



# SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 05/03/2018r.

L.dz. SZW.DZI.262.40/3/PN/MN/2018

Wszyscy uczestnicy postępowania  
NS: 3/PN/MN/2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Zakup i dostawa leków do Apteki Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

## Uczestnik 1

### Pytanie 1 Dotyczy § 2 ust. 13 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 1.2 SIWZ – termin ważności produktów

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w § 2 ust. 13 wzoru umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”.

### Pytanie 2 Dotyczy § 2 ust.1 wzoru umowy oraz Rozdz. IV pkt. 1.1 SIWZ – termin dostawy

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

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 dokumentu wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) do oferty w przezroczystej koszulce, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie Wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium?

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

## Uczestnik 2

### Pytanie 1, dotyczy pakiet nr 1 pozycja nr 54

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja nr 54 dopuści do udziału w postępowaniu produkt równoważny posiadający takie same właściwości funkcjonalne jak te, które zostały określone w SIWZ. Jednocześnie zobowiązujemy się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczymy Zamawiającemu wymaganą ilość glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami paski do glukometrów spełniające następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie  $\pm 15$  mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$  mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $\geq 100$  mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zapewniamy szkolenie oraz serwis.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zapewnienia 200 szt. glukometrów dostarczanych wg potrzeb Zamawiającego.

---

### Uczestnik 3

#### **Pytanie 1 Dotyczy: Pakiet 1 poz. 21, ilość pozycji 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 2 Dotyczy: Pakiet 1 poz. 22, ilość pozycji 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 3 Dotyczy: Pakiet 1 poz. 34, ilość pozycji 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 4 Dotyczy: Pakiet 9, ilość pozycji 66, pozycja 26**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxijet 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxijet i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie 5, dotyczy Pakiet nr 9 pozycja 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 26 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

---

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

#### **Uczestnik 4**

##### **Pytanie 1, Pakiet 1 pozycja 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 46 produktu leczniczego - Meropenemum inj. 1000mg x 10fiol, udokumentowana trwałość fizyczna i chemiczna roztworu do infuzji z 0,9% NaCl – do 3 godzin w temp. 15-25°C oraz 24 godziny w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

##### **Pytanie 2 Pakiet 1 pozycja 51**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 51 produktu leczniczego - Ondansetronum inj. 2mg/ml 4 ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

##### **Pytanie 3 § 2 ustęp 13 umowy**

Dotyczy § 2 ustęp 13 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w § 2 ust. 13 wzoru umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”.

#### **Uczestnik 5**

##### **Pytanie 1, Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3**

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 10 poz. 3 jest dostawa produktu leczniczego Capecitabinum, dawka 150 mg. Zgodnie z pkt IV SIWZ „Okres realizacji zamówienia: 24 miesiące”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Xeloda – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku w dawce 150 mg zostaje ograniczona i produkt leczniczy Xeloda 150 mg przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2018 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 10 poz. 3 z zastrzeżeniem, iż jedna z dawek (Xeloda 150 mg) będzie dostępna jedynie do kwietnia 2018 r. lub wyrazi zgodę na wykreślenie w pakiecie nr 10 poz. 3?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zastrzeżenie dostępności do kwietnia 2018r.

##### **Pytanie 2, Dotyczy pakietu nr 10 poz. 6**

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 10 poz. 6 jest dostawa produktu leczniczego Epoetin beta – wszystkie zarejestrowane formy. Zgodnie z rozdz. IV SIWZ „Okres realizacji zamówienia: 24 miesiące”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku w dawce 6000 j.m. została ograniczona i produkt leczniczy Neorecormon 6000 j.m. nie jest dostępny na polskim rynku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 10 poz. 6 z zastrzeżeniem, iż jedna z dawek (Neorecormon 6000 j.m.) nie jest dostępna ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### **Pytanie nr 3, Dotyczy pakietu nr 10 poz. 12**

Czy w pakiecie nr 10 poz. 12 Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy Rituximabum roztwór do wstrzykiwań podskórnych w dawce 1400 mg/11,7 ml x 1 fiołka?

Wyjaśnienie: Każdy ml zawiera 120 mg rytuksymabu.

Każda fiołka zawiera 1400 mg/11,7 ml rytuksymabu.

Odpowiedź: tak.

