

**Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**  
**Dział Zamówień Publicznych**  
**Ul. B. Krysiwicza 7/8**  
**61-825 Poznań**

**Pismo: ADZP-381-7/19**

Poznań dnia: 2019-02-15

**Do wszystkich Wykonawców**

**O D P O W I E D Ź**  
**na zapytania w sprawie SIWZ**

Zamawiający informujemy, iż do Zamawiającego wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: **„Sukcesywna dostawa immunoglobuliny dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu”**.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie nr 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.3, §1 ust.4 umowy.

Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie odstąpi od tych zapisów w umowie.**

**Pytanie nr 2-** Do §5 ust.4 projektu umowy. Jakimi obiektywnymi względami uzasadnione jest stosowanie zawyżonej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 5% dziennie tj. 1825% w skali roku, skoro za opóźnienie spełnienia świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego jest przewidziana jedynie kara ustawowa w wysokości 9,5% w skali roku? Zwracamy uwagę, że problem ewentualnej straty Zamawiającego jest zminimalizowany poprzez zapis §5 ust.4 projektu umowy, mówiący o zamówieniu zastępczym.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3** -Do §5 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4** - Do §5 ust.4 zdanie drugie projektu umowy. Czy Zamawiający pisząc o obciążeniu Wykonawcy zakupami dokonanymi przez Zamawiającego miał na myśli zamówienie zastępcze z pokryciem różnicy w cenie?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający dokona zakupu niedostarczonej immunoglobuliny obciążając zakupem Wykonawcę.**

**Pytanie nr 5** - Do treści §5 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 6**-Dotyczy pakietu nr 1 Pyt.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający preferuje preparat 10% immunoglobulin o zawartości powyżej IgG 95% z uwagi na mniejszą objętość przetaczanego leku i wynikające stąd dwukrotnie mniejsze obciążenia dla układu sercowo-naczyniowego leczonych dzieci.

**Pytanie nr 7**- Pyt.2 -Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 8** -Pyt.3.Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga

**Pytanie nr 9**-Pyt.4-Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

**Odpowiedź:** Zamawiający preferuje maltozę.

**Pytanie nr 10**- Pyt.5- Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego roztworu oraz posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego roztworu i posiadała rejestrację m.in. w leczeniu pierwotnych niedoborów odporności.

**Pytanie nr 11**- Dotyczy pakietu nr 2 - Pyt.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający preferuje preparat 10% immunoglobulin o zawartości powyżej IgG 95% z uwagi na mniejszą objętość przetaczanego leku i wynikające stąd dwukrotnie mniejsze obciążenia dla układu sercowo-naczyniowego leczonych dzieci.

**Pytanie nr 12**- Pyt.2-Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.

**Odpowiedź:** Tak, w celu zmniejszenia działań niepożądanych szczególnie u pacjentów z niedoborem IgA Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała IgA poniżej 0,05 mg/ml.

**Pytanie nr 13-** Pyt.3.-Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 14-**Pyt.4-Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 15-**Pyt.5-Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego roztworu oraz posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była w postaci gotowego roztworu i posiadała rejestracje m.in. w leczeniu pierwotnych niedoborów odporności.**

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz.1986 ze zm.), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z-ca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż.  Małgorzata Krzymańska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, 61 850 62 95, [katarzyna.krolska@szoz.pl](mailto:katarzyna.krolska@szoz.pl)

