



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

ZPZ - 2375 - 4236-2/20

Olsztyn, dnia 02...07.2020 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dzierżawę analizatora parametrów krytycznych, dostawę produktów leczniczych, nr sprawy ZPZ -20/05/20.

W związku z zapytaniami uczestników postępowania **na produktów leczniczych**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1 (dotyczy pakietu nr 58)

Prosimy o dopuszczenie do oceny płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji wstępnej narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i sztywnych, oprzyrządowania anestezyjologicznego oraz innych wyrobów medycznych rozpuszczających zanieczyszczenia organiczne, nie przebarwiający sprzętu na bazie QAV i amin. Preparat wykazujący kompatybilność materiałową z tworzywami sztucznymi, elastomerami i metalami – potwierdzoną stosownymi badaniami. Roztwór bez zawartości chloru, fenolu, aldehydów, substancji utleniających.

Preparat można stosować w myjkach ultradźwiękowych, zachowujący aktywność myjącą i biobójczą wobec zanurzonych narzędzi w czasie 72 godz. Wyrób medyczny kl. II b Roztwór roboczy skuteczny wobec wymaganych drobnoustrojów w stężeniu do 0,5 % w czasie do 15 minut

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 2 (dotyczy pakietu nr 50 pozycja 22)

Czy Zamawiający w pakiecie 50 poz.22 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampułek – lek obcojęzyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego produktu pod warunkiem dostarczenia zgody Ministra Zdrowia oraz ulotki w języku polskim.

Pytanie 3 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Czy zapis par. 6.1 zdanie pierwsze nakazuje Wykonawcy wpisywanie numeru zamówienia na fakturze? Jeśli tak, to Wykonawca wnosi o wykreślenie tego wymogu, gdyż jego systemy magazynowo-księgowo nie umożliwiają zamieszczania tej informacji na dokumencie faktury, który jest generowany automatycznie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią § 6 ust. 1 wzoru umowy: „(...) W przypadkach, kiedy system Wykonawcy uniemożliwia umieszczenie na fakturze numeru zamówienia Apteki Szpitalnej, Zamawiający odstępuje od tego wymogu”.

Pytanie 4 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 5 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 6 (dotyczy pakietu nr 1 pozycja 4)

Czy Zamawiający dopuści postać tabletkowa .ul .rozp. w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 7 (dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7)

Wymagany preparat jest niedostępny, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji lub podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 8 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 15)

W związku z niedostępnością preparatu Hemorectal czy Zamawiający dopuści Hemorol * 12czopków WROCŁAW?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 9 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 19)

Czy Zamawiający dopuści Lab.PolfaŁódź Plastry wodoodporne*16plas?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 10 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 22)

Czy Zamawiający dopuści Nebbud zaw.d.neb.0,25mg/ml*20amp.po 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 11 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 23)

Czy Zamawiający dopuści Nebbud zaw.d.neb.0,5mg/ml*20amp.po 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 12 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 26)

Czy Zamawiający miał na myśli żel do oczu?

Odpowiedź: Tak, w pozycji nr 26 Zamawiający wskazuje żel do oczu.

Pytanie 13 (dotyczy pakietu nr 18 pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 14 (dotyczy pakietu nr 31 pozycja 1)

Wymagany preparat jest obecnie niedostępny, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji lub podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 15 (dotyczy pakietu nr 44 pozycja 3)

Czy Zamawiający dopuści Teenia 3mg+0,02mg *21tab.pow.Delf.(PT)IR?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 16 (dotyczy pakietu nr 47 pozycja 8)

Wymagany preparat jest obecnie niedostępny, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji lub podanie ostatniej ceny oraz informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 17 (dotyczy pakietu nr 50 pozycja 25)

Czy Zamawiający dopuści Etomidate-Lipuro inj.2mg/ml10amp*10ml LZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o powyższych parametrach.

Pytanie 18 (dotyczy pakietu nr 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu leczniczego pakowanego opakowania w postaci fiołki? Pozwoli to na przystąpienie większej liczbie oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej oferty przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w powyższy sposób.