##### **Pytanie nr 4, Dotyczy pakietu nr 10 poz. 14, 15, 16**

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 10 poz. 14, 15, 16 jest dostawa produktu leczniczego Roferon-A dawki 3, 6 i 9 mln. Zgodnie z pkt IV. SIWZ, okres realizacji zamówienia wynosi 24 miesiące. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2019 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 10 z zastrzeżeniem, iż wskazany produkt leczniczy określony pozycjach nr 14,15,16 (interferon alfa 2-a) będzie dostępny jedynie do kwietnia 2019 roku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zastrzeżenie dostępności do kwietnia 2019r.

---

## **Uczestnik 6**

### **Pytanie 1**

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.1 pkt 4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający szacuje prognozowaną ilość składanych zamówień na ok. 80%. Jednocześnie wyraża zgodę na zawarcie w projekcie umowy zapisu w § 1 ust. 2 o następującym brzmieniu: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

### **Pytanie 2**

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 rażącą 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 3**

Do treści §2 ust.13 projektu 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 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 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 4**

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 5**

Prosimy o dopisanie do §4 ust.2 projektu umowy: "..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych i dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 6**

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 7**

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 8**

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 9**

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 10**

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 rażącą 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 7

##### **Pytanie 1 Dotyczy zadania nr 1 pozycja 40:**

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab z przeznaczeniem do stosowania we Wrzodziejącym Zapaleniu Jelita Grubego posiadający refundację na 1 rok (program B 55) oraz Infliximab z przeznaczeniem do stosowania w Chorobie Leśniowskiego Crohna posiadający refundację na 2 lata (program B 32)?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

##### **Pytanie 2 Dotyczy zadania nr 22 pozycja 3:**

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania leku Infliximab zarejestrowanego a także refundowanego również w leczeniu umiarkowanej i ciężkiej postaci łuszczycy plackowatej?

Odpowiedź: tak, wymaga.

#### Uczestnik 8

##### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7? procedurę reklamacyjną reguluje par. 2.11. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonanym, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę, jeśli „odmowa” była niezasadna.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, a własność towaru za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. **Zapis powyższy nie stanowi, że chodzi o uwzględnioną reklamację, a jedynie o reklamację zgłoszoną, a nadto wprowadza nieznaną prawu formułę „rezygnacji z zamawianego leku” (po jego skutecznym dokonaniu).** Zgodnie z KC dostawca ma prawo ustosunkowania się do zgłoszonej reklamacji i proces reklamacji nie może polegać na jednostronnej ocenie Zamawiającego i dokonaniu zwrotu towaru „niezgodnego z zamówieniem”. Każda taka sytuacja oznacza wszczęcie całego procesu reklamacyjnego zgodnie z par. 2.11 umowy. Nie jest także możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych przez Zamawiającego do Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania i po czym trzeba posiadać stosowną licencję.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 3**

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 4**

Wykonawca zwraca uwagę, że par. 2.11 zawiera dla tego samego zdarzenia (reklamacji ilościowej) dwa terminy: 24 godziny oraz 1 dzień roboczy. Wykonawca wnosi o wskazanie, który jest terminem załatwienia reklamacji ilościowej.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w par. 2 ust. 11 i nadaje mu brzmienie: Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar dostarcza się odpowiednio w terminach wymienionych w ust. 1.

##### **Pytanie 5**

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 6**

Czy Zamawiający w par. 3.1 uściśli, że zakup interwencyjny możliwy jest w razie odrzucenia reklamacji? Obecny zapis stanowi, że jest to możliwe, gdy dostarczono wadliwy towar, a przecież Wykonawca może uznać reklamację i dostarczyć towar wolny od wad w terminie umownym. W takim wypadku zakup interwencyjny jest nieuzasadniony.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 7**

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

##### **Pytanie 8**

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 9**

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

---

Odpowiedź: Zapis par. 6.4.1 brzmi: Zamawiający dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto:

w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, wprowadzonej odpowiednim aktem prawnym – zmianie ulegnie wyłącznie kwota VAT w stopniu wynikającym z wprowadzonej zmiany, przy zachowaniu stałej ceny netto.

Treść niniejszego pisma stanowi uzupełnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia z dnia 14/02/2018r. i została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego: [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl).

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia zmian wynikających odpowiedzi na zapytania w składanych ofertach.

Z poważaniem

**Adam Szałanda**

**DYREKTOR**

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach