



WSS/KG/722/DOPKiZP/225/JNJ/15

Tychy, 16.04.2015r.

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego  
na dostawę leków i materiałów aptecznych (nr sprawy: 4/15/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych?

tj.wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane?

(Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych?

tj.wycenę:

zamiast kapsułek – kapsułki twarde, elastyczne itp. i odwrotnie?

(Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie. ?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

(Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**MEGREZ Sp. z o.o.**

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 15 648 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. Zamiast tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu –tabletki, tabletki powl. Lub kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?  
(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na butelki i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 7**

Proszę Zamawiającego o informację, czy w przypadku, gdy dany preparat nie jest już produkowany lub zakończył się jego rejestr lub czasowo jest niedostępny ze względu na problemy produkcyjne, można umieścić pod pakietem stosowną informację?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 8**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie nr. 1, poz. Nr 85. lek Dexas 0,5 mg \*30 tabl. ?

**Odpowiedź:**

Pakiet nr 1 poz. 85: lek Daxas 500 mcgx30 tbl.

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie nw pozycji z powodu braku dostępności lub zakończonej produkcji?

**Pakiet nr. 1**

Poz. Nr 117 – Eprex 1000 j.m./0,5 ml \* 6 amp (zakończona dystrybucja)

Poz. Nr 34- Armanor 50 mg\*30tabl (wycofany)

Poz. Nr 149- Gastrotrombina 5000 j \* 2 kompl ( brak, termin wznowienia produkcji nieznan)

Poz. Nr 161- Gopten 4 mg\*28 kaps

Poz. Nr 289- Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp

Poz.Nr 350 - Streptase,1.500.000j.m.,prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf.,1 fiol ( zakończona produkcja)

Poz.Nr 427 - Zestaw do kolografii, (z barytem), 1 kpl ( zakończona produkcja )

#### Pakiet nr. 29

poz nr 2 :Calcium Glubionate 10 % 5ml\*10 amp ( zakończona produkcja)

poz. Nr 7: Polstigminum, 0,5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp (brak u producenta, przewidywana dostępność czerwiec 2015 r.

#### **Odpowiedź:**

Pozycje wycofane lub z zakończoną produkcją należy wykreślić (pakiet nr 1 poz. 117, 34, 350, 427, Pakiet nr 29 – poz. 2), pozostałe leki należy wycenić.

#### **Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 134 ( Flebogamma 5% 2,5g 50 ml) wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml Pyt. 10

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

#### **Pytanie nr 11**

Proszę o doprecyzowanie jaką dawkę Flegaminy syr. Zamawiający ma na myśli w pakiecie nr. 1, poz. Nr 137.

#### **Odpowiedź:**

Dawka 4mg/5ml.

#### **Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 1 poz. 146:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Immunoglobuliny antyHBs 180 j.m./1ml x 1ml w ilości 15 sztuk?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje opakowania x 1 szt.

#### **Pytanie nr 13 dotyczy Pakiet 1 poz. 147:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza, w dawce 5g/100ml?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

#### **Pytanie nr 14 dotyczy Pakiet 1 poz. 194:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza, w dawce 1g/20ml?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 15 dotyczy Pakiet 21, poz 1,2,3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 1g/20ml. 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml

**Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 140,141 Fluconazole tabl., dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz nr 143 Fluorouracil-5 0,25/5ml\*5 amp dopuści wycenę produktu zamiennego w postaci fiołki ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 152 ma na myśli Gensulin N 1000j/10ml\*1 fioł ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający ma na myśli Gensulin N 1000j/10ml\*1 fioł.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 153 ma na myśli Gensulin R 1000j/10ml\*1 fioł ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający ma na myśli Gensulin R 1000j/10ml\*1 fioł.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 167 ma na myśli Hepatil , który wg. aktualnej rejestracji zawiera w składzie 100 mg ornityny i 35 mg cholicy?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 166 ma na myśli Heparin żel 35 g o stężeniu 250j/g?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 198 dopuszcza możliwość wyceny 500 opakowań produktu Floractin (Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103)\*, który zawiera najlepiej przebadany szczep bakterii (ponad 500 badań klinicznych), wysoką dawkę (aż 6 mld) w jednej kapsułce, dzięki czemu wystarczy jedna kapsułka dziennie, nie wymaga przechowywania w lodówce, można stosować równocześnie z antybiotykiem? \* Floractin \*jest jednym z nielicznych preparatów probiotycznych obecnych na rynku, który \*można stosować u niemowląt od pierwszych dni życia.\*