Pytanie 19 (dotyczy pakietu nr 13)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 20 kapsułek z jednoczesnym przeliczeniem ilości? Pozwoli to na przystąpienie większej liczbie oferentów a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej oferty przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w powyższy sposób.

Pytanie 20 (dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na cito)

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 43 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito do godz. 10:00 dnia następnego po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 43 w zakresie dostaw na cito.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 21 (dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie godziny dostawy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia z 12.00 do godziny 14.00 dla pakietu nr 43?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.00 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 22 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 23 (dotyczy pakietu nr 58)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o minimalnie 14-dniowej stabilności nieużywanego roztworu roboczego.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 24 (dotyczy pakietu nr 32 pozycja 4-5)

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4, 5 z pakietu 32 jako wyrobów medycznych i utworzenie z nich oddzielnego zadania. Umożliwi to złożenie wielu ofert, a Państwu uzyskanie korzystnych cen

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 25 (dotyczy pakietu nr 32 pozycja 5)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnego żelu o pojemności 11ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 26

SIWZ – prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z polskim prawem, oferując produkty będące wyrobem medycznym nie lekiem, nie jest wymagane posiadanie koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 27 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Wnosimy o dodanie do § projektu umowy ust. o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego oraz euro w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 28 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 29 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ jednocześnie informując, że przepisy prawa nie wykluczają możliwości udowodnienia, że do zaniechań o których mowa powyżej nie doszło z winy Wykonawcy.

Ponadto wyjaśnianie treści specyfikacji na podstawie art. 38 PZP służy doprecyzowaniu, rozwinięciu kwestii wynikających z postanowień w celu przedstawienia ich celowościowego

rozumienia, niedoprecyzowanych z różnych przyczyn na etapie tworzenia SIWZ. Zatem, wyjaśnienie nie może stanowić podstawy wprowadzenia innego wymagania, czy zapisu niż zawarte w treści siwz, Występowanie z pytaniami o wyrażenie zgody na wprowadzenie zmian do umowy rozbieżnych z pierwotną jej treścią wykracza poza możliwość wynikającą z treści przepisu art. 38 ust. 1 ustawy. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień Wykonawcy, jednak tylko wtedy, gdy z treści wniosku wynika, że wykonawca nie rozumie treści SIWZ i zwraca się do zamawiającego o wyjaśnienie. Zamawiający wprowadził w umowie jasne, jednoznaczne i niesprzeczne postanowienia, co do których Wykonawca nie ma żadnych wątpliwości. Udzielane wyjaśnienia mają służyć wyeliminowaniu wątpliwości co do brzmienia SIWZ, a nie formułowaniu nowych zapisów umownych. Należy również wskazać, iż na większość zadanych przez Wykonawcę pytań odpowiedzi znajdują się w treści umowy.

Pytanie 30 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:

- 1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia,
- 2) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia - przy dostawach „na cito”. W tym przypadku dzień opóźnienia liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 31 (dotyczy pakietu nr 16 i 17)

Czy zamawiający w pakiecie 16 i 17 wymagany preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.17, B.62 i B67?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w pakiecie 16 i 17 wymagany preparat będzie wykorzystywał do programu lekowego B.62.

Pytanie 32 (dotyczy pakietu nr 17)

Czy zamawiający w pak 17 dopuści wycenę: Immunoglobulina ludzka normalna 50mg w 1ml roztworu do infuzji, w tym co najmniej 95% IgG, maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mcg/ml, 5% flakon 50ml, 100 ml i 200 ml do wyboru zamawiającego, stabilizowany maltozą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 33 (dotyczy pakietu nr 60)

Czy Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 60 produkt Imatinib nie posiadał szczególnych wymagań dotyczących sposobu przechowywania z uwagi na fakt, że lek jest przepisywany w leczeniu ambulatoryjnym, transportowany przez pacjenta, a brak zaleceń co do warunków przechowywania gwarantuje stabilność chemiczną leku i tym samym bezpieczeństwo pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 34 (dotyczy pakietu nr 60)

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 60, aby dawka 100 mg leku Imatinib, była podzielna, w celu zapewnienia jak najlepszego dostosowania dawki chemioterapeutyku do potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 35

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)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeliczenia ilości pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) - tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmiany postaci leku form doustnych i iniekcyjnych.

