



D/ZP/381/95A/13

Katowice 11 10 2013

Do wszystkich wykonawców

**Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych**

1. **Pytanie** – Czy w związku z tym, że preparaty wymienione przez Zamawiającego w pakietach 47 i 52 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do pierwszej dostarczonej partii produktów leczniczych kart charakterystyki produktu leczniczego w formie papierowej i elektronicznej (płyta CD/DVD)?
Zgoda na powyższe umożliwi przystąpienie do przetargu większej liczby wykonawców oraz złożenie oferty konkurencyjnej
Odpowiedź- Zamawiający zmienia zapis w §2 ust.5 wzoru umowy w następujący sposób
Wykonawca dla części od 1 do 28 załączy do pierwszej dostarczonej partii produktów leczniczych „Karty charakterystyki” w formie papierowej i elektronicznej (płyta CD/ DVD)”
2. **Pytanie** – Prosimy o doprecyzowanie we wzorze umowy zapisu w par.7pkt.4.a),dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Proponujemy wprowadzenie do umowy następującego zapisu :,,W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmiana ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.”
Biorąc powyższe pod uwagę ,wykonawca wnosi o rozważenie przez Zamawiającego możliwości zmiany SIWZ w opisanym zakresie.
Odpowiedź-Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
3. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji 2 (Oxaliplatinum). Pozwoli to na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
4. **Pytanie** – Czy Zamawiający w pakiecie 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Gemcitabine Kabi, 40 mg/ml, w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji:
Jedna fiolka o pojemności 5 ml zawiera 200 mg gemcytabiny (w postaci chlorowodorku).
Jedna fiolka o pojemności 25 ml zawiera 1000 mg gemcytabiny (w postaci chlorowodorku).
Jedna fiolka o pojemności 50 ml zawiera 2000 mg gemcytabiny (w postaci chlorowodorku).?
Odpowiedź-TAK
5. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 pozycja 3 preparatu Paditaxel Kabi, 6 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; jedna fiolka zawiera 50 ml paklitakselu (co odpowiada 300 mg paklitakselu).
Odpowiedź- NIE
6. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 50 pozycji 3,4. Pozwoli to na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
7. **Pytanie** – Dotyczy Części 21 -Czy Zamawiający dopuści w części nr 21 proszek do sporządzenia koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji.
Odpowiedź- Zamawiający wymaga zaoferowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, nie wyraża zgody na zaoferowanie proszku do sporządzania koncentratu.
8. **Pytanie**-Dotyczy części 36- pozycja nr 9,10,11-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 36 preparatów leczniczych poz.: 9,10,11. Zgoda na powyższe umożliwi przystąpienie do przetargu większej ilości Wykonawców, co daje możliwość uzyskania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
9. **Pytanie**-Dotyczy część 36- poz. nr 9-Czy Zamawiający zezwoli na przeliczenie zamawianej ilości określonej w części 36 poz. nr 9 na produkt w opakowaniach x 14 szt., spełniające pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź-Zamawiający nie określa wielkości opakowań w załączniku 4.36 wskazuje jak należy obliczyć i zaoferować ilości opakowań „*ilość opakowań (kol. 9) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.7) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.8) **ilość opakowań (kol.9) należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym , oferując nie mniej niż wymagana ilość
10. **Pytanie**-Czy Zamawiający wymaga, aby w części 38 poz. 20 (Budesonidum zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,5mg/ml) posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli ?
Odpowiedź- Zamawiający w siwz nie określa wskazań
11. **Pytanie**-Czy Zamawiający w części 36 poz. 32 (Meropenemum 500mg) wymaga, aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła powyżej 1 godziny?
Odpowiedź- Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła powyżej 1 godziny

12. **Pytanie**-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 50 pozycji nr 4 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
13. **Pytanie**-§ 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „i cena” słów „z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy, w tym § 7 ust.4 lit. a) i f) poniżej.”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
14. **Pytanie**-§ 2 ust.12 Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez wskazanie 24 godzinnego terminu dostawy (w miejsce 6 godzinnego)? UWAGA: wskazywanie przez Zamawiającego zbyt krótkich terminów dostaw (np.. w tym samym dniu) powoduje znaczne ograniczenie podstawowych zasad pzp.: równego traktowania wszystkich wykonawców oraz uczciwej konkurencji- wyłącza z możliwości uczestniczenia w przetargu wykonawców, którzy posiadają swoje siedziby/hurtownie w pewnym oddaleniu od siedziby Zamawiającego.
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
15. **Pytanie**-§ 2 ust. 14 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
16. **Pytanie**-§ 2 ust. 16 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia zapisu poprzez dodanie zdania „ Zamawiający oświadcza, że łącznie ograniczenie zamówienia leków przez Zamawiającego nie będzie większe niż 30% w stosunku do wartości/ilości określonej niniejszą umową”?
Odpowiedź- Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustę 16 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości , a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania , z tym zastrzeżeniem , że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy ”.
17. **Pytanie**-§3 ust. 1 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „ całej umowy” słów „z zastrzeżeniem postanowień poniżej, w tym § 7 ust.4 lit. a) i f)”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
18. **Pytanie**-§3 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „produktów leczniczych” słów „z zastrzeżeniem postanowień poniżej, w tym § 7 ust.4 lit. a) i f)”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
19. **Pytanie**-§4 ust. 5 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowie „objętych” sformułowania „zasadną”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
20. **Pytanie**- § 4 ust.6 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie po słowach „niedostarczonych w terminie produktów leczniczych”, słów „ o ile opóźnienie w dostawie będzie wynosiło ponad 36 godzin”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
21. **Pytanie**-§ 5 ust.1 lit.a) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: obniżenie kary umownej do 0,2%?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
22. **Pytanie**-§ 5 ust.1 lit.b) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: obniżenie kary umownej do 0,2%?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
23. **Pytanie**-§ 5 ust.1 lit.c) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: obniżenie kary umownej do 0,2%?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
24. **Pytanie**-§ 5 ust.1 lit.d) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: (a) obniżenie kary umownej do 5%, (b) zastąpienie dotychczasowego zapisu podstawy naliczania kary umownej, nowym w brzmieniu: „wartości niezrealizowanej części umowy.” UWAGA – funkcją kar umownych jest dyscyplinowanie zobowiązanego, nie zaś nadmierna restrykcyjność! Dlatego też procentowy poziom tych kar winien być miarkowany – i to zarówno jak chodzi o wskazanie procentowe naliczania, jak i wartość stanowiącą podstawę naliczania. Przepis art.484 §2 kc. daje wykonawcy (dłużnikowi) prawo żądania zmniejszenia takiej kary (gdy zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane lub jest rażąco wygórowane).
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
25. **Pytanie**-§ 5 ust. 2 Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
26. **Pytanie**-§ 7 ust.4 lit.a) Umowy –czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie zdania „Zmiany te następować będą z dniem wejścia w życie stosownych przepisów prawa i nie wymagają zawierania pisemnych aneksów do Umowy.”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
27. **Pytanie**-§ 7 ust.4 lit.f) Umowy – czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez: (a) wykreślenie zdań „ W takim przypadku strony zawrą aneks..... ceny zbytu” (b) dodanie zdania „Zmiany te następować będą z dniem wejścia w życie stosownych przepisów prawa i nie wymagają zawierania pisemnych aneksów do Umowy.”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

28. **Pytanie**-§7 ust.5 Umowy – czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie zdania: „ Zgody takiej Zamawiający, ani podmiot tworzący Zamawiającego nie mogą bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?
Odpowiedź- Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
29. **Pytanie**- Czy Zamawiający w części nr 30 dopuszcza immunoglobulinę ludzką w formie roztworu 10% o zawartości IgA ≤ 0.4mg/ml? Nie istnieją dane kliniczne, czy normy które sugerowałyby że istnieje określony poziom IgA, który pozytywnie wpływałby na częstotliwość występowania działań niepożądanych po przetoczeniu immunoglobulin. Szereg ogólnie dostępnych analiz wskazuje natomiast jednoznacznie, że nie ma żadnej korelacji pomiędzy stężeniem IgA a częstotliwością reakcji anafilaktycznych. Zatem określenie w sposób tak szczegółowy wymaganego poziomu IgA nie znajduje terapeutycznego uzasadnienia.
Odpowiedź- TAK
30. **Pytanie** – Czy zamawiający w części nr 31 dopuszcza immunoglobulinę ludzką do podawania podskórnego i domięśniowego o stężeniu 165mg/ml w ilości 214 opakowań? Liczba 214 opakowań stanowi równoważną ilość immunoglobuliny o stężeniu 165mg/ml wyrażoną w gramach w stosunku do opisanej ilości 220 opakowań immunoglobuliny o stężeniu 160mg/ml przy zaokrągleniu w górę.
Odpowiedź- Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w zał. 4.31 SIWZ
31. **Pytanie** – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Część 42- Przewód pokarmowy i metabolizm w pozycji nr.23 preparatu równoważnego, Simeticonum 40mg x 100 kapsulek np. Espumisan (z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowanych ilości) posiadającego takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 50mg.Simeticon to połączenie dimeticonu oraz dwutlenku krzemu, który aktywuje dimeticon i zwiększa właściwości farmakologiczne leku. Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.
Odpowiedź- Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w pozycji 23 preparatu opisanego w pytaniu. Zaoferowania preparatu opisanego w pytaniu zamawiający wymaga w pozycji 22 załącznika 4.42
32. **Pytanie** – Do §2 ust.5 projektu umowy. Czy ze względu na to, że większość wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia leków będących przedmiotem zamówienia jest Zamawiającemu znana, możliwe jest odstąpienie od wymogu dostarczenia wraz z pierwszą dostawą charakterystyk produktu leczniczego? W miejsce tego sugerujemy wprowadzenie zapisu mówiącego o konieczności dostarczenia charakterystyk produktu leczniczego na żądanie Zamawiającego.
Odpowiedź- Zamawiający zmienia zapis w §2 ust.5 wzoru umowy w następujący sposób „ Wykonawca dla części od 1 do 28 załączy do pierwszej dostarczonej partii produktów leczniczych „ Karty charakterystyki” w formie papierowej i elektronicznej (płyta CD/ DVD)
33. **Pytanie**-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 /in fine/Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §2 ust.16 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?
Odpowiedź - Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 16 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, z tym zastrzeżeniem, że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy”.
34. **Pytanie** Do treści §4 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
Odpowiedź - Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
35. **Pytanie** Prosimy o rozszerzenie zapisu §5 ust.1 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki...". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
36. **Pytanie** - Prosimy o rozszerzenie zapisu §5 ust.1 ppkt c) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,5% wartości brutto tej części zamówienia częściowego, której dotyczy reklamacja za każdy dzień zwłoki ...". Nadmieniamy, że opóźnienie w załatwianiu reklamacji może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo i prawidłowo.
Odpowiedź - Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
37. **Pytanie** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
Odpowiedź - Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

