



# Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60  
tel. (0-87) 562 94 21 fax (0-87) 562 92 00  
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl

NIP 844-17-86-376

REGON 790319362



Suwałki, dnia 02/10/2017r.

L.dz. SZW/DZI.262. 301/34/PN/MN//2017

## Wszyscy uczestnicy postępowania NS: 34/PN/MN/2017

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na : Zakup i dostawa leków dla wspólnej grupy zakupowej

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579,) udzielamy następujących wyjaśnień:

### Uczestnik 1

#### Pytanie 1 Dotyczy pozycji nr 359

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godzinną stabilność chemiczną i fizyczną w temperaturze pokojowej? Wspomniana właściwość preparatu ma uzasadnienie ekonomiczne dla Zamawiającego ze względu na proces podania preparatu Pacjentowi oraz analizy lekarskiej trwającej przez ok. 12 godzin po podaniu preparatu. Stabilność uzyskanego roztworu wydaje się również być istotna z uwagi na dopasowania sedacji

- Propofolum emulsja inj. 10mg/ml 20ml (poz. 359)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie 2 Dotyczy pozycji nr 359

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia fiołki z preparatem w postaci fiołki z korkiem z gumy i aluminiowym uszczelnieniem?

- Propofolum emulsja inj. 10mg/ml 20ml (poz. 359)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie 3 Dotyczy pozycji nr 570 oraz 571

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 570)

- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 571)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie 4 Dotyczy pozycji nr 570 oraz 571

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycinum posiadał wskazanie do stosowania w leczeniu posocznicy?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 570)

- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 571)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

#### Pytanie 5 Dotyczy pozycji nr 570 oraz 571

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór uzyskany z poniższego preparatu posiadał 24 godzinną stabilność chemiczną i fizyczną ?

- Vancomycinum inj. 500mg x 1fiol. (pozycja nr 570)

- Vancomycinum inj. 1000mg x 1fiol. (pozycja nr 571)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

### Uczestnik 2

#### Pytanie 1

Zwracam się z pytaniem , czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w, poz. 508 (Thalidomidum 100mg x 30tbl. ), na produkt leczniczy w postaci kapsułek zamiast tabletek wymienionych w formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiącym zał. nr 5 SIWZ i pochodzący z importu docelowego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

### Uczestnik 3

M.N/M.N.

**Pytanie 1 Dotyczy § 2 ust. 13 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 2.2 SIWZ – termin ważności produktów**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu przydatności do użytku leków z 12 miesięcy na 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie w § 2 ust. 13 wzoru umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody od Zamawiającego”?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2 Dotyczy § 2 ust. 1 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 2.1 SIWZ – 24-godzinny termin dostawy**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 24 godzin do co najmniej 48 godzin?

Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, termin 24-godzinny jako standardowy termin, nie zawsze jest możliwy do realizacji, zwłaszcza jeżeli zamówienie jest składane przez szpital w godzinach popołudniowych dnia poprzedniego. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy, na prośbę Zamawiającego dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 3 Dotyczy Wadium**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oryginału wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) do oferty w przezroczystej kosztulce nie związanej trwale z ofertą, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie Wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium?

Powyższe rozwiązanie zapewni dostarczenie wadium na czas (z ofertą) oraz ograniczy koszty i czas przygotowania dodatkowej wysyłki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Uczestnik 4**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 1 pozycja 56 leku Linezolid Polpharma 2mg/ml 300ml x 1?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 1 pozycja 130, 131, 132 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wymaga aby Metamizol w pakiecie 1 pozycja 93, 94 posiadał w swoim Chpl dopuszczalną dawkę dobową 5g, co umożliwia skuteczne leczenie bólu zgodne z zaleceniami leczenia bólu pooperacyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

**Uczestnik 5**

**Pytanie 1 Poz.595**

Czy Zamawiający dopuści opakowania a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Uczestnik 6**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 35 oraz 36 produktu leczniczego Levofloxacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml w opakowaniu butelka z dwoma portami typu KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych zapisy SIWZ.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w Pozycji 78 ma na myśli Mannitolum 20% w opakowaniu o pojemności 250 ml?

