

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 19.10.2018 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków” - nr sprawy 87/PN/2018

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Mając na uwadze zachowanie zasad zdrowej konkurencji oraz biorąc pod uwagę, że wapno nie jest lekiem prosimy o wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 309 „WAPNO SODOWANE/ CARBO DIOXIDE””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla Pakietu nr 2 pozycji 309 (wapno sodowane) od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 2 poz. 309 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający odstępuje w części nr 2 poz. 309 od wymogu posiadaniem uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej.

Pytanie nr 3:

„część 1 pozycja 183

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4:

„część 1 pozycja 183

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 5:

„Część nr 2 poz. 127

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele , aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej

przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanym w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

„Część nr 2 poz. 127

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

„Część nr 2 poz. 127

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 30 kaps.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:

„Część nr 2 poz. 130

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów w celu sporządzenia zawiesiny.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 127 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 37 oprócz wymaganego przedmiotu zamówienia (ABIRATERONI ACETAS - tabletki / 250mg, 120 tabletek), produktu **Abirateroni acetat – tabl. powł. 500 mg x 60 szt. (kod EAN 5909991307080)**, który figuruje na liście leków refundowanych, zakładka B – Leki dostępne w ramach programu lekowego w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza oferowany produkt pod warunkiem umożliwienia zamawiającemu wyboru, który przeparta zamówi.

Pytanie nr 11:

„Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron w części której powyższe dotyczy.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12:

„Dotyczy § 7 ust. 1 wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 7 ust. 1 wzoru umowy na zmianę wartości umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na **wartość niezrealizowanej części umowy?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13:

„Dotyczy Formularza ofertowego pkt. 2c - termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego?””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający w wyjątkowych przypadkach (np. produkt ma określony przez producenta termin ważności krótszy niż 12 m-cy) wyraża zgodę na zaoferowanie krótszego terminu ważności.

Pytanie nr 14:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni dla Części nr 7?”

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 15:

„Czy Zamawiający wykreśli informację o dostosowaniu cen produktu leczniczego w części 19 do wymagań Ustawy z dnia 01.01.2012 oraz cen i limitów finansowania wynikającego z obwieszczenia

MZ w sprawie wykazu refundowanych leków, ze względu na fakt iż lek w tej dawce nie znajduje się na aktualnej liście leków refundowanych?”

Odp. Zamawiającego:

Tak – zmodyfikowany załącznik w załączeniu.

Pytanie nr 16:

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.2? Terminy dostaw wskazuje par. 3.1 i są to terminy stosunkowo krótkie. Dodatkowe określanie konkretnego dnia dostawy, w szczególności dla terminu 24-godzinnego, wydaje się zbędne.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17:

„Czy Zamawiający w par. 3.6 zniesie obowiązek dostarczenia zamiennika lub dokonania zakupu u innego dostawcy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

„Czy Zamawiający w par. 8.3.2 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej?””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19:

„Czy z Pakietu nr 1 Zamawiający wydzieli pozycje 57 i 58 i utworzy dla nich odrębny pakiet?”

Uzasadnienie:

Wyłącznie wyżej wymienionych pozycji pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty w stosunku do innych oferentów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 57 (Bupivacaine hydrochloride, roztwór hiperbaryczny, 0,02g/4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów bakterii w łącznej ilości 1,6 mld. CFU: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis*, konfekcjonowany w opakowaniach po 20 kaps.?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22:

„CZĘŚĆ NR 1, pozycja 183

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23:

„CZĘŚĆ NR 1, pozycja 184

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ skład zestawu (Praxiject 0.9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% w ampułko-strzykawkach Luer Lock) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego typu port dożylny o wysokim profilu bezpieczeństwa, zapewnia skuteczne i bezpieczne działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Zastosowanie produktu PraxiFlow nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% chroni dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow 4% nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki w jednym blistrze aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 183 – 184 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?”

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25:

„Czy w części Nr 2 poz. 37 i 38 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 amp. 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza produkt, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia ale nie wymaga.

Pytanie nr 26:

„Czy **Zamawiający w części Nr 2 poz. 37 i 38 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 amp. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27:

„Czy **Zamawiający w części Nr 2 poz. 37 i 38 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 amp. 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28:

„Czy w części Nr 2 poz. 37 i 38 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 amp. 2 ml) **Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 29:

„Czy **Zamawiający w części Nr 2 poz. 37 i 38 (Budesonidum zaw. do nebulizacji 0,250 i 0,500 mg/ml x 20 amp. 2 ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wszystkie wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte są w SIWZ.

Pytanie nr 30:

„Czy **Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w Części nr 22 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wszystkie wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte są w SIWZ.

Pytanie nr 31:

„część 1 pozycje 355, 356

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„część 1 pozycje 355, 356

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 33:

„część 1 pozycje 355, 356

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 355, 356 z części 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34:

„W związku z tym, że na rynku polskim znajdują się obecnie trzy produkty sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napełniania) parowników, gwarantujące bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych, a zawarty w SIWZ opis przedmiotu zamówienia („z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parowników typu Quik-Fil Mark II - bez żadnych dodatkowych elementów (nakręcanych, nakładanych itp.) łączących butelkę z parownikiem.”) wskazuje wyraźnie jednego producenta firmę Abbvie i jej produkt Sevorane, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15 preparat Sevofluranu Sojourn firmy Bioton w butelce szklanej 250 ml wyposażonej w system wlewowy tj. konektor wielokrotnego użytku (konektor nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?"