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 240 dopuszcza możliwość zaferowania produktu Natr. chloratum, 0,9%, inj, KabiPac, 1000ml FrKP Kutno?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 241 dopuszcza możliwość zaferowania produktu Natr.chlor.pro irrig, 0,9%, 3000ml, worek, Fresen, Carefle

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 245 dopuszcza możliwość zaferowania produktu Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps. ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 347 (Spiriva do inhal. kaps. 18mcg\*30 szt + handihaler) dopuści wycenę: Spiriva, 18mcg/daw, prosz.d/inh, kaps, 90szt w ilości 2 opak? (celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu a 30 szt.

**Pytanie nr 27**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o dopisanie do zad nr 1 oddzielnej pozycji spiriva handihaller w ilości 6 sztuk, ponieważ preparat spiriva x 90 kaps nie posiada w zestawie inhalatora

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu a 30 szt.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 1, poz. Nr 409 dopuszcza możliwość zaoferowania Vit. A+E Hasco, 12.000j+70mg, kaps. miękkie, 30 szt, bl ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu 10 pozycję nr 2 (Albuminy 20% 50 ml) i utworzyć nowy pakiet. Umożliwi to udział w postępowaniu większej ilości oferentów a tym samym możliwość uzyskania oferty z korzystniejszą ceną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie poz. 2 z pakietu nr 10.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu 16 pozycję nr 5-8 (IOMERON) i utworzyć nowy pakiet. Umożliwi to udział w postępowaniu większej ilości oferentów a tym samym możliwość uzyskania oferty z korzystniejszą ceną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie poz. 5-8 z pakietu nr 16.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakietu nr 24, poz. 15,16 - Tazocin 2,25g oraz 4,5 g (tymczasowy brak, termin wznowienia nieznany).

Czy Zamawiający ze względu na powyższe zezwoli na zaoferowanie w poz. Nr 15: Piperacillin/Tazobactam Kabi 2g+0.25g, pr.d/sp.r.inf, 50ml, 10fiol oraz w poz nr 16: Piperacillin/Tazobactam Kabi 4g+0.5g, pr.d/sp.r.d/inf, 10 fiol

**Odpowiedź:**

Zamawiający zezwala na zaoferowanie odpowiednika z przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pakietu nr 29, poz. 1– Calcium Glubionate 10 % 10ml\*10 amp (zakończona produkcja).

Czy Zamawiający ze względu na powyższe zezwoli na zaoferowanie w poz. Nr 1: Calcium Gluconate 10%, roztw.d/wst., (Aguettant), 10ml, 50amp w ilości 30 op.? w poz nr 2 : Calcium Glubionate 10 % 5ml\*10 amp ( – prosimy o wykreślenie pozycji

**Odpowiedź:**

Zamawiający zezwala na zaoferowanie odpowiednika w poz. 1 pakietu nr 29, oraz na wykreślenie poz. 2 pakietu nr 29.

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 47, poz. Nr10 dopuszcza możliwość zaoferowania 10 op. Corneregel 10 g żel do oczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza opakowanie a 10 g.

**Pytanie nr 34 Dotyczy Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający przychylił się do naszej prośby i wyraził zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 – Albumina 20% 10 ml do osobnego pakietu?

*(Swoją prośbę motywujemy faktem, że na rynku występuje tylko jeden producent / dystrybutor Albuminy 20% 10 ml, co ogranicza dostępność innym podmiotom do produktu. Natomiast pozostałe produkty w pakiecie pochodzą od innego producenta / dystrybutora.)*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie poz. 1 z pakietu nr 10.

**Pytanie nr 35 Dotyczy Pakietu nr 21:**

Czy Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty na produkt równoważny o nazwie handlowej Intratect?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza odpowiedniki.

**Pytanie nr 36 Dotyczy zapisów SIWZ:**

Prosimy o uściślenie maksymalnego czasu dostawy, który stanowi jedno z kryteriów oceny ofert.

W Rozdz. XV pkt. 3 – maksymalny czas dostawy wynosi 24 godziny w dni robocze od złożenia zamówienia.