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 249 produktu leczniczego Ondansetronum inj. 2mg/ml 4ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 331 płynu pediatrycznego Benelyte - płyn wieloelektrolitowy przeznaczony do stosowania u dzieci od pierwszego dnia życia 250 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 358 produktu leczniczego Propofolum 1% MCT/LCT emulsja inj. 10mg/ml 20ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 359 produktu leczniczego Propofolum emulsja inj. 10mg/ml 20ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 586 witamin rozp. w tłuszczach stosowanych dożylnie u niemowląt i dzieci w opakowaniu 10 ampułek?

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 8**

Dotyczy Pozycji 358. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 9**

Dotyczy Pozycji 359. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

Odpowiedź: tak wymaga.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pozycji 611 zestawu pierwiastków śladowych z selenem do pełnego żywienia pozajelitowego (stabilność w worku 24h) w opakowaniu ampułka?

Odpowiedź: tak.

**Uczestnik 7**

**Zapytania do pakietu 329**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki, oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego (BAC)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt NIE POSIADAŁ zakazu stosowania u dzieci i kobiet w ciąży ?

Odpowiedź: Dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 3**

Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie (badanie randomizowane, podwójnie zaślepione) skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopniu nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej?

Uzasadnienie:

Produkty zawierające chlorek benzalkoniowy mogą powodować stany zapalne jamy ustnej(1). Krytycznym standardem bezpieczeństwa na oddziałach przeszczepowych jest eliminowanie wszelkich ognisk zakażeńR. Świercz i wsp. TOKSYCZNE DZIAŁANIE CHLORKU BENZALKONIOWEGO NA ZWIERZĘTA I LUDZI\*. Instytut Medycyny Pracy im. prof. J. Nofera w Łodzi. Medycyna Pracy 2007;58(2):139 – 142

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Uczestnik 8**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Pakiet nr 1 poz. 134 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym mieszaniny oczyszczonego oleju z oliwek (ok. 80%) i oczyszczonego oleju sojowego (ok. 20%) –Clinoleic 20% w opakowaniu 100ml (worki). Emulsja tłuszczowa ma zastosowanie w żywieniu wcześniaków, niemowląt i małych dzieci.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Uczestnik 9**

**Pytanie 1 Dotyczy Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści Venoferkompleks cukrowy wodorotlenku żelaza III z sacharozą do infuzji i wstrzyknąć 100mg/5ml x 5amp ,w ilości 200 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 2 Dotyczy Pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści Venofer kompleks cukrowy wodorotlenku żelaza III z sacharozą do infuzji i wstrzyknąć 100mg/5ml x 5amp ,w ilości 495 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

#### **Uczestnik 10**

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 144 ma na myśli: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia zawierające: opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS) w ilości 0,8g/100ml, zawierające LCPUFA, DHA w ilości 10mg/100ml, o minimalnym poziomie białka 1,3g/100ml oraz maksymalnym poziomie żelaza 0,5mg/100ml oraz maksymalna os molarności 285mOsm/l.

Odpowiedź: Tak.

#### **Uczestnik 11**

##### **Pytanie 1**

czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy 34/PN/MN/2017,wpakiecie (zadaniu) Pakiet Zbiorczy, w pozycjach 16 oraz 17 dotyczących „Lactobacill.acidophilus, Lact.rhamnosus x 60 kaps./Lactobacillus - 1 kaps. zawiera około 2 mld CFU bakterii kwasu mlekowego - zaproponowany preparat, ma posiadać rejestrację jako lek x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zaofiarowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 2**

czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym Nr sprawy 34/PN/MN/2017,w pakiecie(zadaniu) Pakiet Zbiorczy, w pozycjach 479, 480 oraz 481 dotyczących „Sudocremantysep. 60 g/Sudocremantysep. 125 g/Sudocremantysep. 250 g lub równoważny” dopuszcza możliwość zaofiarowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

#### **Uczestnik 12**

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 2.11 - 2.12 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par. 2.10 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 2.11 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: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający w par. 2.12 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: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykacji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający w par. 6.4.1 znieś wymóg odczekania 12 miesięcy w razie zmiany stawki VAT? W przypadku zmniejszenia stawki VAT to Zamawiający będzie w niekorzystnym położeniu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ dotyczące projektu umowy w zakresie § 6 ust. 4 w następujący sposób:

Jest :

Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

Powinno być:

Zamawiający dopuszcza następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

### **Uczestnik 13**

#### **Pytanie 1**

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

Odpowiedź: Tak.

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: tak.

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki pow. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? \ Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: tak.

#### **Pytanie 4**

Czy zamawiający wymaga aby poz. 69 był preparat Makrogol 74 g (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedź: tak, wymaga.