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmiany postaci leku form doustnych i iniekcyjnych.

Pytanie 38

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmiany postaci leku form doustnych i iniekcyjnych.

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 40 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §2 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 41 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §3 ust. 2 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich

okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani 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 §3 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 42 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §4 ust. 2 wzoru umowy. Do treści §4 ust 2 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów: „pod warunkiem, że zamówienie w trybie „cito” zostanie złożone do godziny 22.00.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 43 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §6 ust. 4 wzoru umowy. W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §6 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 44 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 45 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 46 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Do §7 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 47 (dotyczy zapisów projektu umowy)

Ponieważ kara przewidziana w §7 ust.2 pkt 2) projektu umowy jest rażąco wysoka, to wnosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% niedostarczonego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 48 (dotyczy pakietu nr 42 pozycja 1-6)

Czy Zamawiający w pozycji 1-6 pakiet 42 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami

prostymi i zakrzywionymi: dla pozycji 1 – średnica 11 Fr długość 15 cm dla pozycji 2 – średnica 11 Fr długość 20 cm dla pozycji 3 – średnica 11 Fr długość 25 cm dla pozycji 4 – średnica 13 Fr długość 25 cm dla pozycji 5 – średnica 13 Fr długość 20 cm dla pozycji 6 – średnica 13 Fr długość 25 cm Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów – obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry - zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowo komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech 2.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 49 (dotyczy pakietu nr 42 pozycja 1-6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-6 z pakietu 42 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 50 (dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Vitamine B1 Sterop inj. 100mg/2ml x100 amp)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 51 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Vagothyl płyn 36% x 50g)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 52 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Atecortin zawiesina do oczu i uszu 5ml x 1 flakon)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 53 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Silol Unia aerozol x 100 ml)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 54 (dotyczy pakietu nr 2 pozycja 15)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Hemorectal x 10 czopków)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 55 (dotyczy pakietu nr 47 pozycja 8)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Natamycin / 25 mg x 20 tabl. dopoch.)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 56 (dotyczy pakietu nr 50 pozycja 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika. (Ambroxol 0,015 g/ 2 ml x 10 amp./)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 57 (dotyczy pakietu nr 28)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie pakietu 28 (paragraf 4 pkt 2)? Podanie leków opisanych w w/w częściach zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na usunięcie tego zapisu dla części 5, Wykonawca prosi o wydłużenie terminu dostaw „na cito” do 24 godzin od otrzymania od zamawiającego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 58 (dotyczy pakietu nr 37)

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 37 pozycji nr 2, 3, 4, 5, 6 (FRAXIPARINE inj 2850jm/0,3ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 3800jm/0,4ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 5700jm/0,6ml x10amp-strz, FRAXIPARINE inj 7600jm/0,8ml x10amp-strz, FRAXIPARINE MULTI inj9500jm/ml x10f a5ml), co umożliwi firmie X (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 59 (dotyczy pakietu nr 47 pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 47 w pozycji 1 zaoferowanie produktu HepaDr. A konfekcjonowany po 40 tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 60 (dotyczy pakietu nr 56)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania płyn odkażający – roztwór nadtlenkowy o zawartości 50ppm kwasu podchlorowego i 50 ppm podchlorynu sodu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

Pytanie 61 (dotyczy pakietu nr 56 pozycja 3)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania płyn odkażający – roztwór nadtlenkowy o zawartości 50ppm kwasu podchlorowego i 50 ppm podchlorynu sodu w opakowaniu 1000 ml, ilość przeliczona zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

UWAGA!

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza cenowego wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia....” oraz wpisać parametr.

Z-CIA DYREKTORA DS. EKONOMICZNYCH
Główny Kierownik
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Etanolu w Olsztynie

Margdalena Sapryka
mgr *Margdalena Sapryka*
(podpis osoby zatwierdzającej)

Sporządziła – Dorota Borkowska
Egz. nr 1 - a/a
Otrzymują: Ogłoszenie na stronie internetowej

