

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:

Pytanie 46- Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2 termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47 - Czy Zamawiający w par. 2.6.2 wpisze 12-miesięczny termin przydatności w miejsce 18-miesięcznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48- Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? 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 nie wyraża zgody.

Pytanie 49 -Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.a z 2% do wartości max. 0,2%?
Obecna kara jest rażąco wygórowana.

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

Pytanie 50- Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 5% do wartości max. 0,2% oraz naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

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

Pytanie 51- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 44 leku Amiodarone ampulka w opakowaniu zawierającym 6 amp przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

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

Pytanie 52- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 45 leku Amiodarone tabletki w opakowaniu zawierającym 30 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań?

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

Pytanie 53- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr poz. 403 i 404 insuliny w postaci wstrzykiwaczy Solostar?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w pakiecie nr 5 poz. 895.7 dla leku

Phenobarbital do 6 tygodni ze względu na fakt iż lek sprowadzany do Polski jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ – termin dostawy dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 5 wynosi 4 tygodnie od dostarczenia do Wykonawcy oryginału zgody Ministra Zdrowia na sprowadzenie z zagranicy określonego produktu leczniczego za pośrednictwem poczty za zwrotnym potwierdzeniem odbioru.

Pytanie 55 -Do §2 ust. 3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leku "na ratunek życia" do 11 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56- Do treści 4 ust.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 nie wyraża zgody.

Pytanie 57 -Do treści 6 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie dostawy czy przedmiotu umowy podlegającego reklamacji poprzez wprowadzanie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58 -Do §6 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na ratunek życia" poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% za każdą godzinę liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia? Wskazujemy, że podana w §6 ust.1 pkt b) wysokość kary za opóźnienie spełnienia świadczenia w trybie "na ratunek życia" jest niewspółmiernie wysoka do wysokości kary za niespełnienie świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego. Kara za opóźnienie dostawy wynosić ma 43800 (!!!!) w skali roku, natomiast kara za opóźnienie płatności przez Zamawiającego wynosić może maksymalnie 9,5% w skali roku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59 -Dotyczy pozycji 133 pakietu 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 200-250 mg? Preparat o podanej w formularzu dawce 300 mg został wycofany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również wycenę preparatu w dawce 200 – 250 mg.

Pytanie 60 -Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

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

Pakiet nr 1 pozycja 1 opakowanie x10

Pakiet nr 1 pozycja 8 opakowanie x 10

Pakiet nr 1 pozycja 126 opakowanie x30

Pakiet nr 1 pozycja 190 opakowanie x1

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 226 opakowanie x10

anie x1 Pakiet nr 1 pozycja 243 opakowanie x1

anie x 56 Pakiet nr 1 pozycja 276 opakowanie x 56

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 296 opakowanie x10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 297 opakowanie x10

anie x 30 Pakiet nr 1 pozycja 392 opakowanie x 30

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 393 opakowanie x10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 394 opakowanie x10

anie x 10 Pakiet nr 1 pozycja 395 opakowanie x 10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 405 opakowanie x10

anie x56 Pakiet nr 1 pozycja 415 opakowanie x56

anie x 10 Pakiet nr 1 pozycja 437 opakowanie x 10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 438 opakowanie x10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 447 opakowanie x10