Czy zamawiający zdaje sobie sprawę, że przez ww. opis przedmiotu zamówienia, wskazuje jednego producenta co narusza zasady uczciwej konkurencji Wykonawców w ramach postępowania o udzielenie zamówienia publicznego?

Obecne określenie przedmiotu zamówienia nie daje możliwości zastosowania leków równoważnych, posiadających identyczne wskazania, co stanowi o naruszeniu generalnych zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, określonych w art. 7 ust.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku, który obliguje Zamawiającego do przeprowadzenia postępowania o udzieleniu zamówienia w oparciu o te właśnie zasady. Opis przedmiotu zamówienia dokonany przez Zamawiającego w ww. pakiecie narusza także art. 29 ust. 2, który nakazuje by nie opisywać go w taki sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35:

„87/PN/2018 pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikrometrów stanowiących komplet ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 36:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 80 oraz 81, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 240, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38:

„Czy Zamawiający w Części 3 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOLUM 1% 20 ml w opakowaniu 5 ampulek?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39:

„Czy Zamawiający w Części 3 pozycji 1 wymaga propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

„Dotyczy Części 3. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

„Dotyczy Części 4. Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

„Dotyczy Części 12 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

„Czy Zamawiający w Części 17 pozycji 1 wymaga zaoferowania produktu zawieszonego w NaCl 0,9% 500ml”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

„Czy Zamawiający w Części 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% 10 ml w opakowaniu 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 32 Kalium Chloratum 15% w opakowaniach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46:

„Czy Zamawiający w Części 33 oraz w Części 34 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego METAMIZOLUM w opakowaniu 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

„Dotyczy Części 33 oraz 34. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

„Czy Zamawiający w Części 39 w pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego MEROPENEM w opakowaniu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

„Dotyczy Części 39 pozycji 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50:

„Dotyczy § 7 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51:

„Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 pozycja nr 1 preparat propofol zawierał w swoim składzie emulsję tłuszczową LCT/MCT której skład zmniejsza znacząco ból podczas podania preparatu wpływając istotnie na komfort pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

„Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 12 pozycja nr 1 i 2 preparat Paracetamol oferować w bezpiecznych opakowaniach plastikowych typu Ecoflac z dwoma równymi portami? Opakowanie plastikowe nie wymaga odpowietrzania co istotnie wpływa na bezpieczeństwo podaży leku. Dodatkowo, koszt utylizacji opakowania plastikowego jest znacznie niższy niż opakowania szklanego.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

„Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, z odpowiednim przeliczeniem z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 54:

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odp. Zamawiającego:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 55:

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- a) Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- b) Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- c) Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie
- d) Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- e) Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie
- f) Ampułkę na fiolkę i odwrotnie
- g) Ampułkę na ampułko-strzykawkę i odwrotnie
- h) Fiolkę na ampułko- strzykawkę i odwrotnie
- i) Fiolkę/Ampułkę na butelkę i odwrotnie”

Odp. Zamawiającego:

Pozycje od a do f oraz i- Zamawiający dopuszcza,

Pozycje g-h – zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56:

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?”

Odp. Zamawiającego:

Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 57:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 344. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 357. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.”

Odp. Zamawiającego:

W takim przypadku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 59:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 369. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 151. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 261. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 256. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 112. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 309. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Sofnolime,wapno sodowane granulowane, 4,5 kg. W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 79. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 186. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 185. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68:

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 109. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69:

„Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.”

Odp. Zamawiającego:

Przed przystąpieniem do postępowania przetargowego należy zapoznać się z zapisami SIWZ.

Część nr 5 składa się z jednej pozycji i nie można jej wydzielić do osobnego pakietu.

Pytanie nr 70:

„Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.”

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 71:

„Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 72:

„Dotyczy pakietu nr 39 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 73:

„Czy w pakiecie 1 poz. 261 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

„Dotyczy pakietu 2 poz. 290. Prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić lek w dawce 5 mg/ml fiołka o poj. 4 ml ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, całkowita dawka 20mg 5mg/ml a'4ml

Pytanie nr 75:

„Czy w niżej wymienionych pozycjach Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

pakiet 1 poz. 48 - BISACODYL

pakiet 2 poz. 162 - MESALAZINE

pakiet 2 poz. 163 - MESALAZINE

pakiet 2 poz. 171 – NYSTATIN”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

„Czy w niżej wymienionych pozycjach Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

pakiet 1 poz. 122 - DICLOFENAC

pakiet 1 poz. 301 - PENTOXIFYLINUM

pakiet 1 poz. 374 - TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM

pakiet 2 poz. 77 - DILTIAZEM

pakiet 2 poz. 92 - FERRAS SULPHATE

pakiet 2 poz. 222 – POTASSIUM”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77:

„Dotyczy pakietu 1 poz. 267 - NATAMYCIN.

Prosimy o doprecyzowanie czy w wymienionej pozycji należy wycenić lek Pimafucin, 20 mg/g, krem, 30 g zawierający Natamycynę czy lek złożony Pimafucort, maść, 15 g o składzie HYDROCORTISONUM+NATAMYCINUM+NEOMYCINUM, ponieważ lek wskazany w siwz nie istnieje?”

Odp. Zamawiającego:

Należy wycenić lek złożony Pimafucort, maść, 15 g

Pytanie nr 78:

„Dotyczy pakietu 2 poz. 183 – OXYTETRACYCLINE Prosimy o doprecyzowanie czy w wymienionej pozycji należy wycenić preparat o składzie HYDROCORTISONUM+OXYTETRACYCLINUM+POLYMYXINUM?”

Odp. Zamawiającego:

Należy wycenić HYDROCORTISONUM+OXYTETRACYCLINUM+POLYMYXINUM.

Pytanie nr 79:

„Dotyczy pakietu 36 poz. 3,4,5. Czy zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 80:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu zamówienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanego w terminie zamówienia.**
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części zamówienia.**
4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanej części zamówienia.**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81:

„Dotyczy części nr 27

Przedmiotem zamówienia w części 27 jest m. in. dostawa produktów leczniczych PEGYLOWANY INTERFERON ALFA - 2a, wstrzykiwacz lub ampułkostrzykawka oraz RIBAVIRIN, talbetka powlekana / 200 mg.

Zgodnie z pkt 4 SIWZ, termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego **Copegus (RIBAVIRIN) oraz Pegasys (PEGYLOWANY INTERFERON ALFA - 2a) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz** – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestaną być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu leczniczego **Copegus, Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku?**

Jeśli tak, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż produkt leczniczy PEGYLOWANY INTERFERON ALFA - 2a 90 mcg, 135 mcg oraz 180 mcg w opakowaniu typu ampulko-strzykawka będzie dostępny Zamawiającemu przez okres obowiązywania umowy."

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Copegus, Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku

Pytanie nr 82:

„W związku z rozbieżnością informacji dotyczącej terminu związania z ofertą podaną w SIWZ (60 dni), a podaną w Formularzu ofertowym (30 dni), zwracam się z prośbą o doprecyzowanie i podanie prawidłowego terminu związania z ofertą.”

Odp. Zamawiającego:

Termin związania ofertą wynosi 60 dni. Zmodyfikowany Formularz ofertowy w załączeniu.

Pytanie nr 83:

„Dotyczy informacji pod pakietem w formularzu cenowym dla części nr 38

Czy Zamawiający w części 38 miał na myśli produkt leczniczy Rituximab do podawania podskórnego dostępny w ramach programu lekowego B.12 . -LECZENIE CHŁONIAKÓW ZŁOŚLIWYCH?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 84:

„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 zapisu §3 ust.6 projektu umowy)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85:

„Do treści §3 ust.7 i ust.8 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanych zapisów przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 86:

„Do treści §3 ust.6 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87:

„Do treści §3 ust.7-8 prosimy o dodanie słów, wynikających z przesłanki wynikającej z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 2 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 89:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §7 ust. 3 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każdy dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości w wysokości nie większej niż 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 90:

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

Odp. Zamawiającego:

Nie dotyczy treści SIWZ.

Pytanie nr 91:

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

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

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

Odp. Zamawiającego:

Nie.

Pytanie nr 92:

„Czy w części nr 15 pozycja 1 (Sevolurane 250 ml – 740 butelek) Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu z zawartością wody od 0,03%-0,1%? Taka zawartość wody (inhibitor reakcji z kwasami Lewisa) zabezpiecza przed reakcjami chemicznymi np. ze szkłem, z częściami metalowymi parownika, z aluminium w wyniku, których może dojść do degradacji sevofluranu z jednoczesnym uwolnieniem się szkodliwego dla pacjenta kwasu fluorowodorowego?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia sevofluranu z zawartością wody od 0,03%-0,1% - modyfikacja załącznika nr 2 w załączeniu.

Pytanie nr 93:

„dotyczy § 7 ust. 1 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych w razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca do 5% wartości niezrealizowanej części umowy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 94:

„dotyczy § 7 ust. 2 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonywaniu zamówienia?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 95:

„dotyczy § 7 ust. 3 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 96:

„dotyczy § 7 ust. 4 Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 umowy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 97:

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 98:

„Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zgodnie z art. 38 ust. 6 Zamawiający przedłuża termin składania ofert.

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego do dnia **08.11.2018 roku** do godz. **10:00**.

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego dnia **08.11.2018 roku** o godz. **10:30**.

Zmianie ulega pkt. 14 i 15 IDW.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 19.10.2018 r.

Załączniki:

1. zmodyfikowany zał. Nr 2 Formularz asortymentowo cenowy dla część nr 15
2. zmodyfikowany zał. Nr 2 Formularz asortymentowo cenowy dla część nr 19
3. zmodyfikowany Formularz ofertowy

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak