

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Znak sprawy:
EP/220/40/2017/1

Data:
13.06.2017 r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/40/2017, pn. *Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym środków znieczulających wraz z dzierżawą parowników oraz produktów do żywienia pozajelitowego dla SPWSZ w Szczecinie*

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j.w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 5 poz. 43 (Bupivacaine spinal heavy 0,5% 4ml x 5 szt.) oraz w zadaniu Nr 5 poz. 45 (Bupivacaine spinal 0,02g/4ml x 5 szt.) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZESTAW 2

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

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

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

ZESTAW 3

1. Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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), zastosowanie jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

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

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 27 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

ZESTAW 4

1. Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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), zastosowanie jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

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

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza

ZESTAW 5

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia

ZESTAW 6

Pytanie nr 1

Zadanie nr 5. Środki obniżające krzepliwość krwi, ilość pozycji 58, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Objętość ampułko-strzykawki zapewnia wypełnienie każdej długości kanału cewnika. Nr kat.: 38243-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 30% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawek, która wynosi 6ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza produkt przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, tzn. 1 fiolka 5 ml (opis SIWZ) ma odpowiadać 1 opakowaniu 3 ml x 2 amp.-strzyk. (1 zestaw). Stąd łączna ilość zestawów (2 x 3 ml) ma wynosić 1 000 zestawów.

Pytanie nr 2

Zadanie nr 5. Środki obniżające krzepliwość krwi, ilość pozycji 58, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 46,7% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 blistrów z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3215. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 3

Zadanie nr 5. Środki obniżające krzepliwość krwi, ilość pozycji 58, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) zgodna z Rekomendacją obsługi portu dożylnego stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38553. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Opakowanie zawiera pojedynczo pakowane ampułko-strzykawki w ilości 100 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 4

Zadanie nr 5. Środki obniżające krzepliwość krwi, ilość pozycji 58, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255. Maksymalne ciśnienie dla ampułko-strzykawki wynosi 1,38 bara co chroni wszystkie cewniki dializacyjne oraz cewniki w portach dożylnych przed uszkodzeniem. Producentem ww. produktu jest firma MedXL Europe BV Holandia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31, pozycji 32, pozycji 36 oraz pozycji 38 z Zadania nr 5 i stworzy osobny pakiet?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW 7

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 1 z pakietu 50 (Fraxiparine 0,3 ml)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

- 2) W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 50 poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianą 150 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 9 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 9 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt. (w ilości 90 szt.)

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW 8

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw.

Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zmiany treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

2. Czy Zamawiający w par. 3.1 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „ale nie może być niższa niż 100 zł.” I wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

3. Czy Zamawiający w par. 3.1 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

4. Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.1 frazę „ale nie może być niższa niż 100 zł”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

5. Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.1 (powinno być: 3.2). frazę: „Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.”? Wykonawca za opóźnienie w dostawie zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej określonej w par. 3.1. Obowiązek zapłaty dodatkowej kary umownej określonej w par. 3/1 (3.2). powoduje, że będzie on płacił podwójną karę za to samo naruszenie umowy. Nadto zapis powyższy, zwłaszcza dotyczący kwoty 200zł, grozi Wykonawcy **rażącą stratą.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

6. Czy Zamawiający w par. 3.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

7. Czy Zamawiający w par. 3.2 wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

8. Czy Zamawiający w par. 3.2 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

9. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 3.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

ZESTAW 9

1. Czy Zamawiający wymaga w pak.13 poz.22 zaoferowania koncentratu organicznych pierwiastków śladowych, skład zgodnie z zaleceniami ESPEN? Skład molowym($\mu\text{mol}/10\text{ ml}$) Zn 153; Cu 4,7; Mn 1,0; F 50; I 1,0; Se 0,9; Mo 0,21; Cr 0,19; Fe 18 ?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga

ZESTAW 10

Pytanie 1, dot. zadania nr 22:

Czy zamawiający wymaga wiskoelastyku o lepkości 25000 mPa.s?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2, dot. zadania nr 22:

Czy zamawiający wymaga wiskoelastyku o osmolarności 310 mOsm (+/-50)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 3, dot. zadania nr 22:

Czy zamawiający wymaga wiskoelastyku o średniej masie cząsteczkowej 2 500 000 Daltonów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4, dot. zadania nr 22:

Czy zamawiający wymaga wiskoelastyku o PH 7,2 (+/- 0,4)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5, dot. Zadania nr 29:

W związku z faktem, iż Carbachol sprzedawany jest przez producenta w opakowaniach handlowych zawierających 12 sztuk x 1,5 ml i nie istnieje możliwość sprzedaży pojedynczych sztuk, prosimy o określenie ilości asortymentu z uwzględnieniem pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6, dot. § 2 ust. 6 projektu umowy:

Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu płatności z 60 do **30 dni** od daty otrzymania partii towaru i faktury.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 7 dot. § 1 ust. 3 projektu umowy na różne produkty lecznicze

Czy, ze względu na to, iż przedmiot Zamówienia oferowany w zadaniu nr 22, 28, 29 jest dedykowany do planowanych zabiegów operacyjnych i nie zachodzi potrzeba dostarczania go w tak krótkim czasie, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „cito” z **24 do 48 godzin roboczych?**

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8 dot. § 1 ust. 3 projektu umowy na różne produkty lecznicze

Czy, ze względu na to, iż przedmiot Zamówienia oferowany w zadaniu nr 22, 28, 29 jest dedykowany do planowanych zabiegów operacyjnych zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że nie będzie on zamawiany ani reklamowany w trybie „na ratunek”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza

Pytanie 9, dot. formularza oferty zał nr 2 do siwz:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w pkt 7 formularza oferty o zapis dotyczący oświadczenia dużego przedsiębiorcy.

ODPOWIEDŹ: Zapis zawarty w pkt 7 Formularza ofertowego nie wymaga modyfikacji, gdyż ma na celu wykazanie czy Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem. Skreślenie „TAK” wskaże, że wykonawca jest dużym przedsiębiorstwem.

Pytanie 10:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 9 projektu umowy w brzmieniu: „Strony dopuszczają możliwość zmniejszenia liczby wyrobów w ramach zawartej umowy – w zależności od bieżących potrzeb Szpitala oraz wielkości kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia lub innymi płatnikami usług, a także w sytuacji, kiedy

Zamawiający z przyczyn, których nie można było przewidzieć, mógłby nie wykorzystać jego do końca terminu ważności lub mógłby ponieść straty w konsekwencji jego stosowania – w żadnym wypadku jednak nie bardziej niż do minimalnego poziomu 80% wartości zamówienia określonej w § 2 ust. 1.”

Uzasadnienie: Przedmiot umowy musi być opisany w sposób na tyle precyzyjny, aby wykonawcy mieli pewność co do rozmiaru ich zobowiązania. Zagwarantowanie realizacji zamówienia na poziomie mniejszym niż 80% utrudnia wykonawcom racjonalne oszacowanie ceny ofertowej. Pozostawienie wykonawców w zupełnej niepewności co do wielkości zamówienia zamyka szansę realizacji zamówienia wykonawcom solidnym i przewidującym, a promuje wykonawców skłonnych do ryzyka, którzy jednak mogą mieć trudności z wykonaniem zamówienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

Pytanie 11:

Zwracam się z prośbą o zmianę § 1 ust. 10 projektu umowy poprzez zastąpienia zwrotu „zagwarantowania” sformułowaniem „zapewnienia”.

Uzasadnienie: Wykonawca może zobowiązać się do zapewnienia ciągłości dostaw w granicach należytej staranności wymaganej od profesjonalisty. Nie może natomiast przyjąć na siebie w tym zakresie odpowiedzialności typu gwarancyjnego, czyli odpowiedzialności bezwzględnej i niezależnej od jakiegokolwiek staranności wykonawcy. Wykonawca nie może odpowiadać za okoliczności pozostające poza jego kontrolą, jak np. działania osób trzecich lub siły wyższej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy.

Pytanie 12:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 1 ust. 12 i 13 projektu umowy.

Uzasadnienie: Wykonawca nie może być zobowiązany do świadczenia innego, niż wynikające ze złożonej przez niego oferty, zwłaszcza w sytuacji, gdy przerwanie ciągłości dostaw wynika z okoliczności niezależnych od wykonawcy, np. z działania osób trzecich lub z siły wyższej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 13:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości **0,1% wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień/godzinę* zwłoki, lecz nie więcej niż 10% tej wartości.***

Uzasadnienie:

- Kara umowna, zgodnie z prawem, może zostać zastrzeżona jedynie w celu naprawienia szkody, musi zatem pozostawać proporcjonalna do rozmiaru szkody. Z tego powodu zasadne jest ustalenie kary umownej w stawce procentowej od wartości nienależycie spełnionego świadczenia. Jeśli bowiem wykonawca miałby zapłacić nominalnie taką samą karę umowną (100 zł) niezależnie od tego, czy popadł w zwłokę z dostawą towaru za 10 zł czy za 10.000 zł, to jest to kara nieadekwatna do poniesionej przez zamawiającego straty;

- Ustanowienie górnego limitu naliczania kary umownej na poziomie aż 50% wartości świadczenia w praktyce może powodować, iż naliczona kara będzie wielokrotnie przewyższać wysokość poniesionej przez zamawiającego szkody. Celem takiej kary nie będzie więc zagwarantowanie zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty w przypadku niewykonania zobowiązania, ani nawet zdyscyplinowanie wykonawcy i przymuszenie go do najwyższej staranności, ale umożliwienie zamawiającemu wzbogacenia się kosztem wykonawcy. Zasadne jest ograniczenie górnego limitu kar umownych do 10% wartości nienależycie wykonanego świadczenia. W razie uzasadnionej potrzeby zamawiający i tak może dochodzić odszkodowania uzupełniającego;

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 14:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 drugiego ust. 1 projektu umowy w brzmieniu: „*W przypadku upłynięcia terminu na realizację dostawy Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. **W takim przypadku Wykonawca zwróci Zamawiającemu różnicę w cenie oraz udokumentowane koszty transportu wynikające z takiego zakupu.** Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.*”

Uzasadnienie: Kara umowna służyć ma naprawieniu szkody, a nie wzbogaceniu się poszkodowanego. Takich kryteriów nie spełnia ryczałtowa kara w wysokości 120% różnicy w cenie zakupu, minimum 200 zł, za każdy przypadek realizacji zakupu interwencyjnego, ponieważ rzeczywista różnica w cenie i koszty transportu związane z zakupem interwencyjnym mogą być niższe. Wykonawca może zobowiązać się, że zwróci zamawiającemu różnicę w cenie oraz udokumentowane koszty transportu w rzeczywistej wysokości i w ten sposób wykonawca naprawi poniesioną przez zamawiającego szkodę. Żądanie zamiast tego zapłaty kwestionowanej kary umownej ma na celu nie otrzymanie przez zamawiającego rekompensaty, ale wzbogacenie się kosztem wykonawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 15:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 2 projektu umowy w brzmieniu: „*W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:*

- *braków ilościowych – w ciągu 2 dni od powiadomienia,*
- *wad jakościowych – w ciągu 14 dni od odesłania mu wadliwego towaru przez Zamawiającego. **W przypadku uznania reklamacji Wykonawca wymieni reklamowany towar w ciągu kolejnych 48 godzin. Brak wymiany wadliwego towaru w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 0,1% jego wartości netto za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie, lecz nie większej niż 10% tej wartości***

Uzasadnienie:

- Wykonawca nie może ustosunkować się do zgłoszonej mu reklamacji co do jakości towaru zanim nie będzie mógł samodzielnie ocenić, czy towar faktycznie dotknięty jest wadą. Termin na wymianę towaru bądź odmowę uznania reklamacji winien zatem rozpoczynać swój bieg dopiero z chwilą udostępnienia reklamowanego towaru wykonawcy;

- Zamawiający nie może domagać się równoległe 2 różnych kar umownych za jeden i ten sam przypadek nienależytego wykonania zobowiązania. Jeżeli dostawa zawiera braki ilościowe, to znaczy, że wykonawca nie zrealizował w terminie całego zamówienia, za co karę przewidziano już w § 3 ust. 1 projektu umowy;

- Sformułowanie „Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin roboczych” jest zupełnie niezrozumiałe. Po pierwsze, wykonawca nie dostarcza reklamowanego towaru, ale towar nowy – wolny od wad. To zamawiający obowiązany jest dostarczyć wykonawcy reklamowany towar, który wykonawca wymieni na nowy. Po drugie, wykonawca nie może wymienić towaru przed rozpatrzeniem reklamacji. Termin 48 godzin nie może zatem być „niezależny od terminu rozpatrzenia reklamacji” (nie wiadomo zresztą, od której chwili miałby rozpoczynać swój bieg), ale dopiero od rozpatrzenia i uznania reklamacji;

- Odnosząc do stawki i limitu kar umownych proszę o wzięcie pod uwagę argumentów przedstawionych przy propozycji zmiany § 3 ust. 1 projektu umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 16:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 3 projektu umowy w brzmieniu: „*W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 9), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto niewykonanej części umowy.*”

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna pozostawać proporcjonalna do rozmiaru niewykonanego zobowiązania;
- Kara umowna w stawce 20% wartości nienależycie wykonanego zobowiązania jest karą bardzo wygórowaną i może znacząco przerastać poniesioną przez zamawiającego stratę;
- Zasadne jest naliczanie kary umownej od wartości netto zobowiązania, ponieważ to według wartości netto prawo zamówień publicznych każe oceniać wartość zamówienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie 17:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 5 ust. 2 pkt. 2 – 8, i 10 wzoru umowy.

Uzasadnienie:

- Zapisy pkt. 3, 6, 7 i 8 komentowanego ustępu rażąco naruszają słusne interesy wykonawcy przyznając zamawiającemu prawo odstąpienia od umowy w przypadku znikomego naruszenia jej postanowień przez wykonawcę (a w konsekwencji również dochodzenia dotkliwej kary umownej). Przyznanie jednej ze stron stosunku zobowiązaniowego prawa do jednostronnego rozwiązania tego stosunku jest daleko idącym uprawnieniem kształtującym, które powinno być ograniczone jedynie do wyjątkowych (uzasadnionych) i ściśle określonych wypadków, zwłaszcza, gdy zastrzeżone zostało tylko na rzecz jednej ze stron umowy. Punkty 3, 6 i 8 komentowanego ustępu przyznają zamawiającemu prawo do odstąpienia od umowy w sposób tak szeroki, iż należy uznać je za sprzeczne z naturą stosunku zobowiązaniowego i zasadami współżycia społecznego, a tym samym niezgodne z prawem (art. 353¹ kodeksu cywilnego);
- Jeśli zgodnie z przepisami prawa i umowy Zamawiający dysponuje określonym terminem na wymianę wadliwych towarów, to zapisy punktów 2, 4 i 5 nie powinny jednocześnie stanowić, że samo ujawnienie takich wad uprawnia zamawiającego do odstąpienia od umowy. Zamawiający powinien w pierwszej kolejności skorzystać z uprawnień, jakie dają mu te właśnie przepisy. Mieści się w nich również uprawnienie do odstąpienia od umowy, ale dopiero w sytuacji, gdy wykonawca nie wymieni wadliwego towaru w sposób niezwłoczny i niepowodujący uciążliwości dla zamawiającego, co jest rozwiązaniem rozsądnym i sprawiedliwym dla obu stron.
- Umowa w sprawie zamówienia publicznego zawierana na czas określony została przez ustawodawcę skonstruowana jako źródło zobowiązań o charakterze trwałym, która, jeżeli tylko jest wykonywana należyście, powinna istnieć do upływu terminu, na jaki została zawarta. Jest to uzasadnione tym, że wykonawcy będą mogli racjonalnie obliczyć cenę oferty, wysokość opłat oraz inne obciążenia finansowe, a także przewidzieć, czy poniesione przez nich nakłady zostaną zrekomensowane przychodami uzyskanymi w określonym okresie obowiązywania umowy. Projekt umowy nie może zatem przewidywać możliwości odstąpienia od umowy przez zamawiającego z przyczyn niezależnych od wykonawcy, jak to ma miejsce w punkcie 10 komentowanego ustępu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

ZESTAW 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary lub zmianę sposobu naliczania kary z wartości kwotowej na wartość procentową np. 0,2% wartości niedostarczonego zamówienia za każdy dzień zwłoki, oraz usunięcie zapisu o minimalnej wysokości kary – 100 zł.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

ZESTAW 12

Pytania do umowy dla zadania 1-25, 27-50:

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.7 i ust.9 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

2. Do §3 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

3. Do §3 ust.1? projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

4. Do §3 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §3 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

Pytanie do zad. 26:

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.5 i ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

2. Do §4 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

3. Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

4. Do §4 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §4 ust.6 poprzez zapis o ewentualnej karze za rozwiązanie umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §4 ust.12 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

ZESTAW 13

Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 17 poz.1,2,3,4,5,6,8,9,10,11,12, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

zastosowanie opakowań typu worków może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, opakowania typu „worki” są wymagane w zadaniu nr 14.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 17 poz. 13,14 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml / 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Elektrolity wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 14

Pytanie 1- W jaki sposób przeliczać opakowania – 2 miejsca po przecinku czy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”, przy czym Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych tylko w przypadku zaoferowania opakowań mniejszych, niż opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie 2 Pak. 23 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu 10 ampułek w ilościach przeliczonych zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pak. 23 poz. 13 Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu po 1 ampułce w ilościach przeliczonych zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pak. 23 poz. 39-41 Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu po 100 tabletek w ilościach przeliczonych zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW 15

1. Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 23 pozycja 11,12 i 13 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 23 pozycja 12 i 13 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZESTAW 16

1. 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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”, przy czym Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych tylko w przypadku zaoferowania opakowań mniejszych, niż opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem podania konkretnej pozycji w danym pakiecie.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 24 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 42 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 ml ze względu na brak produkcji opakowań a 15 ml?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycja 53 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycja 2 dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiołki?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiołek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem podania konkretnej pozycji w danym pakiecie.

8. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

9. 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 wycenić go wcale?

ODPOWIEDŹ: Należy podać ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

ZESTAW 17

Czy zamawiający dopuści również błękit trypanu 0,06% 1ml pakowany po 10 fiołek?

Jaką ilość opakowań należy wówczas zaoferować?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza. Należy zaoferować 15 opakowań po 10 ampułek (łącznie ilość ampułek to 150 szt.).

ZESTAW 18

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 1, 3, 4, 5, 6:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać **10%** wartości **brutto** zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż **50 zł**.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:
 - braków ilościowych – w ciągu **5 dni**,
 - wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany

towar w ciągu 48 godzin za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy.
Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w **50 zł** za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **10%** wartości **brutto** niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

3. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 9) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10 %** wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy na dane zadanie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

ZESTAW 19

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 pozycja 1 Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków z dwoma portami 500ml?

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wyraża zgodę

2. Czy Zamawiający w zadaniu 16 pozycja 2 miał na myśli produkt leczniczy Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszony w NaCl 0,9% 250ml? Wymagany produkt przez Zamawiającego nie występuje na rynku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza preparat Voluven 6%

3. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustawi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

4. Dotyczy § 3 ustęp 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ zgodnie z wnioskiem Wykonawcy

5. 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 (rejestr temperatur), 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 nie dokonuje zmian w projekcie umowy, gdyż na pisemny wniosek Wykonawcy w każdym czasie udostępnia kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece.

ZESTAW 20

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 11 pozycja nr 1 na zaoferowanie tej samej całkowitej ilości fiolek w opakowaniach zawierających po 4 fiołki z substancją czynną (120 mcg jadu owada) i 4 fiołki z rozpuszczalnikiem, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem, ale tylko i wyłącznie pod warunkiem zaoferowania produktów zgodnych z opisem (składem) przedmiotu zamówienia.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 11 pozycja nr 2 na zaoferowanie tej samej całkowitej ilości fiolek w opakowaniach zawierających po 4 fiołki z substancją czynną (120 mcg jadu owada) i 4 fiołki z rozpuszczalnikiem, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem, ale tylko i wyłącznie pod warunkiem zaoferowania produktów zgodnych z opisem (składem) przedmiotu zamówienia.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 11 pozycja nr 3 na zaoferowanie tej samej całkowitej ilości fiolek w opakowaniach zawierających po 10 fiolek z rozpuszczalnikiem a 5 ml, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę, ale tylko i wyłącznie pod warunkiem zaoferowania produktów zgodnych z opisem (składem) przedmiotu zamówienia

ZESTAW 21

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wymaga zaoferowania leku znieczulającego - propofol w technologii lipuro?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 17 wymaga opakowań stojących z dwoma płaskimi samouszczelniającymi się portami, które zapewniają szczelne połączenie ze sprzętem bez napowietrzania systemu infuzyjnego. Opakowań gwarantujących bezpieczne przygotowanie leków i infuzję w systemie zamkniętym, eliminującym ryzyko kontaminacji leku i wynikających z tego konsekwencji terapeutycznych i ekonomicznych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Administracyjnych
Małgorzata Szelażewicz**