anie x 5 Pakiet nr 1 pozycja 448 opakowanie x 5

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 476 opakowanie x10

anie x10 Pakiet nr 1 pozycja 477 opakowanie x10

anie x 30 Pakiet nr 1 pozycja 543 opakowanie x 30

anie x120 Pakiet nr 1 pozycja 544 opakowanie x120

Pakiet nr 1 pozycja 226 opak

Pakiet nr 1 pozycja 243 opak

Pakiet nr 1 pozycja 276 opak

Pakiet nr 1 pozycja 296 opak

Pakiet nr 1 pozycja 297 opak

Pakiet nr 1 pozycja 392 opak

Pakiet nr 1 pozycja 393 opak

Pakiet nr 1 pozycja 394 opak

Pakiet nr 1 pozycja 395 opak

Pakiet nr 1 pozycja 405 opak

Pakiet nr 1 pozycja 415 opak

Pakiet nr 1 pozycja 437 opak

Pakiet nr 1 pozycja 438 opak

Pakiet nr 1 pozycja 447 opak

Pakiet nr 1 pozycja 448 opak

Pakiet nr 1 pozycja 476 opak

Pakiet nr 1 pozycja 477 opak

Pakiet nr 1 pozycja 543 opak

Pakiet nr 1 pozycja 544 opak

Pakiet nr 1 pozycja 529 opakowanie x6
Pakiet nr 1 pozycja 562 opakowanie x 2
Pakiet nr 1 pozycja 563 opakowanie x20
Pakiet nr 1 pozycja 566 opakowanie x1000
Pakiet nr 1 pozycja 580 opakowanie x 30
Pakiet nr 1 pozycja 613 opakowanie x3
Pakiet nr 1 pozycja 669 opakowanie x50
Pakiet nr 1 pozycja 712 opakowanie x 50
Pakiet nr 1 pozycja 736 opakowanie x30
Pakiet nr 1 pozycja 754 opakowanie x90
Pakiet nr 1 pozycja 780 opakowanie x 60
Pakiet nr 1 pozycja 796 opakowanie x5
Pakiet nr 1 pozycja 797 opakowanie x 5
Pakiet nr 1 pozycja 806 opakowanie x100

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu 1 pozycje 1, 80, 126, 190, 201, 226, 243, 276, 296, 297, 392, 393, 394, 395, 405, 415, 437, 438, 447, 448, 476, 477, 543, 544, 529, 562, 563, 580, 613, 669, 712, 736, 780, 796, 797, 806 pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu 1 pozycja 566 pod warunkiem zaoferowania produktu zawierającego pojedyncze blistry po 10 sztuk tabletek, przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Zamawiający nie wyraża zgody dla pakietu 1 pozycja 754.

Ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 61 -Dotyczy pozycji 423 pakiet 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 9,75g/15ml?

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

Pytanie 62 -Dotyczy pozycji 741 pakiet 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o pojemności ampułki 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 63 -Pytanie dotyczy pakietu nr 1 pozycja nr 151. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G * 1 ½, 1,2 mm * 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkałym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 64 -Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie 1 poz. 488, 489 i 490 był zarejestrowany we wskazaniu: choroby układu nerwowego w tym: zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; ostre urazy rdzenia kręgowego oraz choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 65 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1, pozycja 67-69 produktów w worku Viaflo z dwoma portami? Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

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

Pytanie 66 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1, pozycja 599 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza: Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności 500ml? Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – skład oferowanego produktu nie spełnia oczekiwań Zamawiającego.

Pytanie 67 -Prosimy o modyfikację §6 ust. 1.2) na: „w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia (...)”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68 -Prosimy o rezygnację z wymogu dostarczenia towaru „na ratunek życia” w zakresie pakietu 6 poz. 5 i tym samym dodanie zastrzeżenia do §6 ust 1b) „o ile dotyczy”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69 -Prosimy o modyfikację §12 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W

przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące."

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

Pytanie 70 -Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worka Freeflex 500ml?

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

Pytanie 71-Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 72 -Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 147 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 73-Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 148 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 butelek z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 74-Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 257 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu worka?

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

Pytanie 75-Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 296 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 76-Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 297 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 77-Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt w pakiecie 1 pozycja 337 do 342 posiadał jałowe porty nie wymagające dezynfekcji i nie zawierał w CHPL zapisu o konieczności dezynfekcji portu przed dodaniem produktu leczniczego? Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel. Procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 78 -Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt w pakiecie 1 pozycja 346, 347 posiadał jałowe porty nie wymagające dezynfekcji i nie zawierał w CHPL zapisu o konieczności dezynfekcji portu przed dodaniem produktu leczniczego? Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel. Procedura dezynfekcji jest czasochłonna i

znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale wymaga.

Pytanie 79- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 437 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 80- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 438 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 81- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 454 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10 flakonów z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 82- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 476 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 83- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 477 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 84 - W związku z zaprzestaniem produkcji wymaganego preparatu przez Zamawiającego w pakiecie 1 pozycja 596, 597, czy Zamawiający dopuści produkt równoważny płyn wieloelektrolitowy Benelyte przeznaczony do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierającego w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 85- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 596 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 86- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 597 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 87- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 599 ma na myśli preparat zawierający ilość chloru zgodną z wytycznymi zbliżoną składem do naturalnego osocza oraz zmniejszającym ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie 88- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 600 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 40szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 89- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 601 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 90- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 602 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 91- Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 604,605 ma na myśli bezpieczne ampułki wykonane z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 92- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 604,605 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20szt z możliwością przeliczenia ilości?

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

Pytanie 93- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 621 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu 20ml po 20szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na produkt leczniczy pakowany po 20 szt pod warunkiem przeliczenia ilości opakowań oraz zachowania pozostałych zapisów SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wielkość fiołki 20ml.

Pytanie 94- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 622 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven - kompletny, zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów od 15 kg, zawierający zmodyfikowane ilości selenu, manganu i miedzi oraz cynk w ilości 5mg/dz zgodnie z najnowszymi rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN zarówno u pacjentów OIT jak również u pacjentów domowych i stabilnych.

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

Pytanie 95- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 635 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka?

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

Pytanie 96- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 676 miał na myśli produkt leczniczy w opakowaniu 10mg/ml/5ml x 10fiol?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy w dawce 10mg/ml objętość 5ml opakowaniu po 10 fiolek. Jednocześnie Zamawiający poprawia omyłkowy zapis wskazujący wielkość opakowania handlowego w przedmiotowej pozycji. Ilość opakowań pozostaje bez zmian.

Pytanie 97- Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 676 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Jak w odpowiedzi na zapytanie 96.

Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy w dawce 10mg/ml objętość 5ml opakowaniu po 10 fiolek. Ilość opakowań pozostaje bez zmian.

Pytanie 98- Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt w pakiecie 1 pozycja 706-709 posiadał jałowe porty nie wymagające dezynfekcji i nie zawierał w CHPL zapisu o konieczności dezynfekcji portu przed dodaniem produktu leczniczego? Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel. Procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 99- Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 710 ma na myśli bezpieczne ampułki wykonane z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 100- Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt w pakiecie 1 pozycja 714-716 posiadał jałowe porty nie wymagające dezynfekcji i nie zawierał w CHPL zapisu o konieczności dezynfekcji portu przed dodaniem produktu leczniczego? Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego

wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel. Procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskiwały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 101-Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy 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, 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: Żądanie Wykonawcy wynika z przytoczonych powyżej przepisów m.in również Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, wobec powyższego Zamawiający nie widzi potrzeby wprowadzenia do projektu umowy zapisów dotyczących przedmiotowej kwestii. Zamawiający na prośbę Wykonawcy udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru

Pytanie 102-Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek życia” i „Pilne” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. po 1 dniu roboczym. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie przewiduje zgodnie z SIWZ zamówień w trybie „Pilne”, a jedynie „Na ratunek życia”, który zarezerwowany jest do rzeczywistego zagrożenia życia pacjenta.

Pytanie 103- Czy Zamawiający w Pakiet 1 poz. 117 (Bupivacaine 5mg/ml 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 104 - Pytanie dot. zapisów § 2 ust. 2 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 2 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Towar, o którym mowa w §1 będzie dostarczany przez Wykonawcę do Apteki Szpitalnej znajdującej się przy ulicy w godzinach od 7.30- 14.30, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w ciągu 2 dni roboczych od złożenia zamówienia, bądź w konkretnym terminie wskazanym w zamówieniu (termin ten nie może być krótszy niż 2 dni robocze od złożenia zamówienia).

