pakietu nr 132, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym był nadrukowany skład żelu?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 132 poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ dopisuje pod pakietem zapis:

5. Zamawiający oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym był nadrukowany skład żelu

Pytanie 17 dot. pakietu nr 132, poz. 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź:

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

*9.3 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:*

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;*
- 2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.*
- 3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):*
  - w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie u pacjentów z zespołem krup – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii)
  - w przypadku pakietu 45 poz. 23 oraz pakietu 141 poz. 84 (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków)

który otrzymuje nowe brzmienie:

*9.3 W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:*

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;*

- 2) *Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.*
- 3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):
- w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie u pacjentów z zespołem krupu – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii)
  - w przypadku pakietu 45 poz. 23 oraz pakietu 141 poz. 84 (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykanie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków)
- 4) Przedstawienie badań na biokompatybilność chloheksydyny
- w przypadku pakietu 132, poz. 1

Pytanie 18 dot. Pakietu nr 83, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 83 pozycji 13? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 19 dot. pakietu nr 137, poz. 1,7,8,15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 137 pozycji 1,7,8,15? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 20 dot. pakietu nr 139, poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 139 pozycji 29,? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 21 dot. pakietu nr 140, poz. 26,49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 140 pozycji 26,49? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 22 dot. pakietu nr 141, poz. 8,9,18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 141 pozycji 8,9,18? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 23 dot. treści SIWZ par. 3.2

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.2 zdanie drugie, dotyczące treści faktury? Systemy księgowo nie pozwalają na indywidualne dopiski na fakturach, poza danymi generowanymi automatycznie przez system.

Odpowiedź:

## Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 24 dot. treści SIWZ par. 4.5

Czy Zamawiający zmieni zapis par. 4.5 w ten sposób, że termin załatwienia reklamacji ilościowych wynosić będzie 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 25 dot. treści Siwz par. 4.6

Czy Zamawiający w par. 4.6. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

### Odpowiedź:

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

We Wzorce Umowy załącznik nr 10 do SIWZ w kolumnie zmienia zapis z:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

### który otrzymuje nowe brzmienie:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia **w formie pisemnej lub elektronicznej** dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

Ponadto Zamawiający zmienia 3.10 SIWZ z:

3.10. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

### który otrzymuje nowe brzmienie:

3.10. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia **w formie pisemnej lub elektronicznej** dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

### Pytanie 26 dot. treści SIWZ par.6.4

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.4? Tak szczegółowa procedura sprawdzania dostawy powoduje, że kolejne, następne dostawy wykonywane będą tego dnia z opóźnieniem.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 27 dot. Wzoru Umowy par. 8.1 a)

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.a) z 8% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ



Pytanie 28 dot. Wzoru Umowy par. 8.1 b)

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 8.1.b) z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

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

w załączniku nr 10 do SIWZ „Wzór Umowy” par. 8.1 b) zmienia zapis z:

a) w wysokości 20% 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;

który otrzymuje nowe brzmienie:

a) w wysokości 10% 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

Pytanie 29 dot. Wzoru Umowy par. 8.1 c)

Czy Zamawiający wykreśli w par. 8.1.c frazę „jednak nie mniej, niż 100 złotych”? może to prowadzić na rażących strat po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 30 dot. pakietu nr 73, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 73 poz. 1 insuliny w postaci wstrzykiwacza Solostar?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 73 poz. 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1. Apidra 100 j.m/ml fiol 3 ml x 5 wkł

który otrzymuje nowe brzmienie:

1. Apidra 100 j.m/ml fiol 3 ml x 5 wkł

**lub**

w postaci wstrzykiwacza Solostar

Pytanie 31 dot. pakietu nr 109, poz. 13

Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu Multimel N5, Zamawiający dopuści w pakiecie nr 109, w pozycji nr 13 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7, 1000ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 109 poz. nr 13 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

13. Gotowa do użytku, zbilansowana mieszanina do podawania droga żył centralnych zawierająca emulsję tłuszczową, r-r aminokwasów z elektrolitami i r-r glukozy z wapniem o zawartości azotu 4,6 g/ 1 litr. Poj. 1500 ml; worek trójkomorowy.

który otrzymuje nowe brzmienie:

13. Gotowa do użytku, zbilansowana mieszanina do podawania drogą żył centralnych zawierająca emulsję tłuszczową, r-r aminokwasów z elektrolitami i r-r glukozy z wapniem o zawartości azotu 4,6 g/ 1 litr. Poj. 1500 ml; worek trójkomorowy.

**lub**

o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N7, 1000ml

Pytanie 32 dot. pakietu nr 109, poz. 14

Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu Multimel N5, Zamawiający dopuści w pakiecie nr 109, w pozycji nr 14 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N5, 2000ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 109 poz. nr 14 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

14. Gotowa do użytku, zbilansowana mieszanina do podawania drogą żył centralnych zawierająca emulsję tłuszczową, r-r aminokwasów z elektrolitami i r-r glukozy z wapniem o zawartości azotu 4,6 g/ 1 litr. Poj. 2000 ml; worek trójkomorowy

który otrzymuje nowe brzmienie:

14. Gotowa do użytku, zbilansowana mieszanina do podawania drogą żył centralnych zawierająca emulsję tłuszczową, r-r aminokwasów z elektrolitami i r-r glukozy z wapniem o zawartości azotu 4,6 g/ 1 litr. Poj. 2000 ml; worek trójkomorowy

**lub**

o takim samym zastosowaniu klinicznym, system do żywienia pozajelitowego w worku trójkomorowym, Olimel N5, 2000ml

Pytanie 33 dot. pakietu nr 107

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej za nieterminową dostawę przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 107. Kara umowna w wysokości 100 zł za każdy dzień opóźnienia w pakiecie nr 107, może powodować, że naliczona kara za 1 dzień opóźnienia będzie kilkakrotnie przekraczała wartość zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 34 dot. pakietu nr 107

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie jaki asortyment ma na myśli w pakiecie nr 107, gdyż nazwa pakietu: „szczepionka BCG 2” nie pokrywa się z asortymentem wymienionym w tabeli w formularzu asortymentowo-cenowym: „szczepionka p/tężcowa 0,5 ml”.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 107 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

Pakiet 107 Szczepionka BCG 2

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pakiet 107 Szczepionka p/tężcowa 0,5 ml

W związku z powyższymi zmianami ulegają również:

a) Punkt 3.3. SIWZ z:  
Pakiet 107 Szczepionka BCG 2

który otrzymuje nowe brzmienie:  
Pakiet 107 Szczepionka p/tężcowa 0,5 ml

b) Punkt 20.1. SIWZ z:  
Pakiet 107 Szczepionka BCG 2

który otrzymuje nowe brzmienie:  
Pakiet 107 Szczepionka p/tężcowa 0,5 ml

c) w pakiecie nr 107 Formularza Oferty stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ zmienia nazwę z:  
Pakiet 107 Szczepionka BCG 2

który otrzymuje nowe brzmienie:  
Pakiet 107 Szczepionka p/tężcowa 0,5 ml

d) w pakiecie nr 107 we Wzorze Umowy stanowiącym załącznik nr 11 do SIWZ zmienia nazwę z:  
Pakiet 107 Szczepionka BCG 2

który otrzymuje nowe brzmienie:  
Pakiet 107 Szczepionka p/tężcowa 0,5 ml

Pytanie 35 dot. pakietu nr 107

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla pakietu nr 107: do 72 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 36 dot. pakietu nr 119, poz. 10

Czy w Pakiecie 119, pozycja 10, Zamawiający nie określił wielkości opakowania jakie należy wycenić. Czy w związku z tym, Zamawiający dopuści wycenę 45 opakowań leku po 90 sztuk oraz utworzy dodatkową pozycję (pozycja 13) na inhalatory kompatybilne z w/w lekiem. Prosimy o doprecyzowanie ilości wymaganych inhalatorów.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 119 w poz. 10 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

10.	Tiotropii bromidum proszek do inhalacji z inhalatorem	op.	45
-----	---	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

10.	Tiotropii bromidum proszek do inhalacji z inhalatorem <b>(op. 30 kap)</b>	op.	45
-----	---	-----	----

Pytanie 37 dot. pakietu nr 59, poz. 43, 44

Czy w Pakiecie 59, pozycje 43 oraz 44, Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach zawierających 180 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 59 w poz 43, 44 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

43.	Dabigatran etexilate 110 mg x 80 tab	op.	5
44.	Dabigatran etexilate 150mg x 30 tab	op.	15

który otrzymuje nowe brzmienie:

43.	Dabigatran etexilate 110 mg x 80 tab <b>lub 180 szt</b>	op.	5
44.	Dabigatran etexilate 150mg x 30 tab <b>lub 180 szt</b>	op.	15

Pytanie 38 dot. pakietu nr 59, poz. 40 i pakietu nr 140, poz. 42

Prosimy o dopuszczenie wyceny konkurencyjnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie równoważny, wysoce aktywny szczep bakterii probiotycznych - Lactobacillus rhamnosus GG w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę. Oferowany preparat jest konfekcjonowany w postaci kapsułek (opakowanie x 30 kapsułek), których zawartość może być rozpuszczana w letnich płynach i podawana pacjentowi również w postaci płynnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 39 dot. pakietu nr 62

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 62, Koncentrat czynników protrombiny, wyspecyfikował produkt zawierający 500 j.m. w przeliczeniu na cz. IX, w konsekwencji, czego stwarza sytuację braku możliwości zaoferowania równoważnego produktu zawierającego w opakowaniu 600 j.m. Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na preparat w opakowaniu zawierającym 600 j.m.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 40

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 2, pozycja 3,
- Pakiecie nr 30, pozycje 3,4
- Pakiecie nr 45, pozycje 16,17
- Pakiecie nr 59, pozycje 2,3,4,8,13,19,23,27,32,45,46,48,65,
- Pakiecie nr 65, pozycje 22,29,30,50
- Pakiecie nr 134, pozycja 1
- Pakiecie nr 136, pozycje 2,3,25,
- Pakiecie nr 137, pozycje 1,4,6,8,23,
- Pakiecie nr 138, pozycje 12,13,26,38,39,40,42,
- Pakiecie nr 139, pozycje 1,15,36,37,82
- Pakiecie nr 140, pozycje 4,16,
- Pakiecie nr 141, pozycje 7,11,32,38,39,50,55,56,61,62,80,81,86,87,89,

dopuszczy wycenę tabletek powlekanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 45, pozycja 11

- Pakiecie nr 59, pozycja 33,
- Pakiecie nr 105, pozycje 9,10,11,12,13,16,17,18,
- Pakiecie nr 138, pozycje 37,41,

dopuszczy wycenę tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

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

w Treści SIWZ dopisuje punkt 3.15 o treści:

„Zamawiający wyraża zgodę na wycenę tabletek o przedłużonym uwalnianiu”.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 45, poz. 20

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 45, pozycja 20

dopuszczy wycenę leku w postaci ampułek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 43

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 45, pozycja 22
- Pakiecie nr 83, pozycja 2
- Pakiecie nr 105, pozycje 5,6,7,
- Pakiecie nr 138, pozycja 20,
- Pakiecie nr 139, pozycja 22

dopuszczy wycenę leku w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 45, pozycja 19
- Pakiecie nr 138, pozycja 35, 36,

dopuszczy wycenę tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odp. na pytanie 41

Pytanie 45

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 59, pozycje 7, 34,
- Pakiecie nr 78, pozycja 4
- Pakiecie nr 136, pozycja 19
- Pakiecie nr 137, pozycja 16

- Pakiecie nr 139, pozycja 25  
dopuści wycenę leku w postaci kapsułek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.  
Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 46

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 59, pozycja 20
- Pakiecie nr 136, pozycja 1
- Pakiecie nr 141, pozycje 26,41,42,43,45,

dopuści wycenę leku w postaci tabletek drażowanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.  
Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 47

Czy Zamawiający w

- Pakiecie nr 60, pozycje 1 i 2
- Pakiecie nr 138, pozycja 23
- Pakiecie 141, pozycje 12,51,

dopuści wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.  
Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

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

w Treści SIWZ dopisuje punkt 3.16 o treści:

„Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych”.

Pytanie 48 dot. pakietu 45 poz. 3

W Pakiecie 45, pozycja 3, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 49 dot. 45 poz. 7

W Pakiecie 45, pozycja 7, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Posiada on zamiennik, jednak jest on suplementem diety. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?
- Czy Zamawiający dopuści wycenę Magnezin Comfort \* 60tabl.?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 45 poz 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

7.	Magnesii carbonas basicum tbl 0,5g; 60 tabl	op.	150
----	---	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

7.	Magnesii carbonas basicum tbl 0,5g; 60 tabl <b>preparat z magnezem, który jest produktem leczniczym</b>	op.	150
----	---	-----	-----

Pytanie 50 dot. 45 poz. 44

Czy w Pakiecie 45, pozycja 44, Zamawiający dopuści wycenę smoczków dla wcześniaków firmy Nutricia?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 45 poz 44 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

44.	Smoczki jednoraz. 0-6 mieś NUK z nakrętką	szt.	1 500
-----	---	------	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

44.	Smoczki jednoraz. 0-6 mieś NUK z nakrętką <b>lub</b> smoczki dla wcześniaków firmy Nutricia	szt.	1 500
-----	---	------	-------

Pytanie 51 dot. 59 poz. 22

W Pakiecie 59, pozycja 22, Zamawiający nie określił dawki leku. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 59 poz 22 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

22.	Vitaminum PP tab x 20 tab	op.	100
-----	---------------------------	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

22.	Vitaminum PP tab x 20 tab <b>0,05g x 20 tab</b>	op.	100
-----	---	-----	-----

Pytanie 52 dot. 59 poz. 30, 32

Czy w Pakiecie 59, pozycje 30 i 31 Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułek? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 53 dot. 59 poz. 40

Czy w Pakiecie 59, pozycja 40, Zamawiający dopuści wycenę Neonatus LCR \* 30kaps.otw.?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 59 poz 40 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

40.	Probiotyczny Lactobacillus rhamnosus Lcr35 x 30	op.	70
-----	---	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

40.	Probiotyczny Lactobacillus rhamnosus Lcr35 x 30 lub wycenę Neonatus LCR * 30kaps.otw	op.	70
-----	---	-----	----

Pytanie 54 dot. 59 poz. 63

W Pakiecie 59, pozycja 63, Zamawiający podał dwie wielkości opakowania preparatu 125/50g. Dostępne są opakowania 50 g oraz 125g. Prosimy o doprecyzowanie, które opakowanie należy wycenić.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 59 poz 40 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia nazwę z:

63.	Pigmentum castelani płym 125/50g	op.	50
-----	----------------------------------	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

63.	Pigmentum castelani płym 125g	op.	50
-----	-------------------------------	-----	----

Pytanie 55 dot. pakietu 64 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 65, pozycję nr 1 i utworzy osobny pakiet? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 56 dot. pakietu 65 poz. 2

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 65, pozycję nr 2 i utworzy osobny pakiet? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 57 dot. pakietu 65 poz. 17

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 65, pozycję nr 17 i utworzy osobny pakiet? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 58 dot. pakietu 65 poz. 8

Czy w Pakiecie 65, pozycja 8, Zamawiający miał na myśli lek w dawce 100mg w ilości 6 sztuk w opakowaniu? Wymagana przez Zamawiającego dawka oraz wielkość opakowania nie istnieje.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 65 poz. 8 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

8	Clotrimazolom tab dop. 10 mg ; 5 tabl w op.	op	200
---	--	----	-----



który otrzymuje nowe brzmienie:

8	Clotrimazolom tab dop. <b>100 mg ; 6 tabl w op.</b>	op	200
---	---	----	-----

Pytanie 59 dot. pakietu 65 poz. 36, 37

Czy w Pakiecie 65, pozycje 36 i 37 Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek powlekanych? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 2.

Pytanie 60 dot. pakietu 65 poz. 38

W Pakiecie 65, pozycja 38, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Posiada on zamiennik pod nazwą Hydroxyzinum Espefa syr10mg/5ml 250g. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?
- Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum Espefa syr10mg/5ml 250g?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 65 poz. 38 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

38	Hydroxyzini h/chl syrop 1,6 mg/g; but 250 g	szt	24
----	---	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

38	Hydroxyzini h/chl syrop 1,6 mg/g; but 250 g <b>lub Hydroxyzinum Espefa syr10mg/5ml 250g</b>	szt	24
----	---	-----	----

Pytanie 61 dot. 65 poz. 39

W Pakiecie 65, pozycja 39, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Posiada on zamiennik pod nazwą Dobutamin Sandoz inj.250mg fiolka. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?
- Czy Zamawiający dopuści wycenę Dobutamin Sandoz inj.250mg fiolka?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 65 poz. 39 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

39	Dobuject 0,05 g/ml x 5 amp.a 5ml	op	240
----	----------------------------------	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

39	Dobuject 0,05 g/ml x 5 amp.a 5ml <b>lub Dobutamin Sandoz inj.250mg fiolka</b>	op	240
----	---	----	-----

Pytanie 62

W Pakiecie 78, pozycja 9, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 63

W Pakiecie 105, pozycje 31,32, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została wstrzymana. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

w pakiecie nr 105 poz. 31 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

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

w pakiecie nr 105 poz. 32 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

Wycenić preparat 1 fiolek w przeliczeniu 50op. tj. 250fiol.

Pytanie 64

W Pakiecie 119, pozycje 1, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 65

W Pakiecie 119, pozycja 7, Zamawiający nie określił postaci leku jaką należy wycenić. Na rynku dostępne są kapsułki oraz saszetki. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 119 poz. 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Jednostka Miary” zmienia zapis z:

7.	Omegamed baby 30 porcji DHA + VitD	op.	50
----	------------------------------------	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

7.	Omegamed baby 30 porcji DHA + Itd. sasz	op.	50
----	--	-----	----

Pytanie 66

W Pakiecie 119, pozycja 9, Zamawiający nie określił wielkości opakowania. Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu zawierającym 36 sztuk?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 119 poz. 9 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

9.	Vitamina D3 400 j.m. twist-of	op.	95
----	-------------------------------	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

9.	Vitamina D3 400 j.m. twist-of <b>36szt.</b>	op.	95
----	---	-----	----

Pytanie 67

Czy w Pakiecie 1119, pozycja 11, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Floractin krople 5ml D?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 119 poz. 11 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

11.	Olej kukurydziany, liofilizowane żywe kultury bakterii* (Lactobacillus rhamnosus GG), emulgator: mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych krople 5 ml	op.	23
-----	--	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie

11.	Olej kukurydziany, liofilizowane żywe kultury bakterii* (Lactobacillus rhamnosus GG), emulgator: mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych krople 5 ml <b>lub preparatu Floractin krople 5ml D</b>	op.	23
-----	--	-----	----

Pytanie 68

W Pakiecie 136, pozycje 4 oraz 6, Zamawiający wymaga wyceny leku, który dostępny jest w dwóch postaciach (kapsułki lub tabletki rozpuszczalne). Prosimy o doprecyzowanie, którą postać należy wycenić.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 136 poz. 4 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

4.	Benserazidum + Levodopum tb. roz. 62,5 ; 100 tab w op.	op.	45
----	--	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie

4.	Benserazidum + Levodopum tb. roz. 62,5 ; 100 tab <b>rozpuszcz.</b> w op.	op.	45
----	--	-----	----

w pakiecie nr 136 poz. 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

6.	Benserazidum + Levodopum tb. HBS 125 ; 100 tab w op.	op.	50
----	--	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie

6.	Benserazidum + Levodopum tb. HBS 125 ; 100 tab w op. <b>kapsułki</b>	op.	50
----	--	-----	----

Pytanie 69 dot pakietu 136 poz. 9

W Pakiecie 136, pozycja 9, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 54 pozycja 1. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 70 dot pakietu 136 poz. 13

W Pakiecie 136, pozycja 13, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 54 pozycja 41. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 71 dot pakietu 136 poz. 17

Czy w Pakiecie 136, pozycja 17, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Enema?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 136 poz. 17 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

17.	Sodium phosphate wlew doodbytniczy ; butelka 150 ml	op.	4 500
-----	---	-----	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

17.	Sodium phosphate wlew doodbytniczy ; butelka 150 ml <b>lub preparat Enema</b>	op.	4 500
-----	---	-----	-------

Pytanie 72

W Pakiecie 136, pozycja 27, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 2mg/5ml. Taka dawka nie istnieje, natomiast dostępne są dawki 2mg/ml lub 4mg/ml. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73 dot pakietu 136 poz. 28

W Pakiecie 136, pozycja 28, Zamawiający wymaga wyceny leku w ilości 18 szt. Lek ten dostępny jest jedynie w opakowaniach po 15 sztuk. W związku z tym prosimy o doprecyzowanie ile opakowań leku należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 74 dot pakietu 137 poz. 1

W Pakiecie 137, pozycja 1, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 65 pozycja 30. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 75 dot pakietu 137 poz. 13

W Pakiecie 137, pozycja 13, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 65 pozycja 31. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 76 dot pakietu 137 poz. 30

W Pakiecie 137, pozycja 30, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 58. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 77 dot pakietu 138 poz. 7

Czy w Pakiecie nr 138, pozycja 7, Zamawiający miał na myśli dawkę 200mcg? Wymagana dawka 20mcg nie istnieje.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 138 poz. 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

7	Budezonid 20 µg 60 szt. + inhalator; 60 dawek w op.	op	85
---	--	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

7	Budezonid <b>200 µg</b> 60 szt. + inhalator; 60 dawek w op.	op	85
---	--	----	----

Pytanie 78 dot pakietu 138 poz. 9

W Pakiecie 138, pozycja 9, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 136 pozycja 26. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 79

W Pakiecie 138, pozycja 25, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 138 pozycja 14. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 80

W Pakiecie 138, pozycje 28, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona i nie posiada on zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:  
- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;

- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 81

W Pakiecie 138, pozycja 36, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 19. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 82

W Pakiecie 138, pozycja 38, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 17. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 83

W Pakiecie 138, pozycja 39, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 27. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 84

W Pakiecie 138, pozycja 40, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 28. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 85

W Pakiecie 138, pozycja 41, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 64. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 86

W Pakiecie 138, pozycja 42, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 65. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 87

W Pakiecie 139, pozycja 9, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 119 pozycja 2. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 88

W Pakiecie 139, pozycja 11, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 137 pozycja 28. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 89

W Pakiecie 139, pozycja 20, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 119 pozycja 1, a jest to lek, którego produkcja została zakończona i nie posiada on zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 90 dot.pakietu 139 poz. 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 139, pozycja 25 dopuści wycenę leku w postaci tabletek do ssania? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 25 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

25	Alfacalcidolum kaps 0,25 mcg; 100 tab w op.	op	25
----	---	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

25	Alfacalcidolum kaps 0,25 mcg; 100 tab w op. <b>lub tab. do ssania</b>	op	25
----	---	----	----

Pytanie 91

W Pakiecie 139, pozycja 34, Zamawiający wymaga wyceny ampulek po 2 ml. Taka objętość ampułki nie istnieje. Dostępna jest jedynie objętość 2ml. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 34 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

34	Ambroxoli amp 0,015 g/2 ml; 10 ml op.	10ml	110
----	---------------------------------------	------	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

34	Ambroxoli amp 0,015 g/2 ml; 10 ml op. <b>lub objętość 2ml</b>	10ml	110
----	--	------	-----

Pytanie 92

W Pakiecie 139, pozycja 59, Zamawiający wymaga wyceny dawki leku, która nie istnieje. Dostępna na rynku jest jedynie dawka 45mg. Prosimy o dopuszczenie takiej dawki.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 59 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

59	Calcium gluconicum tbl 50mg; 50 tabl w op.	op	45
----	---	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

59	Calcium gluconicum tbl <b>45mg</b> ; 50 tabl w op.	op	45
----	---	----	----

Pytanie 93

W Pakiecie 139, pozycje 60, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona, posiada on zamiennik, ale jedynie w dawce 200mg. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?
- Czy Zamawiający dopuści wycenę w dawce 200mg

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 60 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

60	Carbo medicinalis tbl 0,3g; 20 tabl w op.	op	135
----	--	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

60	Carbo medicinalis tbl 0,3g; 20 tabl w op. <b>lub 200mg</b>	op	135
----	---	----	-----

Pytanie 94

W Pakiecie 139, pozycja 66, Zamawiający wymaga wyceny objętości leku, która nie istnieje. Dostępna jest jedynie objętość 100ml. Prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 66 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

66	Clemastinum syrop 1 mg/10 ml; but 120 ml	but	15
----	---	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

66	Clemastinum syrop 1 mg/10 ml; but 120 ml lub <b>100ml</b>	but	15
----	--	-----	----



Pytanie 95

Czy w Pakiecie 139, pozycja 67, Zamawiający dopuści wycenę Calcio Gluconato 1000mg/10ml\*10amp. Wymagany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 139 poz. 67 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

67	Calcium glubionas amp 10% 10 ml; 10 amp w op.	op	85
----	--	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

67	Calcium glubionas amp 10% 10 ml; 10 amp w op. <b>lub Calcio Gluconato</b> <b>1000mg/10ml*10amp.</b>	op	85
----	---	----	----

Pytanie 96

W Pakiecie 140, pozycja 1, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 26, w Pakiecie 65 pozycja 39 oraz w Pakiecie 140 pozycja 1. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 97

W Pakiecie 140, pozycja 6, Zamawiający nie określił dawki leku jaką należy wycenić. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 6 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

6	Diclofenacum natr gtt oph; 5ml	op	35
---	--------------------------------	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

6	Diclofenacum natr gtt oph; 5ml <b>dawka 0,1%</b>	op	35
---	---	----	----

Pytanie 98

W Pakiecie 139, pozycje 60, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona, posiada on zamiennik, ale jedynie w opakowaniu 100ml. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?
- Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu 100ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 99

W Pakiecie 140, pozycja 23, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 6. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 100

W Pakiecie 140, pozycja 24, Zamawiający nie określił dawki leku jaką należy wycenić. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę dawki 85%.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 24 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

24	Gliceryna subst. rec.	kg	70
----	-----------------------	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

24	Gliceryna subst. rec. <b>dawka 85%</b>	kg	70
----	--	----	----

Pytanie 101

W Pakiecie 140, pozycje 25, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została wstrzymana i nie posiada on dostępnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 102

Czy w Pakiecie 140, pozycja 26, Zamawiający miał na myśli opakowanie 11g? Wymagane przez Zamawiającego opakowanie 10 g nie istnieje.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 26 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

26	Glyceroli trinitras aer.pod. 400 mcg/d ; 10 g	op	32
----	---	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

26	Glyceroli trinitras aer.pod. 400 mcg/d ; <b>11 g</b>	op	32
----	--	----	----

Pytanie 103

Czy w Pakiecie 140, pozycja 34, Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniu 20ml? Tylko takie opakowanie jest dostępne na rynku.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 34 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

34	Hydrocortisoni butyras płyn 1 mg/ml; 20g	szt	40
----	--	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

34	Hydrocortisoni butyras płyn 1 mg/ml; 20g <b>lub 20ml</b>	szt	40
----	--	-----	----

#### Pytanie 104

W Pakiecie 140, pozycja 35, Zamawiający wymaga wyceny leku w dawce 0,1%. Taka dawka nie istnieje, dostępne są dawki 0,5% oraz 1%. Prosimy o doprecyzowanie.

#### Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 35 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

35	Hydrocortisoni krem 0,1 %; tubka 20 g	szt	25
----	---------------------------------------	-----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

35	Hydrocortisoni <b>krem 0,5 %</b> ; tubka 20 g	szt	25
----	---	-----	----

#### Pytanie 105

W Pakiecie 140, pozycja 48, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 59 pozycja 16. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 106

W Pakiecie 140, pozycje 59, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została wstrzymana i nie posiada on dostępnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

#### Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

#### Pytanie 107

Czy w Pakiecie 140, pozycja 60, Zamawiający dopuści wycenę leku Oxytocin-Richter r-ór d.inf.5IU\*5ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

#### Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 140 poz. 60 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

60	Oxytocinum inj 5j.m./ 1ml; 10 amp w op.	op	400
----	---	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

60	Oxytocinum inj 5j.m./ 1ml; 10 amp w op. <b>lub Oxytocin-Richter r-ór d.inf.5IU*5amp</b>	op	400
----	--	----	-----

Pytanie 108

W Pakiecie 141, pozycja 4, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 8. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 109

W Pakiecie 141, pozycja 6, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 45 pozycja 9. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 110

W Pakiecie 141, pozycja 28, Zamawiający wymaga wyceny 60 opakowań leku po 5 ml. Lek jest dostępny jedynie w opakowaniach zawierających 2 butelki leku po 5 ml. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wycenę 30 opakowań leku zawierającego 2\*5ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 141 poz. 28 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

28	Pilocarpinum h/chl 2% gtt opht 5ml	op	60
----	------------------------------------	----	----

który otrzymuje nowe brzmienie:

28	Pilocarpinum h/chl 2% gtt opht 5ml <b>lub 2*5ml</b>	op	60
----	---	----	----

Pytanie 111

W Pakiecie 141, pozycje 44, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została wstrzymana i nie posiada on dostępnych zamienników. Prosimy o określenie jak postąpić w takiej sytuacji:

- Czy należy lek wycenić po ostatniej cenie oraz podać informację o zakończonej produkcji;
- Czy należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji;
- Czy Zamawiający wykreśli pozycję?

Odpowiedź:

Należy nie wyceniać leku, podając cenę 0,00zł oraz informację o zakończonej produkcji.

Pytanie 112

W Pakiecie 141, pozycja 46, Zamawiający wymaga tego samego leku, który należy wycenić w Pakiecie 119 pozycja 12. Prosimy o doprecyzowanie, czy należy dwukrotnie wycenić lek, czy Zamawiający wykreśli jedną z pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 113

Czy w Pakiecie 141, pozycja 48, Zamawiający miał na myśli dawkę 40mg? Wymagana dawka 400mg nie istnieje

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 141 poz. 48 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

48	Simeticonum kaps 400mg; 100 kaps w op.	op	170
----	--	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

48	Simeticonum kaps <b>40mg</b> ; 100 kaps w op.	op	170
----	---	----	-----

Pytanie 114

Czy w Pakiecie 141, pozycja 73, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Tormentile forte maść 20g FARMINA? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 141 poz. 73 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

73	Tormentiol , preparat złożony ; 20 g w op.	op	120
----	--	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

73	Tormentiol , preparat złożony ; 20 g w op. <b>lub Tormentile forte maść 20g FARMINA</b>	op	120
----	--	----	-----

Pytanie 115

W Pakiecie 141, pozycja 82, Zamawiający wymaga wyceny „Oritydyna 0,15tabl”. Obecnie na rynku nie ma dostępnego preparatu w tej dawce, który byłby zarejestrowany jako lek. Obecnie dostępne na rynku są:

- Hepatil 40 tabl. (L-asparaginian L-ornityny (100mg) oraz cholina (35mg)) – suplement diety
- Inhepax 30 tabl. (L-asparaginian L-ornityny – 150 mg) – suplement diety

Prosimy o doprecyzowanie, który preparat należy wycenić

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 141 poz. 82 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

82	Ornithine tbl 0,15 ; 40 tbl w op.	op	165
----	-----------------------------------	----	-----

[który otrzymuje nowe brzmienie:](#)

82	Ornithine tbl 0,15 ; 40 tbl w op. <b>lub Esselive forte 300mg kaps. Twarde 50szt.</b>	op	165
----	---	----	-----

Pytanie 116

Czy Zamawiający w Pakiecie 141, pozycja 90 dopuści wycenę kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku. Prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania, gdyż odpowiedź negatywna lub „zgodnie ze Specyfikacją” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź:

[Patrz odpowiedź na pytanie 41](#)

Pytanie 117

Ponieważ Zamawiający przewidział w specyfikacji istotnych warunków zamówienia możliwość składania ofert częściowych na poszczególne Pakiety (Rozdz. III pkt 18 SIWZ) i w związku z tym będzie oceniał odrębnie oferty na poszczególne Pakiety złożone przez danego wykonawcę, to prosimy o jednoznaczne wskazanie na możliwość zaoferowania odrębnych terminów płatności dla poszczególnych Pakietów. W związku z powyższym prosimy o zmodyfikowanie Załącznika Nr 2 do SIWZ (FORMULARZ OFERTY) poprzez wskazanie, iż przy każdym wycenionym Pakiecie należy wskazać również oferowany termin płatności.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 118 dot. Wroru Umowy

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §3 ust.6 i ust.9 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 119 Wroru Umowy

Do treści §4 akapit 9 i §5 ust.3 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 120 Wroru Umowy

Do §4 ust.10 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 121 Wroru Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 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 122 Wroru Umowy

Do §8 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod określeniem " ...jest złej 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 123 Wroru Umowy

Do §8 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 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia bez górnej granicy kwotowej (100 zł)?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 124 Wroru Umowy

Do §8 ust.1 ppkt d) projektu umowy. Ze względu na niejednoznaczny zapis prosimy o wyjaśnienie, jaki obowiązek Zamawiający miał na myśli powołując się na §4 ust.10 projektu umowy, gdyż w umowie jest brak powołanego paragrafu.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 125 Wroru 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 §9 ust.5 pkt 6) projektu umowy)?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 126

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 59 poz. 40 i w pakiecie nr 140 poz. 42 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie wyceny konkurencyjnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie dwa szczepy bakterii probiotycznych - Lactobacillus rhamnosus (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz Lactobacillus helveticus w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę. Oferowany preparat jest konfekcjonowany w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 60 kapsułek),

których zawartość może być rozpuszczana w letnich płynach i podawana pacjentowi również w postaci płynnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 127 dot. 3 ppkt. 3.19 SIWZ oraz ust. 4 Wroru Umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania przedmiotu umowy w nagłych wypadkach w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego wyrobów medycznych z Pakietu nr 67, 129, 130, 131 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych chirurgicznych 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:

3.10. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

który otrzymuje nowe brzmienie:

**3.10.** Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. **Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131.**

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

We Wzorze Umowy stanowiącym załącznik nr 10 do SIWZ zmienia zapis z:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

który otrzymuje nowe brzmienie:

.6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. **Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131.**

Pytanie 128 roz.3 ppkt. 3.12 SIWZ oraz ust. 4 Wzoru Umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 129 dot. 16ppkt. 16.1 SIWZ oraz Formularz Oferty pkt.7

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie terminu związania ofertą. W SIWZ podany jest termin 60 dni, natomiast natomiast Formularzu Oferty jest podany termin 30 dni.

Odpowiedź:

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

w Formularzu Oferty stanowiącym załącznik nr 2. do SIWZ zmienia zapis z:

7. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres 30 dni od terminu składania ofert.



który otrzymuje nowe brzmienie:

7. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres **60 dni** od terminu składania ofert.

Pytanie 130

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni od dnia doręczenia faktury do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 131 dto. Wzoru Umowy

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 pkt. 1 lit. a,b,d,e Wzoru Umowy:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 1% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości 10% 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 § 4 ust. 10 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 1% wartości umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 132

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 67,129,130,131 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679)? W przypadku zgody uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownych zapisów w formularzu oferty oraz wzorze umowy.

Odpowiedź:

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

w Formularzu Oferty stanowiącym załącznik nr 2. do SIWZ dopisuje w Pakiecie: 67,129,130,131 następujący zapis:

Przedmiot zamówienia musi być zgodny z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy.

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

we Wzorze Umowy stanowiącym załącznik nr 10 do SIWZ, tj. w par. 2 punkt 7 dopisuje w Pakiecie: 67,129,130,131 następujący zapis:

Przedmiot zamówienia musi być zgodny z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679 ze zm.) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy.

Pytanie 133

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 67 pozycji nr 1 dopuści roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% rozpuszczony w chlorku sodu i roztworze buforowanym. Skład: błękit trypanu 1,5mg, chlorek sodu 8,2mg, pakowany w ampułkostrzykawkę o pojemności 1,0ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 134

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 67 pozycji nr 2 dopuści roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,06% pakowany w opakowaniu zbiorczym: 2 blisty po 5szt fiolek (tj: 10szt), każda fiolka o pojemności 1,0ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 135

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 129 dopuści kohezyjny wiskoelastyczny roztwór do stosowania śródocznego o stężeniu 1,8% hialuronian sodu, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej pakowany w jałowe, szklane ampułkostrzykawkę, wraz z kaniulą, o pojemności 1,0ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 129 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 1,8% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml	op.	460
----	---	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	<b>Hialuronian sodu o stężeniu 1,8% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml lub kohezyjny wiskoelastyczny roztwór do stosowania śródocznego o stężeniu 1,8% hialuronian sodu, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej pakowany w jałowe, szklane ampułkostrzykawkę, wraz z kaniulą, o pojemności 1,0ml</b>	op.	460
----	--	-----	-----

Pytanie 136

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 130 dopuści hialuronian sodu o stężeniu 2,4%, kohezyjny, pochodzenia z fermentacji bakterii, w ampułkostrzykawkach o objętości 1,0ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 130 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 2,5% w ampułkostrzykawkach 1,5 ml	op.	280
----	---	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	<b>Hialuronian sodu o stężeniu 2,5% w ampułkostrzykawkach 1,5 ml lub hialuronian sodu o stężeniu 2,4%, kohezyjny, pochodzenia z fermentacji bakterii, w ampułkostrzykawkach o objętości 1,0ml</b>	op.	280
----	---	-----	-----

Pytanie 137

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 130 dopuści kwas hialuronowy o stężeniu 2,0%, kohezyjny, pochodzenia z fermentacji bakteryjnej, w ampułkostrzykawkach o objętości 0,9ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 138

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 131 dopuści hialuronian sodu o stężeniu 3%, kohezyjny, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej, w ampułkostrzykawkach o pojemności 1,0ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 131 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 3% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml	op.	360
----	---	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 3% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml <b>lub hialuronian sodu o stężeniu 3%, kohezyjny, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej, w ampułkostrzykawkach o pojemności 1,0ml</b>	op.	360
----	--	-----	-----

Pytanie 139

Czy Zamawiający dopuści wapno w opakowaniach 4,5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 133 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Adsorbent dwutlenku węgla w aparatach medycznych na bazie wapna sodowanego z indykatorem kg	kg.	2364
----	---	-----	------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	Adsorbent dwutlenku węgla w aparatach medycznych na bazie wapna sodowanego z indykatorem kg <b>lub op 4,5kg</b>	kg. <b>lub</b> op. <b>4,5 kg</b>	2364 <b>lub</b> <b>525,33</b>
----	---	---	-------------------------------------

Pytanie 140

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ) pakietów, w których Wykonawca nie bierze udziału i pozostawienie jedynie tych, na które składa ofertą? Pozwoli to na znaczne ograniczenie objętości oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na nie wypełnienie, a także usunięcie z Załącznika nr 1 do SIWZ tj. Formularza oferty pakietów, na które nie składa oferty. Powyższe jest jedynie formą złożenia oferty, zatem nie skutkuje odrzuceniem oferty.

Pytanie 141

Zwracamy się z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w pkt. 8 formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ) i zmianę terminu związania ofertą na 60 dni.

Odpowiedź:

[Patrz odpowiedź na pytanie 129](#)

Pytanie 142

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę §2 ust. 3 wzoru umowy na następujący:  
„Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania całej ilości/wartości umowy bez konsekwencji finansowych, uzależniając swoją decyzję od faktycznych potrzeb Zamawiającego występujących podczas obowiązywania niniejszej umowy. Zmniejszenie wykorzystania nie przekroczy 20% ilości/wartości umowy.”.

Odpowiedź:

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

we „Wzór Umowy” stanowiącym załącznik nr 10. do SIWZ zmienia zapis z:

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania zakładanych ilości wynikających z Załącznika Nr 1 (Formularz asortymentowo - cenowy) bez konsekwencji finansowych, uzależniając swą decyzje od jednostek chorobowych występujących podczas obowiązywania niniejszej umowy.

który otrzymuje nowe brzmienie:

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania całej ilości/wartości umowy bez konsekwencji finansowych, uzależniając swoją decyzję od faktycznych potrzeb Zamawiającego występujących podczas obowiązywania niniejszej umowy. Zmniejszenie wykorzystania nie przekroczy 20% ilości/wartości umowy.

Pytanie 143

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostaw do 5 dni (§4 ust. 1 wzoru umowy).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 144

Zwracamy się do Zamawiającego o zniesienie wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 133. Wapno sodowane będące przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 133 nie jest lekiem i nie jest niezbędne do ratowania życia dodatkowo posiada indykator zużycia, w związku z czym można wcześniej przewidzieć konieczność jego zamówienia.

Odpowiedź:

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

3.11. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

który otrzymuje nowe brzmienie:

**3.11.** Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. **Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133.**

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

We Wzorze Umowy stanowiącym załącznik nr 10 do SIWZ par. 4 pkt. 6:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.

który otrzymuje nowe brzmienie:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. **Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133**

Pytanie 145

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §3 ust. 4 na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 146

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 6 i 7 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 nieuiszczenia 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 147

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę terminu rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych na 5 dni roboczych od powiadomienia przez Zamawiającego (§4 ust. 4 wzoru umowy).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 148

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §4 ust.10 na następujący: „Wykonawca zobowiązany jest do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z zawartą umową. Wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 149

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób:

„Wykonawca zapłaci kary umowne

- a) w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

- b) 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem,
- c) w wysokości 0,2 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.(...)”
- d) wnosimy o wykreślenie
- e) wnosimy o wykreślenie.”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 150

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 ust. 7 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z winy Wykonawcy w przypadku trzykrotnego nieuzasadnionego: nie dokonania dostawy, dokonania jej nieterminowo, nie dostarczenia wszystkich przedmiotów zamówienia. Z tego tytułu Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 151

Proszę o potwierdzenie, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT cena netto pozostanie bez zmianie, zmianie ulegnie natomiast cena brutto proporcjonalnie do wprowadzonych zmian stawki podatku VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (patrz Wzór Umowy par. 9 pkt. 5 ppkt. 5))

Pytanie 152

Wnosimy o wykreślenie zapisów §3 ust. 8 i 9 oraz §8 ust. 1 pkt. d). 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 współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 153 dot pakietu 18 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga aby produkty zaoferowane w Pakiecie 18 poz.1 i 2 posiadał zarejestrowaną w karcie CHPL:

- możliwość stosowania doustnego w leczeniu rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez Clostridium difficile oraz gronkowcowego zapalenia jelit
- możliwość stosowania we wlewie ciągłym przez 24 godziny.

Odpowiedź:

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

9.3. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

- 1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;

2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.

3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):

- w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie u pacjentów z zespołem krupy – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii)

- w przypadku pakietu 45 poz. 23 oraz pakietu 141 poz. 84 (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków)

4) Przedstawienie badań na biokompatybilność chloheksydyny

- w przypadku pakietu 132, poz. 1

który otrzymuje nowe brzmienie:

9.3. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca jest zobowiązany dołączyć do oferty:

1) Oświadczenie o posiadaniu Świadectwa Rejestracji MZ na każdą oferowaną pozycję asortymentową lub inny stosowny dokument potwierdzający, iż dany asortyment został dopuszczony do obrotu i używania w placówkach służby zdrowia na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz zobowiązanie się do ich udostępnienia na każde żądanie Zamawiającego – według Załącznika Nr 8a do SIWZ – jeżeli dotyczy;

2) Oświadczenie o posiadaniu pozwoleń na dopuszczenie do obrotu i używania - według Załącznika nr 8b do SIWZ – jeżeli dotyczy.

3) Charakterystykę Produktu Leczniczego (ChPL):

- w przypadku pakietu 137 poz. 9, (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie u pacjentów z zespołem krupy – ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli- niezależnie od etiologii)

- **pakietu 18 poz. 1, 2 (możliwość stosowania doustnego w leczeniu rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego przez Clostridium difficile oraz gronkowcowego zapalenia jelit, możliwość stosowania we wlewie ciągłym przez 24 godziny)**

- w przypadku pakietu 45 poz. 23 oraz pakietu 141 poz. 84 (jako potwierdzenie iż w/w lek posiada zarejestrowanie wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków)

4) Przedstawienie badań na biokompatybilność chloheksydyny

- w przypadku pakietu 132, poz. 1

Pytanie 154 dot. pakietu 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu 0,15% o pojemności ampułkostrzykawki 0,75ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 155 dot. pakietu 67 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu 0,055% o pojemności ampułkostrzykawki 0,75ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 156 dot. pakietu 129

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 129 Hialuronian sodu o stężeniu 1,6 % zapakowany fabrycznie w ampułkostrzykawkę o pojemności 1 ml?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 129 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 1,8% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml lub kohezyjny wiskoelastyczny roztwór do stosowania śródocznego o stężeniu 1,8% hialuronian sodu, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej pakowany w jałowe, szklane ampułkostrzykawki, wraz z kaniulą, o pojemności 1,0ml	op.	460
----	---	-----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	Hialuronian sodu o stężeniu 1,8% w ampułkostrzykawkach 1,0-1,5 ml lub kohezyjny wiskoelastyczny roztwór do stosowania śródocznego o stężeniu 1,8% hialuronian sodu, pochodzenia z biofermentacji bakteryjnej pakowany w jałowe, szklane ampułkostrzykawki, wraz z kaniulą, o pojemności 1,0ml <b>lub Hialuronian sodu o stężeniu 1,6 % zapakowany fabrycznie w ampułkostrzykawkę o pojemności 1 ml</b>	op.	460
----	--	-----	-----

Pytanie 157 dot. pakiery 130

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 130 Hialuronian sodu o stężeniu 2,5 % zapakowany fabrycznie w ampułkostrzykawkę o pojemności 0,85ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 158 dot. pakietu 120 poz. 1

Dla równego traktowania Wykonawców prosimy Zamawiającego o podanie zapotrzebowania wody w ml oraz możliwość przeliczenia kosztów wody przyjmując jednostkę miary 1 ml a nie opakowanie co pozwoli na ograniczenie kosztów zakupu. W innym wypadku nie można w sposób jednoznaczny wybrać najtańszej oferty, ponieważ różni producenci produkują różną pojemność wody np. 320 ml, 340 ml, 500 ml i 650 ml, stąd też oferta w ostatnim przypadku będzie najdroższa, co jest spowodowane nie wyższą ceną przypadającą na 1 ml, tylko zaoferowaniem większej ilości wody w pojemniku, co za tym idzie możliwością nawilżenia większej ilości pacjentów z jednego opakowania wody.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 120 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Aqua sterylna do respiratora	but.	5 000
----	------------------------------	------	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	Aqua sterylna do respiratora <b>340ml (1 op.)- 5000 x 340ml = 1 700 000 ml</b>	but.	5 000
----	--	------	-------

Pytanie 159 dot. pakietu 132 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ilości sztuk, czy opakowań?



2/ Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (oświadczenie producenta)?

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu w sterylnym harmonijkowym aplikatorze zapewniający doskonałą obsługę i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiający dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 132 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1/

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym	op. lub ampułkostrzykawka	3 000
----	---	---------------------------------	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] szt o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym	op. lub ampułkostrzykawka	3 000
----	---	---------------------------------	-------

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

w pakiecie nr 132 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] szt o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym lub sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml	op. <b>lub</b> ampułkostrzykawka	3 000
----	--	--	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] szt o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym <b>lub</b> <b>sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml</b> <b>Oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta</b>	op. <b>lub</b> ampułkostrzykawka	3 000
----	--	--	-------

3/

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] szt o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym lub sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml	op. lub ampułkostrzykawka	3 000
----	--	---------------------------------	-------

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	ŻEL DO CEWNIKOWANIA [x12 ML] szt o działaniu p/bólowym i bakteriostatycznym lub sterylny żel znieczulający o pojemności 10ml <b>lub op. harmonijkowe, na którym znajduje się pełny opis produktu</b>	op. <b>lub</b> ampułkostrzykawka	3 000
----	--	----------------------------------	-------

Pytanie 160

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 161

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania oraz udostępnienia, których wzory przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 162

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust.1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- w wysokości 8% wartości **brutto niezrealizowanej części przedmiotu** umowy w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
- 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;
- w wysokości 0,1% wartości brutto **niezrealizowanej w terminie** dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy **i jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.**
- w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 10 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto niezrealizowanej części przedmiotu** umowy;
- 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 **0,5%** wartości **brutto niezrealizowanej lub nienależycie wykonanej części przedmiotu umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 163

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycji 1? Pozwoli to na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 164

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 38 pozycja 1 i 2 produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa różnej wielkości porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 38 poz. 1, 2 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Nazwa Towaru” zmienia zapis z:

1.	Ciprofloxacyn 200mg /100 ml	wor.	9 800
2.	Ciprofloxacyn 400mg /200 ml	wor.	11 450

który otrzymuje nowe brzmienie:

1.	<b>Ciprofloxacyn 200mg /100 ml lub produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa różnej wielkości porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem</b>	wor.	9 800
2.	<b>Ciprofloxacyn 400mg /200 ml lub produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa różnej wielkości porty, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem</b>	wor.	11 450

Pytanie 165

Dotyczy § 6 ustęp 2 umowy Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Tym samym odbiór odbywałby się na podstawie dokumentu WZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 166

Dotyczy § 8 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 167

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wysokości kary za każdy dzień opóźnienia w wysokości 0,5% dostawy. Ustalanie minimalnej kary na poziomie 100zł może być nieproporcjonalnie wysokie w przypadku dostaw o niskiej wartości.

Odpowiedź:

## [Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

### Pytanie 168 dot. Wzoru Umowy

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

### Pytanie 169

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 1% NaHa w ampułkostrzykawce 0,85ml?

### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

### Pytanie 170 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby w § 3 ust. 6 wzoru umowy usunąć zdanie: „Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej niesklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007 r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.” Przedmiotowe ograniczenie w prawie udzielenia upoważnienia do dochodzenia roszczeń z umowy innej firmie w tym przykładowo kancelarii prawnej jest nieuzasadnione i obliguje bezpośrednio Wykonawcę do dochodzenia roszczeń powstałych na podstawie umowy. Postanowienie rodzi wątpliwości natury prawnej co do mocy jego obowiązywania i jest nadużyciem prawa, które może prowadzić do uznania postanowienia za nieważne z mocy prawa.

### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

### Pytanie 171 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby usunąć ze wzoru umowy §3 ust. 8 i ust. 9. Kara umowna ma służyć realnemu wykonaniu zobowiązania, a w tym przypadku występuje kara umowna, która nie ma żadnego związku z uchybieniami wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia. Celem tej kary nie jest zmotywowanie wykonawcy do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy, a w tym tkwi sens kary umownej. Możemy mieć zatem do czynienia z sytuacją, kiedy wykonawca prawidłowo wykona przedmiot zamówienia, natomiast zamawiający nie uiszcza należnej z tego tytułu zapłaty i wykonawca, podejmując prawem przewidziane czynności mające na celu zaspokojenie jego wiarygodności, narazi się na sankcję w postaci kary umownej.

### Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 172 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą usunięcie ze wzoru umowy §5 ust.3. Braki ilościowe i wady jakościowe prowadzące do nie przyjęcia towaru zostały uregulowane w §4 akapit 5 wzoru umowy. Postanowienie zawarte w §5 ust. 3 mówi o możliwości nie przyjęcia towaru, którego jakość odbiega od obowiązujących norm – tym samym to postanowienie zawiera się w §5 ust.3 wzoru umowy.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 173 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby § 8 ust. 1 lit a) wzoru umowy brzmiał następująco: „*a) w wysokości 4% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca*”. Zaproponowany 8 % poziom kary umownej jest rażąco wygórowany.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 174 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby § 8 ust. 1 lit b) wzoru umowy brzmiał następująco: „*b) w wysokości 10% 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*”. Zaproponowany 20 % poziom kary umownej jest rażąco wygórowany.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 175 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą o usunięcie ze wzoru umowy § 8 ust. 1 lit d) – obowiązek zapłaty kary umownej w przypadku nie realizowania przedmiotu umowy przez Wykonawcę został już przewidziany w § 8 ust. 1 lit a), b) i c) wzoru umowy.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 176 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą o usunięcie ze wzoru umowy § 8 ust. 1 lit e) – pozostawienie kary umownej za inne przypadki nie wykonania lub nienależytego wykonania Umowy bez wskazania konkretnie jakie sytuacje mogą prowadzić do obciążenia karą umowną Wykonawcy mogą rodzić wątpliwości w trakcie wykonywania umowy.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 177 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby §8 ust. 3 zdanie 2 wzoru umowy otrzymał następujące brzmienie: „*Wykonawca zobowiązany jest w terminie 30 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty naliczonej kary umownej*”. 7 dniowy termin na zapłatę kary umownej w tak dużej organizacji jaką jest Wykonawcą jest terminem nierealnym do spełnienia.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

Pytanie 178 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą aby §9 ust. 7 zdanie 1 wzoru umowy otrzymał następujące brzmienie: „Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, z winy Wykonawcy w przypadku trzykrotnego nieuzasadnionego: nie dokonania dostawy, dokonania jej nieterminowo, nie dostarczenia wszystkich przedmiotów zamówienia, dostarczenia towaru o złej jakości lub nie posiadającego deklarowanych właściwości.” Biorąc pod uwagę długi okres obowiązywania umowy tylko dwukrotne naruszenie jej warunków, które prowadziłyby do prawa rozwiązania umowy przez Zamawiającego, należy uznać za zbyt poważną sankcję dla Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 179 dot. Wzoru Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie **realizacji dostaw do godziny 14.30** w dni robocze od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 180 dot. Wzoru Umowy

Czy z uwagi na fakt, że oferowane w **pakiecie 129** wyroby medyczne wykorzystywane są w planowanych zabiegach operacyjnych i Zamawiający może zaplanować ich dostępność z większym wyprzedzeniem Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie **realizacji dostaw w trybie pilnym do 48 godzin?**

Odpowiedź:

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

We Wzorze Umowy załącznik nr 10 do SIWZ w par. 4 pkt. 6 zmienia zapis z:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133.

który otrzymuje nowe brzmienie:

6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym w terminie do min. 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133.

W przypadku Pakietu nr 129 – realizacja dostaw na cito do 48 godzin.

Ponadto Zamawiający w pkt. 3.10 SIWZ zmienia zapis z:

3.10. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133

który otrzymuje nowe brzmienie:

3.10. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie pilnym na cito w terminie do 12 godzin od momentu zgłoszenia w formie pisemnej lub elektronicznej dokonanej przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę. Realizacja dostaw na cito nie obowiązuje w przypadku Pakietów: 67,129,130,131,133

W przypadku Pakietu nr 129 – realizacja dostaw na cito do 48 godzin.

Pytanie 181 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie na końcu zdania: „(...) **Zamawiający odsyła reklamowany, wadliwy towar do Wykonawcy, na koszt Wykonawcy.**” oraz uzupełnienie, że termin 7 dni liczony będzie od chwili otrzymania przez Wykonawcę reklamowanego, wadliwego towaru.

Obecna forma zapisu uniemożliwia Wykonawcy rozpatrzenie ewentualnej reklamacji jakościowej, z uwagi na to, że rozpatrzenie może odbyć się wyłącznie po dokonaniu oględzin reklamowanego towaru. Wykonawca/ Producent, w przypadku reklamacji jakościowej, powinien mieć możliwość dokonania oględzin reklamowanego towaru pod względem wad jakościowych, przed dokonaniem wymiany.

Odpowiedź:

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

w pkt. 3.17. dodaje zapis:

Zamawiający odsyła reklamowany, wadliwy towar do Wykonawcy, na koszt Wykonawcy.” Termin 7 dni liczony będzie od chwili otrzymania przez Wykonawcę reklamowanego, wadliwego towaru

który otrzymuje nowe brzmienie:

Zamawiający odsyła reklamowany, wadliwy towar do Wykonawcy, na koszt Wykonawcy.” Termin 7 dni liczony będzie od chwili otrzymania przez Wykonawcę reklamowanego, wadliwego towaru

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

We Wzorze Umowy załącznik nr 10 do SIWZ zmienia zapis z:

5. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych w ciągu 3 dni,
- wad jakościowych w ciągu 7 dni

od dnia jej otrzymania pod nr telefonu ..... lub pod nr faksu .....

Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.

który otrzymuje nowe brzmienie

5. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych w ciągu 3 dni,
- wad jakościowych w ciągu 7 dni

od dnia jej otrzymania pod nr telefonu ..... lub pod nr faksu .....

Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.

Zamawiający odsyła reklamowany, wadliwy towar do Wykonawcy, na koszt Wykonawcy.” Termin 7 dni liczony będzie od chwili otrzymania przez Wykonawcę reklamowanego, wadliwego towaru.

Pytanie 182 dot. Wzoru Umowy

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie, że niewykorzystanie ilości/ wartości umowy nie przekroczy 30% ogólnej wartości zamówienia.

Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a Wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o doprecyzowanie zapisów wzoru umowy w ww. zakresie. W przypadku proponowanej zmiany zapisów wzoru umowy w przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu zamówienia nie będzie większa niż 30 % wartości tejże umowy. Opis przedmiotu zamówienia

powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia”. Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwi Wykonawcom optymalne skalkulowanie ceny natomiast Zamawiającemu uzyskanie najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 183 dot. Wzoru Umowy

Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu płatności do 30 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 184

Czy w pakiecie nr 65 – Leki 19 poz. 45 ((Fortrans (preparat złożony) proszek x 50 sasz) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 875 poaków? Informujemy, że jeden zestaw czterech saszetek Moviprep. Skutecznie oczyszcza jelita uzyskuje się już przy użyciu 2 litrów leku dzięki połączeniu makroglu 225 z komponentą skrobiową i elektrolitami. Badania wykazały, że w porównaniu do 4 litrów innego, badanego.

- MOVIPREP ma lepiej akceptowaną objętość, dzięki czemu jest łatwiejszy do wypicia,
- MOVIPREP jest oceniany przez pacjentów jako zdecydowanie smaczniejszy
- MOVIPREP posiada zbliżony profil bezpieczeństwa

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 185

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 65 – Leki 19 poz. 45 i utworzenie osobnego zadania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

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

w pakiecie nr 140, poz. 14 Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1. do SIWZ w kolumnie „Jednostka miary”, „Ilość” zmienia zapis z:

14	Eucerini subst, rec	op	kg	100
----	---------------------	----	----	-----

który otrzymuje nowe brzmienie

14	Eucerini subst, rec	kg	100	
----	---------------------	----	-----	--



W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- SIWZ po zmianach z dnia 19.10.2015 r.
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ po zmianach z dnia 19.10.2015 r.
- Formularz ofert stanowiący załącznik nr 2 do SIWZ po zmianach z dnia 19.10.2015 r.
- Wzór Umowy stanowiący załącznik nr 10 do SIWZ po zmianach z dnia 19.10.2015 r.

Ponadto w związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4a zmienia treść Ogłoszenia o Zamówieniu.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pozostała treść Załączników do SIWZ nie uległa zmianie.

Z poważaniem