#### **Pytanie 5**

Czy zamawiający wymaga aby w poz. 69 był preparat Makrogol (74 g PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: tak wymaga.

#### **Pytanie 6**

Czy zamawiający wymaga aby poz. 70 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii oraz jest preparatem wykorzystywanym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>)?

Odpowiedź: tak, wymaga.

#### **Pytanie 7**

Czy zamawiający wymaga aby w poz. 70 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: tak, wymaga.

#### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający w poz. 208 wymaga preparatu Nebivololum 5mg x28 tabl ze wskazania do:

- leczenia nadciśnienia tętniczego samoistnego
- leczenia łagodnej i umiarkowanej stabilnej przewlekłej niewydolności serca jako leczenie uzupełniające standardową terapię u pacjentów w podeszłym wieku (70 lat lub więcej)
- leczenia objawowej stabilnej choroby wieńcowej?

Odpowiedź: tak, wymaga.

#### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w poz. 6 preparatu: CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp – 200 op. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: tak.

#### **Pytanie 10**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i §6 ust.2 pkt. 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.8 projektu umowy)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 12**

Do treści §2 ust.13 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.13 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."

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 13**

Do treści §3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 14**

Do §4 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 15**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 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.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 16**

Czy okoliczności wskazane w §5 ust.1 pkt. 2 projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: tak.

**Pytanie 17**

Do § 5 ust.1 pkt 2 lit.b projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 18**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §6 ust.1 pkt 3) projektu umowy)

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

**Uczestnik 14****Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w Pakiecie zbiorczym poz. 451 - Sevofluran 1 butelka 250ml – 40 butelek – wymaga, aby butelki z płynnym anestetykiem były fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników tak, aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu ?

Taki system z fabrycznie zamontowanym adapterem do butelki, umożliwiający bezpośrednie napełnienie parownika, gwarantuje szpitalowi:

- Bezpieczeństwo personelu medycznego i pacjenta poprzez zapewnienie szczelności butelki na każdym etapie użytkowania
- Eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co może mieć miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.
- Przenosi odpowiedzialność za szczelność połączenia butelki z adapterem na producenta, a nie na personel medyczny Zamawiającego
- Fabrycznie zamontowany na butelce adapter jest jednorazowego użytku - nie wymaga dezynfekcji, gdyż po użyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką.
- Jest fabrycznie zamontowany i poddany kontroli jakości.

Odpowiedź: nie.

## **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wymaga systemu użytkowania ze zminimalizowanym ryzykiem skażenia środowiska i narażenia personelu ?

Odpowiedź: nie

## **Uczestnik 15**

### **Pytanie 1 do załącznika nr 5 poz. 231**

Czy Zamawiający wyodrębni produkt leczniczy opisany w pozycji 231 do oddzielnego pakietu z podaniem wymaganej wartości wadium.

Wydzielenie powyższej pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź: jest jako odrębny.

## **Uczestnik 16**

### **Pytanie 1**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 12 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 2**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 2 ppkt. a):

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

2) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 6 ust. 4).

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ dotyczące projektu umowy w zakresie § 6 ust. 4 w następujący sposób:

Jest:

Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

Powinno być:

Zamawiający dopuszcza następujące zmiany cen jednostkowych brutto: (...)

## **Uczestnik 17**

**Dotyczy pakietów: 67 i 363**

### **Pytanie nr 1:**

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: dopuszcza ale nie wymaga.

### **Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający w trosce o jak najwyższą efektywność używanego preparatu wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny wykazywał się skutecznością działania wyrażoną zawartością białka całkowitego, która ma bezpośredni wpływ na poziom aktywności preparatu, zawierającego substancje czynne (czynniki krzepnięcia oraz białka C i S) i zawierał średnio, co najmniej 260 mg białka całkowitego w 20 ml fiole?

Odpowiedź: dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 3 Dotyczy pakietu 206**

Czy Zamawiający ma na myśli „Natrium chloratum rozt. do przepłukiwań powierzchni pola operacyjnego 0,9g/100g but. a 500ml”?

Odpowiedź: tak.

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 18.10.2017r. godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: 18.10.2017r. godz. 13:00

Termin wnoszenia wadium: 18.10.2017r. godz. 11:00

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl). Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 34/PN/MN/2017 z dnia 30.08.2017r.

Z poważaniem

**DYREKTOR**

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

**Adam Szałanda**