Uzasadnienie:

- Miejsce dostawy powinno być maksymalnie skonkretyzowane, Wykonawca wnosi o wpisanie konkretnego adresu Apteki.

- Wykonawca realnie ocenia, że okres jednego dnia roboczego jest za krótki na realizację dostawy. Należy wziąć pod uwagę, że brak dostawy jest obostrzony możliwością nakładania kar umownych na Wykonawcę. Termin 2 dni roboczych gwarantuje terminowe dostawy.

Odpowiedź: Adres Apteki jest tożsamy z adresem Zamawiającego, tj. ul. Iwaskiewicza 5 59-220 Legnica. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 2 dni roboczych.

Pytanie 105 -Pytanie dot. zapisów § 2 ust. 2 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku oznaczenia zamówienia "Na ratunek życia" Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot zamówienia w ciągu 24 godzin roboczych od momentu złożenia zamówienia do miejsca będącego

odpowiednim oddziałem szpitalnym każdorazowo wskazanym przez Zamawiającego w zamówieniu."

Uzasadnienie:

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę wystąpienia zdarzenia wymagającego jego reakcji. Ponadto Wykonawca może zagwarantować czas dostawy „na ratunek” wynoszący 24 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 106 -Pytanie dot. zapisów § 2 ust. 6 pkt 2 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 6 pkt 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Pod rygorem uznania dostawy za niewykonaną w terminie, dostarczany asortyment musi posiadać:*

2) co najmniej 12 miesięczny termin przydatności do użycia.

Uzasadnienie:

Wykonawca informuje, że termin co najmniej 18 miesięcy jest zbyt rygorystyczny, mając także na uwadze, iż dostarczenie towarów z krótszym terminem może skutkować dla Wykonawcy karami umownymi. u/mowa powinna przewidywać dostarczanie wyrobów z 12-miesięcznym okresem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 107 -Pytanie dot. zapisów § 4 ust. 2 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*W przypadku braków ilościowych stwierdzonych przy dostawie realizowanej w trybie §2 ust. 1 Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć brakujący asortyment (ilości) w ciągu dwóch dni roboczych od otrzymania zawiadomienia, o ile braki w dostawie wynikają z wyłącznie własnej winy Wykonawcy.*

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do uzasadnienia opisanego dla § 2 ust. 1 projektu umowy – co kwestii terminu dostawy;
- Braki ilościowe mogą wynikać z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, np. z działania siły wyższej, a nawet Zamawiającego, co sprawia, że niezasadne jest wysuwanie negatywnych konsekwencji wobec Wykonawcy w każdym przypadku stwierdzenia braków.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 108 -Pytanie dot. zapisów § 4 ust. 3 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Z uwagi na brak możliwości stwierdzenia ewentualnych wad jakościowych asortymentu w chwili przyjęcia, strony postanawiają, że Zamawiający uprawniony jest do zgłoszenia reklamacji jakościowej w terminie do 5 dni od chwili jego dostawy. Przy czym Zamawiający dostarczy reklamowany towar Wykonawcy najpóźniej w ciągu 3 dni od powiadomienia go o wadzie jakościowej, a Wykonawca zobowiązany będzie do udzielenia na nią odpowiedzi w terminie 5 dni roboczych liczonych od dostarczenia reklamowanego towaru.*”

Uzasadnienie:

- Po momencie dostawy, Wykonawca nie ma wpływu w jakich warunkach przechowywany jest towar, wobec czego wyłączną chwilą, od której Zamawiający może złożyć reklamację jest chwila dostawy;
- Wykonawca stoi na stanowisku, że dostarczenie mu reklamowanych towarów powinno być obowiązkiem Zamawiającego;
- Uprzejmie odsyłam do uzasadnienia opisanego dla § 2 ust. 2 projektu umowy – co kwestii dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 109 -Pytanie dot. zapisów § 2 ust. 6 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 6 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Brak odpowiedzi na reklamację w terminie określonym w ust. 3 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i skutkować będzie dostawą towaru wolnego od wad w ciągu dwóch dni roboczych.*”

Uzasadnienie:

Uprzejmie odsyłam do uzasadnienia opisanego dla § 4 ust. 3 – co do konieczności dostarczenia reklamowanego towaru oraz co do dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 110 - Pytanie dot. zapisów § 4 ust. 6 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 6 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „*W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §2 ust. 2 z wyłącznej winy Wykonawcy, bądź dostarczenia towaru w ilościach niezgodnych z zamówieniem, Zamawiający upoważniony będzie do dokonania zakupu u osoby trzeciej, obciążając Wykonawcę kwotą ewentualnej różnicy w cenie towaru względem ceny określonej w niniejszej umowie oraz kosztem jego sprowadzenia.*”

Uzasadnienie:

Niedostarczenie towarów w terminie może być skutkiem działania siły wyższej, osób trzecich lub nawet Zamawiającego, Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych konsekwencji zdarzeń, na które nie ma wpływu.

Zakup zastępczy powinien więc być dopuszczalny tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika z wyłącznej winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 111 - Pytanie dot. zapisów § 5 ust. 7 i 8 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie §5 ust. 7 i 8 projektu umowy w następującym brzmieniu: „7. Zamawiający dopuszcza również zmianę umowy w zakresie należnego Wykonawcy wynagrodzenia w następujących przypadkach:

- 1) w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT),
 - 2) w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - 3) w przypadku zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
- jeżeli zmiany wskazane w ust. 2 i 3 powyżej będą miały wpływ na koszty wykonywania zamówienia przez Wykonawcę
8. Zmiany, o których mowa w ust. 7 pkt 2-3 będą powodowały zmianę wynagrodzenia Wykonawcy o wartość równą kosztom, które Wykonawca poniesie lub zaoszczędzi w związku ze zmianą regulacji prawnych wskazaną w ust. 1 niniejszego paragrafu na zasadach opisanych w ust. 9 poniżej.”

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 32 ustawy PZP, to wartość netto określa wysokość zobowiązania, podatek od towarów i usług jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem. Nowa stawka VAT powinna być stosowana automatycznie bez względu na to, czy oznacza wzrost kosztów wykonania zobowiązania (wzrost stawki), czy też wręcz przeciwnie (obniżenie stawki).

Odpowiedź: RP – Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

Pytanie 112 - Pytanie dot. zapisów § 6 ust. 1 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiającemu przysługują kary umowne:

w wysokości 0,5 % wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki terminu realizacji pełnej dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1 i/lub § 4 ust 4, ale nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego towaru,

w wysokości 0,5 % wartości netto niedostarczonego towaru za każdą godzinę zwłoki w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, ale nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego towaru,

w wysokości 50 zł za każdy zwłoki opóźnienia w stosunku do terminu określonego w §7 ust. 1, ale łącznie nie więcej niż 1.000,00 zł.

Uzasadnienie:

- Mianem „opóźnienia” określa się każde nieterminowe spełnienie świadczenia, bez względu na przyczyny, a więc opóźnienie może wynikać również z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, np. z działania siły wyższej, a nawet Zamawiającego, co sprawia, że niezasadne jest wysuwanie negatywnych konsekwencji wobec Wykonawcy w przypadku opóźnienia, a tylko w przypadku zwłoki, która jest okolicznością zawinioną przez Wykonawcę;

- Prosimy o obniżenie kary umownej za zwłokę do 0,5% oraz 50 zł dziennie/za godzinę. Kara w wysokości 2%, 5 % i 100 zł jest w ocenie Wykonawcy zbyt wygórowana i sprzeczna z zasadą równości stron, wielokrotnie przekracza odsetki ustawowe za opóźnienie w płatności należne Wykonawcy od Zamawiającego;

- Kara umowna powinna być określona w oparciu o wartość netto towaru dostarczonego nie zwłoką, dzięki temu zawsze będzie proporcjonalna. Podstawą jej obliczenia powinna być wartość netto towarów, gdyż to ona wpływa na wysokość zobowiązania (art. 32 ustawy PZP) i ma znaczenie ekonomiczne dla Wykonawcy;

- Brak górnego limitu naliczania kar umownych powoduje, że mogą one urosnąć do rozmiarów nieproporcjonalnie przewyższających wartość poniesionej przez Zamawiającego szkody. W takim zaś wypadku kara umowna nie będzie już pełniła funkcji odszkodowania, ale służyć będzie wzbogaceniu się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. Celem uniknięcia powyższego zasadne jest wprowadzenie górnego limitu naliczania kar umownych na poziomie 10%. W razie uzasadnionej potrzeby, Zamawiający i tak może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

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

Pytanie 113 - Pytanie dot. zapisów § 11 ust. 2 projektu umowy

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 11 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku pięciokrotnego naruszenia któregośkolwiek z istotnych obowiązków umownych, skutkujących naliczeniem kar umownych, o których mowa w §6.”

Uzasadnienie:

Z uwagi na to, że umowa ma być zawarta aż na 36 miesięcy, jej rozwiązanie powinno być dopuszczalne w przypadku łącznie pięciokrotnego, a nie trzykrotnego rażącego naruszania obowiązków Wykonawcy podczas jej trwania. Ponadto powinny być to obowiązki istotne, a nie również takie, których brak realizacji nie wpływa na ogólną jakość realizacji umowy. Należy pamiętać, że Zamawiającemu przysługują przede wszystkim inne uprawnienia, takie jak kary umowne lub wezwanie Wykonawcy do działania zgodnego z umową, rozwiązanie umowy powinno być ostatecznością.

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

Pytanie 114 -Pytanie dotyczy terminu płatności: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni od dnia dostarczenia towaru oraz prawidłowo wystawionej faktury?

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

Pytanie 115 -Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 147 i 148 wymaga, aby zaoferowany ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dla ww. pozycji w Pakiecie 1 wymaga zgodnie z Siwz tj. produktów, który można podawać domięśniowo oraz dożylnie – w formie wstrzyknięć dożylnych oraz infuzji.

Pytanie 116 -Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 147 i 148 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił ww. cech przedmiotowego asortymentu i wymaga zgodnie z Siwz.

Pytanie 117 -Czy zamawiający wymaga aby midazolam w pakiecie 3 pozycja 23,24,25 i 26 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 118 -Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 24, 25 i 26 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 119 -Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizol w pakiecie 1 pozycja 476 i 477 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań. zgodnie z Chłp produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 120-Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 770 i 771 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Metamizolem zgodnie z Chłp produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 121- Zapytanie do części 325 poz. 325. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga zaoferowania produktu leczniczego.

Pytanie 122- Zapytanie do części 325 poz. 325. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 123- Czy zamawiający dopuści większe dawki leku Tachyben (50mg oraz 100mg) w ramach ilości zawartej w przetargu pakiet nr 1 pozycja 784 – w przeliczeniu na dawkę 25mg. Korzyścią dla zamawiającego będzie obniżenie ceny dawek 50 i 100mg o 10% w stosunku do cen przeliczonych z dawki 25mg, oraz wygodniejsze podanie leku w pompie na oddziale Intensywnej Terapii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA!

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.

3. Modyfikacja treści Siwz dokonane w wyniku udzielonej odpowiedzi na zapytanie 96 zaznaczona została kolorem czerwonym.

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


mgr Krystyna Barcik
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy