



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 1
ul. Żeromskiego 7, 41-902 Bytom
Tel.: (32) 39 63 200 Fax.: (32) 39 63 251
NIP: 626-034-01-73 REGON: 270235840 KRS 0000079907
Konto: ING o/Bytom 58 1050 1230 1000 0023 5039 0619
e-mail: info@szpital1.bytom.pl www.szpital1.bytom.pl



Szp.Specj.Nr1/ZP/PN/269/2020

Bytom, dnia 01.07.2020 r.

DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu ZP/PN/12/2020 pn. „Dostawa leków i płynów infuzyjnych do apteki szpitalnej 2 ” poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

Pytanie 1

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.6 termin dostaw „na ratunek” z 6 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 różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedz 1

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4 z 5% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana. Wykonawca podnosi, że kara za opóźnienie w dostawie wskazana w par. 9.1 wynosi 0,1% wartości opóźnionej dostawy. Jeśli zatem Wykonawca nie dostarcza produktu, to Zamawiający winien naliczyć 0,1% za każdy dzień opóźnienia. Nie jest zatem jasne, kiedy Zamawiający naliczy 5%, a kiedy 0,1%, skoro chodzić będzie w istocie zawsze o opóźnienie w dostawie?

Odpowiedz 2

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 8.1 do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji? Rozpatrzenie reklamacji – także ilościowej - wymaga uzyskania i analizy dokumentów spedycyjnych, a także kontaktu z kurierem, co nie jest możliwe w czasie 48 godzin.

Odpowiedz 3

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pozycji 40 pakiet 13 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki)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?

Odpowiedz 4

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu 13 pozycja 40

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedz 5

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 21, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedz 6

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 23, pozycja nr 9, preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza norma 290 – 300 mOsm/l, oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl, K, Ca, Mg?.

Odpowiedz 7

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 23, pozycja nr 1, 2, 3, 5, 6, 7, 9, 11, 12, opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedz 8

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Pytania do wzoru umowy – załącznik nr 27:

1. Do §1 ust. 5 oraz 7 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § §1 ust. 5 i ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedz 9

Zamawiający określił granice zmian ilościowych tzn., zmiany te nie przekroczą całkowitej wartości umowy. Uprawnienie Zamawiającego do dokonywania różnic ilościowych nie stanowi zmiany umowy, a zatem nie ma potrzeby zastosowania art. 144 PZP w tym zakresie.

Pytanie 10

Do §4 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie postanowień §4 wzoru umowy. Z zakresu powoływanego wyżej postanowienia w żaden sposób nie wynika, że okoliczności te miałyby być w jakikolwiek sposób zawinione przez Wykonawcę lub chociażby miałyby jakikolwiek związek z podejmowanymi przez niego czynnościami. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, a co za tym idzie, nie powinien zostać karany za brak lub niedostępność leku, gdyż są to sytuacje pozostające poza jego jakimkolwiek wpływem. Zgodnie z art. 483 §1 Kodeksu Cywilnego, kara umowna służy naprawieniu szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i na tę okoliczność została przez Zamawiającego przewidziana w §9. Nie jest zatem uprawnionym, zastrzeżenie przez Zamawiającego kary umownej za okoliczności leżące po stronie innych podmiotów, nie dające się przewidzieć.

Odpowiedz 10

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11

Do §7 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze oraz wyroby medyczne do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedz 11

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Do §10 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §10 ust. 5 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedz 12

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Do rozdziału VI pkt II i III SIWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy dla pakietów 1-19. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu wykonania dostawy częściowej poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia, a najniżej ocenianego do 3 dni roboczych.

Odpowiedz 13

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

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?

Odpowiedz 14

Zgodnie z SIWZ: „Jeżeli wymagany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, nie należy takiego leku wyceniać oraz proszę zamieścić uwagę, że leku brak. Natomiast jeżeli jest tymczasowy brak produkcji danego leku, należy taki lek wycenić podając ostatnią cenę sprzedaż z uwagą: "tymczasowy brak leku". Informacje o wycofaniu, wstrzymaniu lub zakończonej produkcji proszę dołączyć w formie pisemnej (decyzje GIF, WIF, Producenta lub innych organów uprawnionych do wystawiania w/w decyzji).”

Pytanie 15

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

Odpowiedz 15

Zgodnie z SIWZ: „Zamawiający informuje, że dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych). Jednocześnie Zamawiający informuje, że jeżeli ilość zaproponowana przez Wykonawcę nie będzie odpowiadała sumarycznej ilości leku wymaganego przez Zamawiającego oferta będzie odrzucona z powodu niezgodności z SIWZ oraz nie będzie poprawiana przez Zamawiającego jako inna omyłka.”

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedz 16

Zgodnie z SIWZ: „Jeżeli w opisie podano jako opakowanie ampulkę, to dopuszcza się zaproponowanie fiołki i odwrotnie. Kapsułki, drażetki i tabletki, jeśli nie określono specjalnych wymagań technologicznych, uznawane są za formy równoważne. Ampulko-strzykawki nie podlegają wymianie na inną formę leku.”

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedz 17

Zgodnie z SIWZ: „Jeżeli w opisie podano jako opakowanie ampulkę, to dopuszcza się zaproponowanie fiołki i odwrotnie. Kapsułki, drażetki i tabletki, jeśli nie określono specjalnych wymagań technologicznych, uznawane są za formy równoważne. Ampulko-strzykawki nie podlegają wymianie na inną formę leku.”

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedz 18

Zgodnie z SIWZ: „Zamawiający informuje, że dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych). Jednocześnie Zamawiający informuje, że jeżeli ilość zaproponowana przez Wykonawcę nie będzie odpowiadała sumarycznej ilości leku wymaganego przez Zamawiającego oferta będzie odrzucona z powodu niezgodności z SIWZ oraz nie będzie poprawiana przez Zamawiającego jako inna omyłka.”

Pytanie 19

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; 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)?

Odpowiedz 19

Zgodnie z SIWZ: „Zamawiający informuje, że dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych). Jednocześnie Zamawiający informuje, że jeżeli ilość zaproponowana przez Wykonawcę nie będzie odpowiadała sumarycznej ilości leku wymaganego przez Zamawiającego oferta będzie odrzucona z powodu niezgodności z SIWZ oraz nie będzie poprawiana przez Zamawiającego jako inna omyłka.”

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedz 20

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

§ 4: Zamawiający nie dopuszcza możliwości braku lub niedostępności leku będącego przedmiotem zamówienia jak również leku zamiennego (równoważnego). W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy rozumianego jako:

a) niedostarczenie wszystkich leków i preparatów leczniczych będących przedmiotem umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% wartości brutto części dostawy jednorazowej niedostarczonej w terminie.

§ 9 ust. 1: W przypadku odstąpienia od Umowy z winy jednej ze stron, z zastrzeżeniem § 3 zapłaci ona karę umowną na rzecz drugiej strony w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a w przypadku nieterminowej dostawy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki lub opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia.

§ 10 ust. 5: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku naruszenia zobowiązań ustanowionych w § 10 ust. 4 niniejszej umowy.

Odpowiedz 21

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 20 w pozycji 2 i 3 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemnościach 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 fizyko-chemicznych) 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?

Odpowiedz 22

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 21 w pozycjach 1 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedz 23

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 w pozycji 1 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i młeczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedz 24

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 25

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 22 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w

systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Odpowiedz 25

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 23 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 11, 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedz 26

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 23 pozycji 8,9,10 i utworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedz 27

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Dotyczy Pakietu nr 2. Czy produkt leczniczy z pakietu 2 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

Odpowiedz 28

Nie.

Pytanie 29

Dotyczy Pakiet nr 13 poz. 29

Czy w pakiecie 13 pozycja 29 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedz 29

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 30

Dotyczy Pakiet nr 13 poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 13 pozycji 29, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedz 30

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31

Dotyczy pakiet nr 13 poz. 51

Czy w pakiecie 13 pozycja 51 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedz 31

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 32

Dotyczy pakiet nr 13 poz. 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 5 pozycji 18, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedz 32

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Dotyczy pakiet nr 21 poz. 1

Czy w pakiecie 21 pozycja 1 Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych? Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jablczanów.

Pytanie 33

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34

4 Dotyczy § 1 ust. 6 umowy

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Odpowiedz 34

Zgodnie z SIWZ.

D Y R E K T O R
SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO NR 1
w Bytomiu

mgr Władysław Perchaluk

Do wiadomości:

- <https://platformazakupowa.pl/transakcja/358510>

- a/a

Sporządziła: Katarzyna Ciurysek