

ODPOWIEDZI
na zapytania do treści SIWZ

Kliniczne Centrum Ginekologii, Położnictwa i Neonatologii w Opolu ul. Reymonta 8
- Zamawiający w odpowiedzi na n/w pytania do specyfikacji przetargowej nr **PN/D/FA/2/19 na Zakup wraz z dostawą leków na okres do 30.04.2020 roku** udziela następujących wyjaśnień:

1 Pytanie dot. zadania nr 2 poz.116

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2 Pytanie dot. zadania nr 2 poz.116

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (w przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie sposobu przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 276

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps. – w przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie sposobu przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

4 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko - strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki

– brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawkę oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 29 z Zadania nr 3 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6 Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 4.11 zamiast obowiązku dostarczenia odpowiednika wprowadzi prawo do takiej dostawy? 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 rażąca stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

7 Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.3. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? 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 treści SIWZ.

8 Pytanie dot. wzoru umowy

Wykonawca wobec treści par. 5.3 wnosi o wyjaśnienie, czy za opóźnioną dostawę w ogóle nie otrzyma wynagrodzenia? Trudno założyć, że w przypadku ewentualnych opóźnień dostawy będą odbywać się całkowicie za darmo – Zamawiający zastrzegają na taką okoliczność kary umowne rzędu max 1 % za dzień opóźnienia, lecz nie sankcję w postaci darmowej dostawy.

Odpowiedź: Za dostarczony towar, nawet z opóźnieniem, Zamawiający uiszcza należne wynagrodzenie.

9 Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 5.4 dopisze, że reklamacja załatwiana będzie w terminach wskazanych w par. 5.1-5.3? zapis o 'zwrocie towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 5.1 i nast. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 5.1-5.3 lub dokonywanych poprzez „zwrot towaru”, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zapis §5 ust. 4 wzoru umowy dotyczy towaru dostarczonego w zakresie nieobjętym umową.

10 Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostawy w **pakiecie nr 17** do 6 tygodni, ze względu iż lek phenobarbital sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, dokonując stosownej modyfikacji §4 ust. 2 wzoru umowy.

11 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 143

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr B Zadanie NR 2 poz. 143, wycenę 4 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 **saszetek**, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 227

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz. 227 - obecnie dawka to 2,2 g x 50 sasz. Czy Zamawiający dopuści taką dawkę leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, dokonując stosownej modyfikacji treści opisu przedmiotu zamówienia w poz. 227 załącznika do zadania nr 2.

13 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 257, 306

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz. 257, 306 - dostępny na pozwolenie MZ. Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 57, 69

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 57, 69 - brak produkcji, brak terminu wznowienia produkcji, prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z informacją o czasowym braku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

15 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 277

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz. 277 – wycofany z oferty producenta. Prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

16 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 191

Dotyczy Pakietu B Zadanie Nr 2 poz. 191 – zakończona produkcja. Prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

17 Pytanie dot. zadania nr 7 poz. 2

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 2 – problemy produkcyjne, brak u producenta, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

18 Pytanie dot. zadania nr 11 poz. 12

Dotyczy Zadanie nr 11 poz. 12 - brak produkcji, brak terminu wznowienia produkcji, prosimy o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie do wyceny z informacją o czasowym braku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

19 Pytanie dot. zadania nr 11 poz. 43

Dotyczy Zadanie nr 11 poz. 43 - zakończona produkcja, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z pkt 3.5 SIWZ w przypadku zaistnienia sytuacji - przed upływem terminu składania ofert - braku na rynku danego leku wskutek zakończenia jego produkcji, Wykonawca powinien zwrócić się pisemnie do Zamawiającego o wykreślenie danego leku z SIWZ, dołączając dokument od producenta potwierdzający zakończenie jego produkcji. W pozostałych przypadkach lek należy wycenić.

20 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 231

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 231. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem, aby w poz. 231 i 232 produkty lecznicze pochodziły od jednego wytwórcy.

21 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 232

Dotyczy Pakietu B Zadanie 2 poz. 232. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale wymaga, aby w poz. 231 i 232 produkty lecznicze pochodziły od jednego wytwórcy.

22 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 233

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 233. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej. Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 103

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 103. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 93

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 93. 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. Proszę o określenie jaka ilość op. wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 205

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 205. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

26 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 330

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 330. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 165

Dotyczy Pakietu B Zadanie nr 2 poz. 165. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

28 Pytanie dot. zadania nr 11 poz. 14

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 14. 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

29 Pytanie dot. zadania nr 11 poz. 39

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 39. 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

30 Pytanie dot. zadania nr 11 poz. 26

Dotyczy Zadania nr 11 poz. 26. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: (1.) Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

(2.) Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

31 Pytanie dot. zadania nr 19

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19 zaferowanie leku w postaci ampułki do podawania domięśniowego? W cenie leku znajduje się pakiet igła + strzykawka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

32 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 30, 269, 328

Czy zamawiający dopuści w zad. 2 poz. 30, 269, 328 Budezonid (Nebbud) 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml, 0,5mg/ml x 20 aby był w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 30, 269, 328

Czy zamawiający dopuści zad. 2 poz. 30, 269, 328 Budezonid (Nebbud) 0,125 mg/ml, 0,25 mg/ml, 0,5mg/ml x 20, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34 Pytanie dot. zadania nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do przepłukiwań, napełnionej fabrycznie izotonicznym roztworem 0,9% Natrium chloratum, o pojemności 3ml - całkowita pojemność cylindra max 8 ml – posiada gwintowe przedłużenie zamykające wejście do strzykawki LUER LOCK, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks), tłok chowający się do cylindra, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze, 1 opakowanie zawiera 120 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

35 Pytanie dot. zadania nr 13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby strzykawka była sterylna wewnątrz jak i na zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza.

36 Pytanie dot. zapisów SIWZ, rozdz. 13, pkt. 13.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

37 Pytanie dot. formularza cenowego dla zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny „Numer katalogowy produktu”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dodatkowej kolumny „Numer katalogowy produktu”.

38 Pytanie dot. wzoru umowy

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. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje stosownej modyfikacji §1 ust. 3 wzoru umowy.

39 Pytanie dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostawę przedmiotu zamówienia do godz. 11.00?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

40 Pytanie dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust.2 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu na realizację dostaw składanych w trybie "pilnym" do 12 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

41 Pytanie dot. wzoru umowy

Do treści §4 ust.5,6 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje stosownej modyfikacji §4 ust. 5 wzoru umowy.

42 Pytanie dot. wzoru umowy

Do §6 ust.1 pkt 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 0,5% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a nie od całego zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

43 Pytanie dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt 2) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

44 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 31 produktu leczniczego w ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawek 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 60 produktu leczniczego propofol 1% w opakowaniu typu ampułka, 20ml x 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

46 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 36, 85

Czy w pakiecie 3 pozycji 36, 85 Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

47 Pytanie dot. zadania nr 3 poz. 26, 31, 36, 45, 53, 60, 85

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z pakietu 3 pozycji 26, 31, 36, 45, 53, 60, 85 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo wielu Wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SIWZ.

48 Pytanie dot. zadania nr 19

Czy zamawiający wymaga, aby lek znajdował się w aktualnym wykazie z OBWIESZCZENIAMINISTRA ZDROWIA z dnia 27 lutego 2019 r. w sprawie wykazu leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których ustalono urzędową cenę zbytu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

49 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 249

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 249 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 249

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 249 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51 Pytanie dot. zadania nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 2 w pozycji 9 ZinoDr. Zасыпка (op. 100g)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający dokonuje poniższych zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ):

1) treść §4 ust. 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wnieść przedmiot zamówienia, o którym mowa w §1 ust. 1, do Działu Farmacji mieszczącego się w siedzibie Zamawiającego, w terminie

W ZADANIACH NR 3, 18, 19, 21:

następnego dnia od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 10⁰⁰. Zamówienia ze znakiem PILNE będą realizowane w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia. W przypadku zamówienia ze znakiem PILNE, asortyment może być odebrany także przez pracownika Zamawiającego po wcześniejszym powiadomieniu przez Kierownika Działu Farmacji.

W ZADANIACH NR 1, 2, 4, 7, 9, 10, 11, 12:

następnego dnia od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 10⁰⁰. Zamówienia ze znakiem PILNE, w tym na ratunek będą realizowane w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia (również w dni wolne od pracy). W przypadku zamówienia ze znakiem PILNE, asortyment może być odebrany także

przez pracownika Zamawiającego po wcześniejszym powiadomieniu przez Kierownika Działu Farmacji.

W ZADANIU NR 16:

do 2 dni kalendarzowych licząc od dnia złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 14⁰⁰.

W ZADANIU NR 5:

do 2 dni kalendarzowych licząc od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 10⁰⁰. Zamówienia ze znakiem PILNE będą realizowane w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia. W przypadku zamówienia ze znakiem PILNE, asortyment może być odebrany także przez pracownika Zamawiającego po wcześniejszym powiadomieniu przez Kierownika Działu Farmacji.

W ZADANIU NR 6:

do 2 dni kalendarzowych licząc od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 10⁰⁰. Zamówienia ze znakiem PILNE będą realizowane w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia. W przypadku zamówienia ze znakiem PILNE, asortyment może być odebrany także przez pracownika Zamawiającego po wcześniejszym powiadomieniu przez Kierownika Działu Farmacji.

W ZADANIU NR 8, 13, 20:

do 2 dni kalendarzowych licząc od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 10⁰⁰.

W ZADANIU NR 14, 15:

do 21 dni licząc od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach 7⁰⁰ do 10⁰⁰.

W ZADANIU NR 17:

do 42 dni licząc od daty złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach 7⁰⁰ do 10⁰⁰.”

2) treść §1 ust. 3 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany ilości przedmiotu zamówienia szacunkowo określonych w załączniku nr 1/ załącznikach nr ... do niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż umowa może zostać zrealizowana do wartości łącznej brutto określonej w § 2 ust. 1 umowy - zamówienie może ulec zmniejszeniu do ilości faktycznie niezbędnej dla Zamawiającego. Zmiany ilościowe mogą być dokonywane do 20% wartości w poszczególnych pozycjach.”

3) treść §4 ust. 5 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„Opóźnienie w dostawie lub jej brak pociągać może za sobą zakup interwencyjny, którego koszty dodatkowe (różnica między ceną realizacji zakupu a ceną wynikającą z umowy oraz koszty transportu) obciążać będą Wykonawcę, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.”

4) treść opisu przedmiotu zamówienia w poz. 227 załącznika do zadania nr 2 otrzymuje brzmienie:

„Wzmacniacz do pokarmu kobiecego pulver 2,2 g saszetki x 50”.

W załączeniu zmodyfikowany załącznik do zadania nr 2.

BYREKTOR
Edward Puchała