W Ofercie Przetargowej – Załącznik nr 2 – maksymalny czas dostawy wynosi 48 godzin w dni robocze od momentu złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:**

Maksymalny czas dostawy wynosi 48 godzin.

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 1 i 2( Meronem 1g i 500 mg x 10 fioł) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami,** która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 poz. 1 i 2( Meronem 1g i 500 mg x 10 fioł) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę i była potwierdzona zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający **wymaga, aby** w pakiecie nr 30 poz.7 i 8 (Pulmicort zaw. 0,125 i 0,250 mg/ml x 2ml x 20 amp.) **posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupowym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?**

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 40**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 30 poz. 6 (Nexium 40 mg do infuzji x 10 fiole) **wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolom inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat** do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba reflowowa przełyku(GERD)u pacjentów z reflowowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami reflowu ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 41 Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy postanowienia o dopuszczalności wprowadzania zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej:

1. Czy Zamawiający przewiduje możliwość zmiany w umowie, w formie pisemnego aneksu, obejmujące:

- 1.2. zmianę jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmianę numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu;
- 1.3. zmianę elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany;
- 1.4. zmianę sposobu konfekcjonowania;

2. Warunkami dokonania zmian wskazanych w ust. 1 powyżej mogą być:

- 2.1. wprowadzony zostanie na rynek przez wykonawcę produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony, bądź
- 2.2. wystąpi brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego Umową, pod warunkiem, że wysokość wynagrodzenia, o którym mowa w par. 2 ust. 2 Umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 42 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 3 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację par. 3 ust. 2 tak, aby w przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany był podatek VAT według nowej stawki i zmiana, o której mowa, nie wymagała aneksu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.



**Pytanie nr 43 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 4 ust. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie: „Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia zwalnia Wykonawcę z wykonania zamówienia, co do którego był w opóźnieniu, a tym samym wyłącza możliwość naliczenia kar umownych z tego tytułu za okres przypadający od dnia dostarczenia towaru przez inny podmiot.”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 44 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, Par. 6 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 45 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, Par. 7 ust. 2 pkt a) i b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by wartość kary umownej była naliczana od wartości niezrealizowanej w terminie dostawy lub wartości wadliwej dostawy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 46 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 7 ust. 2 pkt a) i b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 47 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 7 ust. 2 pkt c)**

Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała

charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 48 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 7 ust. 2 pkt d)**

Prosimy o modyfikację zapisu aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego opisanego w par. 4 ust. 13 wykluczało zastosowanie kar umownych”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 49 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 7**

Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 50 Dotyczy wzoru umowy; załącznik nr 5 do SIWZ, par. 9 ust. 2 pkt a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie ww. zapisu w taki sposób, że niedotrzymanie terminu realizacji tylko w przypadku zwłoki w dostawie wynoszącej ponad 3 dni robocze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 51 Do § 1 ust. 2 projektu umowy oraz Rozdziału XV pkt 3 i pkt 5) SIWZ**

Termin dostaw i kryteria oceny ofert. Wnosimy o uszczegółowienie kryterium oceny ofert w zakresie ocenianego terminu dostaw poprzez wskazanie minimalnego terminu dostaw jako co najmniej 22 godziny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wskazuje minimalnego terminu dostaw.

**Pytanie nr 52 W związku z rozbieżnościami pomiędzy zapisami Rozdziału XV pkt 5) SIWZ oraz załącznikiem nr 2 ofertą przetargową pkt 2**

Prosimy o podanie maksymalnego terminu dostaw. W uzasadnieniu wskazujemy skutki jakie przyniesie nie dokonanie sugerowanego przez nas uszczegółowienia zapisu. Waga kryterium terminu dostaw w ocenie ofert będzie miała istotny wpływ na wybór ofert (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze takie, których bilans ceny i terminu dostaw da najwyższą punktację). Ponieważ w przedmiotowym przetargu niektórzy wykonawcy mogą złożyć oferty z deklaracją terminu dostaw np. 8 - 10 godzin, to może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wyższymi cenami, ale z krótszymi terminami dostaw (bo np. inni wykonawcy zaoferują dostawy w realnym ponad dwudziesto godzinnym terminem). Oczywiście nie byłoby w tym nic złego gdyby nie fakt, iż w rzeczywistości bieżące dostawy (poza specjalnymi, w trybie „cito”) nie mogą być realizowane w terminie 8 - 10 godzin. W rzeczywistości bowiem realizacja dostaw musi być poprzedzona złożeniem zamówienia przez Zamawiającego, zamówienia takie składane są przez osobę upoważnioną, w godzinach pracy

Apteki Szpitalnej, najczęściej po spełnieniu zapotrzebowania z poszczególnych Oddziałów Szpitala, po porannych wizytach lekarskich. A zatem, jeśli zamówienie jest przekazane wybranemu w przetargu wykonawcy zamówienia publicznego i jego realizacja miałaby nastąpić w terminie np. 8 lub 10 godzin, to powinna zostać zrealizowana w godzinach wieczornych lub nocnych, czyli poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej. Po przeprowadzeniu powyższej analizy nasuwa się jednoznaczny wniosek, że przyznana podczas oceny ofert punktacja nie będzie przydatna do realizacji zamówienia. Wszystko wskazuje bowiem na to, iż Zamawiający, zgodnie z punktacją wskazaną w SIWZ, wybierze oferty z krótszym terminem dostaw ale najprawdopodobniej z wyższą ceną. Rezultat będzie taki, że dostawy leków (droższych!) będą realizowane i tak w terminie około 22-24 godzin, ponieważ zgodnie z przepisami Prawa farmaceutycznego zamówienia i odbioru leków musi dokonywać osoba upoważniona (farmaceuta), a dokonywać tego będzie w godzinach pracy Apteki Szpitalnej. Zatem oceniany tak wysoko termin dostaw, który zdeterminuje o wybór oferty najkorzystniejszej, nie będzie miał znaczenia przy faktycznej realizacji dostaw leków. W związku z powyższym wprowadzenie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisu, który sprecyzuje i urealni wymagania Zamawiającego co do spodziewanych terminów dostaw, wydaje się w pełni uzasadnione.

**Odpowiedź:**

Maksymalny czas dostaw wynosi 48 godz. (nie dotyczy leków „na cito”).

**Pytanie nr 53**

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 Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §4 ust.4,5,6 i §10 ust.1 ppkt a) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający postanawia zmienić umowę poprzez zmianę par. 4 ust. 4 umowy i nadanie mu następującego brzmienia:

„4. Z uwagi na specyfikę świadczeń udzielanych przez Zamawiającego oraz brak możliwości oceny stopnia wykorzystania dostaw, będących przedmiotem niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości dostaw częściowych oraz do niezłożenia zamówienia na pełny zakres asortymentu.”

Zamawiający postanawia zmienić par. 10 ust. 1 a) umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„1a). zmiany ilości zamawianego asortymentu – z uwagi na specyfikę świadczeń udzielanych przez Zamawiającego oraz brak możliwości oceny stopnia wykorzystania dostaw, będących przedmiotem niniejszej umowy - przy zachowaniu cen jednostkowych zgodnych z ofertą Wykonawcy oraz wartości brutto umowy w danym pakiecie.”

**Pytanie nr 54 . Do treści §4 ust.13 i §7 ust.2 pkt d) 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 nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 55 Do §7 ust.2 pkt a) projektu umowy**

Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie dostawy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% za każdy dzień opóźnienia liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 56 Do §7 ust.2 ppkt b) projektu umowy**

Wnosimy o zmianę wysokości ewentualnych kar za opóźnienie rozpatrzenia reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% za każdy dzień opóźnienia reklamacji ale liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zareklamowanego zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 57 Do §7 ust.2 ppkt e) projektu umowy**

Wnosimy o zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem poprzez zapis o wysokości kary nie większej niż 5% wartości niezrealizowanego zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 58**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 59 pak 1, poz 77**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Medispon Standard, gąbka,hemost., wchl.,ster.,70x50x10mm,10szt ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć ilości.

**Pytanie nr 60 pak 1, poz 76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie: Medispon Specjal, gąbka, hemost., wchl., ster., 70x50x10mm,20szt ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga produktu zgodnego z SIWZ o grubości 1 mm.

**Pytanie nr 61 pak 1, poz 43**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Atrodil, 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek) ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 62 pak 1, poz 119**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Rocuronium Kabi, 10mg/ml; 10ml,roztw.d/wstrz,inf.,10 fiol?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 63 pak 1, poz 120**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Rocuronium Kabi, 10mg/ml; 5ml,roztw.d/wstrz,inf.,10 fiol?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z informacją pod pakietem nr 1, Zamawiający wyraża zgodę na odpowiedniki.

**Pytanie nr 64 pak 1, poz 143**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Fluorouracil Accord,50mg/ml; 5ml,roztw.d/wst,inf,1fiol ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na fiolki.

**Pytanie nr 65**

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 wg zaokrąglenia matematycznego)?**

**Odpowiedź:**

Ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1, poz. Nr 197 Konaktion Prima Infanzia, 2 mg/0,2 ml, 5 amp (brak rejestracji)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 197 z pakietu nr 1.

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1, poz. Nr 246 NeoRecormon 500j.m.\*6amp, celem złożenia korzystniejszej oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 246 z pakietu nr 1.

**Pytanie nr 68 pak 1, po317,318**

Czy Zamawiający ma na myśli Ricardo 5mg oraz 10 mg w postaci tabletek ulegaj. rozpadowi w jamie ustnej ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej.

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1, poz. Nr 358 Survanta 200 mg/8ml\* fiol. (koniec produkcji)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w/w pozycji.

**Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1, poz. Nr 367 Tetig 250 j.m./ml\*1amp-strz (problemy z dostępnością u producenta)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 367. z pakietu nr 1.

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1, poz. Nr 397 Vinblastin 5mg+rozp.\*10fiol. (koniec produkcji) ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w/w pozycji.

**Pytanie nr 72 pak 1, poz 399**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Vit.A krople w dawce 45 000j.m/ml ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 73 Pakiet 49, poz. 1, 2**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający zgodnie z SIWZ oczekuje żelu w sterylnym harmonijkowym aplikatorze.

**Pytanie nr 74 Pakiet 49, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza sterylizację parą wodną.

**Pytanie nr 75 Pakiet 49, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (m.in. parabenów)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt bez konserwantów.

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 19, 51,52,100,189,196,208, 256,257, 259, 377,378 ? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

**Pytanie nr 77**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji 31,32,34? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.

**Pytanie nr 78**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji 52 ma na myśli maść 20 g? Na rynku nie jest dostępna maść w opakowaniu 30 g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza opakowanie 20 g.

**Pytanie nr 79**

Czy Zamawiający oczekuje dostaw leków w dni robocze tzn. od poniedziałku do piątku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje dostaw leków w dni robocze tzn. od poniedziałku do piątku.

**Pytanie 80 Pakiet nr 7, poz. nr 1,2,3,4,7,8,10,11,15,16,17,20,21,22,23,24**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w pozycji nr, 1,2,3,4,7,8,10,11,15,16,17,20,21,22,23,24 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo 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 worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 81 Pakiet nr 7, poz. nr 18,19**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 7 w pozycji nr 18,19 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.



**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 82 Pakiet nr 7, poz. 24**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, pozycja 24 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami ?

**Uzasadnienie:**

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 83 Dotyczy Pakietu 1, poz. 199 – Lactuloza syr. (7,5 g/15ml) 150ml szt 600**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 10g / 15ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, oczekuje produktu zgodnego z SIWZ.

**Pytanie nr 84**

Czy w pakiecie nr 46 pozycja 1 (Sevorane (Sevofluran) 250ml – 45 butelek) Zamawiający wymaga sevofluranu ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika, bez dodatkowego nakręcanego na butelkę elementu (adaptera – klucza) łączącego butelkę z parownikiem i tym samym kompatybilnego z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga wyżej opisanego produktu.

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 86**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 2 pkt. a, b, c

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia **oraz nie większa niż 10 % wartości brutto częściowych danego pakietu dostarczonego z opóźnieniem**

b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia oraz **nie większa niż 10 % wartości brutto pakietu objętego reklamacją**

c) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto danego pakietu, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania **niezrealizowanej części** umowy na określony pakiet bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

**WICEPREZES ZARZĄDU**  
*Krzysztof Lecki*

**PROKURENT**  
**Dyrektor ds.**  
**Organizacyjno-Prawnych**  
*Karolina Filipowska*