

Legnica 04.07.2018r.

Do zainteresowanych

Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA DOSTAWY PRODUKTÓW NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH RÓŻNYCH, SZCZEPIONEK, LEKÓW ZAMAWIANYCH W RAMACH IMPORTU DOCELOWEGO, DIETETYCZNYCH ŚRODKÓW SPOŻYWCZYCH SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH I WYROBÓW SZCZEGÓLNYCH DLA WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO W LEGNICY
znak sprawy WSzSL/DZ- 26/18

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pakiet 1 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 71 (aripirazole tabletki 15mg) produktu w opakowaniu zawierającym 28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pakiet 2 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 158 (cetirizine tabletki powlekane 10mg) produktu w opakowaniu zawierającym 20 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 3 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 232 (diclofenac sodium ampulka "25mg/ml 3ml") produktu w opakowaniu zawierającym 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 4 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 392 (indapamide tabletki o przedłużonym uwalnianiu 1,5mg) produktu w opakowaniu zawierającym 30 tabl. tabletki o przedłużonym uwalnianiu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 5 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 415 (ivabradine tabletki powlekane 5mg) produktu w opakowaniu zawierającym 56 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 6 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 438 (levofloxacinum fiolka lub flakon "5mg/ml 100ml") produktu w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 7 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 543, 544 (olanzapine 5mg oraz olanzapine 10mg) produktów w opakowaniach zawierających po 28 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań (należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę) oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 8 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 653 oraz 654 (ramipril tabletki lub kapsułki 5mg oraz ramipril tabletki lub kapsułki 10mg) produktów w opakowaniach zawierających po 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań (należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę) oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 9 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 669 (risperidone tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej 2mg) produktu w opakowaniu zawierającym 20 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, w celu zwiększenia konkurencyjności, co umożliwi uzyskanie zamawiającemu korzystniejszej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 10 - Czy zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 1, w pozycji nr 360 – (heparin, krem 300jm/g, opakowanie 20g) - na dopuszczenie leku: lioton 1000, 8,5 mg (1000 iu)/g, żel, opakowanie 30 g, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań?

Skład jakościowy i ilościowy: 1 g żelu lioton 1000 zawiera 8,5 mg (1000 iu) heparyny sodowej (heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

Postać farmaceutyczna: żel

Wskazania do stosowania: leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żyłakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 11 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 pozycji nr 236 preparatu równoważnego simethiconum (espumisan) w dawce 40 mg/ml w opakowaniu 30 ml, w postaci kropli doustnych, emulsji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12 -Dotyczy Pakiet 1 pozycja 359 :

Pytanie 12.cz.1 - Czy zamawiający dopuści produkt citra-lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem luer slip, luer lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z hit), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Pytanie 12. cz. 2. -Czy zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej postaci niż podana w formularzu asortymentowo – cenowym, pod warunkiem takiego samego sposobu uwalniania substancji czynnej z postaci leku oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 14 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 15 -Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 16 - Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany ilości w opakowaniu. Każdą pozycję zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie wykonawcy.

Pytanie 17 - Czy zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ogólne zmiany dawki (w tym gramatury, stężenia, objętości, itp.).

Każdą pozycję zamawiający rozpatruje indywidualnie na pytanie wykonawcy.

Pytanie 18 -Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż propozycję zaoferowania produktu zastępczego dla preparatu nieobecnego na rynku, rozpatruje indywidualnie na pytanie Wykonawcy.

Nadto, Wykonawca nie ma obowiązku złożenia takiej oferty ze względu na podział zamówienia na części.

Pytanie 19 - Czy w pakiecie nr 1 poz. 114 i 115 (budesonide zawiesina 0,25 i 0,5mg/ml zawiesina do nebulacji) zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 20 -Czy zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 114 i 115 (budesonide zawiesina 0,25 i 0,5mg/ml zawiesina do nebulacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą charakterystyką produktu leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 21 - Czy zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 114 i 115 (budesonide zawiesina 0,25 i 0,5mg/ml zawiesina do nebulacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 22 - Czy w pakiecie nr 1 poz. 114 i 115 (budesonide zawiesina 0,25 i 0,5mg/ml zawiesina do nebulacji) zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą charakterystyką produktu leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 23 -Czy zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 114 i 115 (budesonide zawiesina 0,25 i 0,5mg/ml zawiesina do nebulacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 24 - Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 334 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 24 cz.1 - Czy zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy; oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Pytanie 24 cz.2 - Czy zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 25 - Dotyczy pakiet 1, pozycja 359

Czy zamawiający dopuści produkt praxi-flow™ w skład zestawu wchodzi 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 i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki praxiject i citraflow chroni każdy dostęp naczyniowy 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 wynosić 39 psi (2.69 bara). Praxiflow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki citraflow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi.

Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 - Dotyczy: pakiet 6, pozycja 17

Czy zamawiający dopuści produkt citra-flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 twin pack (objętość łączna 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 ampułko-strzykawki citraflow typu luer lock chroni cewnik dializacyjny 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 co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki citraflow nie powoduje 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 z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz, przy czym zamawiający nie wyraża zgody na handlowe opakowanie zbiorcze w ilości 100sztuk x 2 ampułkostrzykawki.

Pytanie 27: Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 359 z pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z pakietu nr 6 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz wykonawca ma możliwość składania ofert na poszczególne pozycje pakietów.

Pytanie 28 - Zwracamy się z zapytaniem, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5, poz. 1- calcium gluconate, leku w opakowaniu zawierającym 5 amp., po przeliczeniu opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 29 - Zwracamy się z zapytaniem, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5, poz. 8 – thalidomid, leku w postaci kapsułek zamiast tabletek wymienionych w arkuszu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 30 - Zwracamy się z zapytaniem, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5, poz. 10, 11 – thiopental, leków w opakowaniach zawierających 25 fiolek, po przeliczeniu opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 31- Zwracamy się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 1 pozycja 19 (agomelatine 25 mg). Czy zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty w opakowaniach x 84 tabl. zamiast x 28 tabl.? W jaki sposób należałoby dokonać przeliczenia wycenianej ilości opakowań: zaokrąglić do pełnego opakowania czy pozostawić dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań (należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę) oraz zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 32 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 48 godzin (dotyczy pakietu nr 1 poz. 151)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33 - Czy zamawiający odstąpi od zamówień „na ratunek życia” w ciągu 8 godzin w przypadku składania oferty na pakiet nr 1 poz. 151?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35- Czy zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 36 -Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 6, ust. 1, lit. a wzoru umowy do 0,1% wartości brutto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 37- Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 6, ust. 1, lit. b wzoru umowy do 1% wartości brutto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 38- Uprzejmie prosimy o odstąpienie od zapisu w § 6, ust. 1, lit. c wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 39-Czy zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie 40- Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy następujących zapisów: „*zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej umowie*”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41 -Czy zamawiający w pakiecie nr 1 pozycji nr 151 dopuści cefuroxime do podawania do komory przedniej oka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów siwz.

Pytanie 42 - Dotyczy § 2 ust. 6 ppkt. 2 wzoru umowy – termin ważności produktów. Czy zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 18 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 43 - Dotyczy § 2 ust. 1, 2 wzoru umowy – termin dostawy oraz dostawy na ratunek. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia do 48 godzin oraz terminu dostawy na ratunek do 24 godzin? Ze względu na skalę prowadzonej przez wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Jeszcze trudniej zapewnić jest dostawę na ratunek w ciągu 8 godzin. Oczywiście, w miarę możliwości wykonawcy, na prośbę zamawiającego dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44 - Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – termin dostawy brakującego asortymentu. Zamawiający określił w § 4 ust. 2 wzoru umowy termin dostawy brakującego asortymentu na następny dzień roboczy od otrzymania zawiadomienia. Wymagany termin jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających prawidłowość dostawy oraz przygotowanie wymiany towaru lub jego uzupełnienia. Dlatego prosimy o wydłużenie tego terminu do 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45 - Dotyczy wadium. Czy zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oryginału dokumentu wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) do oferty w przezroczystej koszulce, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium? Powyższe rozwiązanie zapewni dostarczenie wadium na czas (z ofertą) oraz ograniczy koszty i czas przygotowania dodatkowej wysyłki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przesłania oryginału dokumentu osobną niż oferta przesyłką.

U W A G A !!

1. Wykonawca składający ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia, na którą Zamawiający udzielił pozytywnej odpowiedzi powinien w formularzu ofertowym powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza ofertowego do składanej oferty.
2. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Informujemy, iż odpowiedzi na pozostałe zapytania Wykonawców zostaną udzielone w terminie późniejszym.

Z poważaniem,

Z-CA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy
dr n. med. Andrzej Hap