38. **Pytanie** -Do treści §6 ust.2 pkt b) projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
39. **Pytanie** - dot. § 2 ust. 4 projektu umowy:-Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu, wg poniższej propozycji:
„Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy”.
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
40. **Pytanie** - dot. § 2 ust. 8 projektu umowy:- Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. paragrafu zgodnie z poniższą propozycją:
Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego potwierdzenia faxem lub e-mailem każdego zamówienia, którego realizacja może zostać opóźniona lub wstrzymana (z przyczyn niezależnych od Wykonawcy)".
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
41. **Pytanie** -dot. § 2 ust. 12 projektu umowy: Zwracamy się z prośbą o wydłużenie dostaw „na cito” w zakresie Części 35 do 48 godzin od chwili złożenia telefonicznego zamówienia. Produkt leczniczy w tej części stosowany jest do planowanych zabiegów okulistycznych i nie ma konieczności dostarczania go w ramach dostaw „na cito” w tak krótkim czasie.
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
42. **Pytanie**- dot. § 2 ust. 15 projektu umowy:-Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający precyzując w ww. paragrafie: „ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw oraz odpowiedzialność Wykonawcy” ma na myśli także klęski żywiołowe, czy inne zdarzenia, których ani Wykonawca ani Zamawiający nie są w stanie przewidzieć? I czy w sytuacji np. powodzi lub pożaru Zamawiający za nieterminową dostawę naliczy Wykonawcy kary umowne?
- Odpowiedź** – Klęski żywiołowe (powódź, pożar) nie stanowią podstawy do naliczenia kar umownych.
43. **Pytanie** - dot. § 2 ust. 16 projektu umowy: Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisu, zgodnie z poniższą propozycją:
„Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, przy czym zmniejszenie zamówienia nie przekroczy 30% zamówienia objętego umową”. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a Wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o doprecyzowanie zapisów wzoru umowy w ww. zakresie. W przypadku proponowanej zmiany zapisów wzoru umowy w przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu zamówienia nie będzie większa niż 30 % wartości tejże umowy. Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowami powinien on określać „Ilość zamówienia”. Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwia Wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty.
- Odpowiedź** – Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 16 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, z tym zastrzeżeniem, że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy”.
44. **Pytanie** - dot. § 4 ust. 2 projektu umowy:-Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg następującej propozycji:
„Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji, a w przypadku reklamacji jakościowych w terminie 3 dni roboczych od chwili otrzymania reklamowanego, wadliwego towaru. Nie udzielenie reklamacji.” Obecna forma zapisu uniemożliwia Wykonawcy rozpatrzenie ewentualnej reklamacji jakościowej, z uwagi na to, że rozpatrzenie może odbyć się wyłącznie po dokonaniu oględzin reklamowanego towaru. Wykonawca/ Producent, w przypadku reklamacji jakościowej, powinien mieć możliwość dokonania oględzin reklamowanego towaru pod względem wad jakościowych, przed rozpatrzeniem reklamacji oraz dokonaniem wymiany.
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
45. **Pytanie** - dot. § 7 ust. 4 a) projektu umowy: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę/ doprecyzowanie zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji:
„Strony dopuszczają zmiany w umowie w zakresie: ustawowej zmiany stawki podatku VAT, w takim przypadku zmianie ulega cena jednostkowa brutto, a cena jednostkowa netto pozostanie bez zmian.”
- Odpowiedź** – Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem
46. **Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga, aby Cefuroxim 0,75 g i 1,5 g był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)?
- Odpowiedź** – Zamawiający nie określa wskazań stosowania leku
47. **Pytanie** - Czy Zamawiający wymaga, aby Cefuroxim 0,75g i 1,5 g miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. w zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażeniu kości i stawów, zapaleniu opon mózgowo-rdzeniowych oraz zapobieganiu zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?
- Odpowiedź** – Zamawiający nie określa wskazań stosowania leku
48. **Pytanie** - CZĘŚĆ 33 POZYCJA 20-Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu zawierającego 500mg Diosminum ?
Wymagany preparat nie występuje już na rynku.
- Odpowiedź** – TAK
49. **Pytanie** - CZĘŚĆ 34 POZYCJA 27, 39-41 ; CZĘŚĆ 45 POZYCJA 35-Czy Zamawiający zezwoli na wykreślenie pozycji ze względu na koniec produkcji?
- Odpowiedź** – Zamawiający w załączniku 4.34 wykreśla pozycje 27 i 39 natomiast **pozycje 40 i 41 pozostają**.
W załączniku 4.45 pozycje 35 wykreśla

50. **Pytanie** - CZĘŚĆ 36 POZYCJA 45 ; CZĘŚĆ 45 POZYCJA 3 ; CZĘŚĆ 46 POZYCJA 4; CZĘŚĆ 46 POZYCJA 44- Czy Zamawiający zezwoli na wykreślenie pozycji ze względu na brak produkcji?
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
51. **Pytanie** - CZĘŚĆ 36 POZYCJA 49-Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Tetiq 250mg*1 amp ? Wymagany preparat nie występuje już na rynku.
Odpowiedź- TAK
52. **Pytanie** - CZĘŚĆ 38 POZYCJA 20- Czy Zamawiający dopuszcza preparat Nebbud 0,5 mg/ml ?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych pod warunkiem, że spełniają one wymagania określone w kolumnie 3, 4,5 tabeli danego załącznika 4.38.
53. **Pytanie** - CZĘŚĆ 42 POZYCJA 47 Jaką pojemność Zamawiający miał na myśli?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga zaoferowania najmniejszego opakowania handlowego dostępnego na rynku spełniającego wymogi określone w kolumnie 3, 4,5 tabeli danego załącznika 4.47
54. **Pytanie** - CZĘŚĆ 42 POZYCJA 58- Zwracamy się z prośbą o wyłączenie poz.58 i utworzenie nowego Pakietu, co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców. Prośbę swą motywujemy faktem, iż z dniem 24-09-2013r. Astra Zeneca ograniczyła liczbę Dystrybutorów na terenie RP i tym samym nasza firma ma ograniczony dostęp do uzyskania korzystnych warunków cenowych na ten asortyment. Powyższa sytuacja stwarza brak konkurencji w tak skonstruowanym Pakiecie, a co za tym idzie, stoi w sprzeczności z art. 7 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, dlatego wnosimy jak na wstępie.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
55. **Pytanie** - CZĘŚĆ 42 POZYCJA 71-Czy Zamawiający miał na myśli aerozol czy płyn?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w płynie.
56. **Pytanie** - CZĘŚĆ 45 POZYCJA 6-Jaką ilość opakowań należy wycenić? Czy 24 opakowania po 6 minimsów czy 4 opakowani po 6 minimsów?
Odpowiedź – Zamawiający wymaga zaoferowania 24 sztuk . Wielkości opakowania nie określa
57. **Pytanie** - CZĘŚĆ 45 POZYCJA 26- Czy Zamawiający dopuszcza Lakri POS żel do oczu , który jest zarejestrowany jako wyrób medyczny?
Odpowiedź –TAK
58. **Pytanie** - CZĘŚĆ 45 POZYCJA 39-Jaką ilość opakowań należy wycenić? Czy 1 opakowanie po 30 szt. czy 20 opakowań po 30 szt.?
Odpowiedź – Zamawiający dokonuje zmiany w tej pozycji – wymaga zaoferowania 30 sztuk . Cenę należy podać za 1 sztukę lub wycenić 1 opakowanie po 30 sztuk ze wskazaniem w poz. 39 w kolumnie 8 że jest to cena za opakowanie.
59. **Pytanie** - Część 1 – Kwas lewofolinowy i fluorouracyl- Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części 1 pozycji nr 2 – Fluorouracilum celem zaoferowania konkurencyjnej oferty stosownie do art.29 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
60. **Pytanie** - Część 4 – Karboplatyna -Z uwagi na domniemane dedykowanie części 4 pakietu lekowego wyłącznie firmie Medac na co wskazuje dobór dawek leku zarezerwowany wyłącznie dla w/w firmy, zwracamy się z prośbą o umożliwienie oferentowi złożenia oferty konkurencyjnej w ogólnie dostępnych dawkach będących w ofercie firm konkurencyjnych z zastosowaniem przeliczenia dawek.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
61. **Pytanie** - Część 5 – Cisplatyna i oksaliplatyna- Z uwagi na wymaganą stabilność roztworu Cisplatyny na poziomie min. 48h, prosimy o dopuszczenie preparatów firm konkurencyjnych, gdzie stabilność roztworu Cisplatyny wynosi min. 24h.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
62. **Pytanie** - Część 11 – Epirubicyna -Z uwagi na domniemane dedykowanie części 11 pakietu lekowego wyłącznie firmie Medac, na co wskazuje dobór dawek leku zarezerwowany wyłącznie dla w/w firmy, zwracamy się z prośbą o umożliwienie oferentowi złożenia oferty konkurencyjnej w ogólnie dostępnych dawkach będących o ofercie firm konkurencyjnych z zastosowaniem przeliczenia dawek.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
63. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 8 poz. Docetaxelum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 7ml wyraża zgodę na zaoferowanie pojemności 8 ml ? Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów i uzyskanie oferty korzystniejszej cenowo.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
64. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 9 wyraża zgodę na wydzielenie Doxorubicinum roztwór do infuzji 25 ml ? Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów i uzyskanie oferty korzystniejszej cenowo.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem

65. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 19 wyraża zgodę w poz. Paditaxelum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 43,33 ml, na złożenie oferty w ogólnie dostępnych dawkach będących o ofercie firm konkurencyjnych z zastosowaniem przeliczenia dawek ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
66. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 19 wyraża zgodę na wydzielenie Paditaxelum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 43,33 ml ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
67. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 21 wyraża zgodę na wydzielenie Topotecanum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 4 ml ? Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów i uzyskanie oferty korzystniejszej cenowo.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
68. **Pytanie** - Czy zamawiający w Części 24 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca ?
Odpowiedź – Zamawiający nie określa wskazań
69. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 24 wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca ?
Odpowiedź – Zamawiający nie określa wskazań
70. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 24 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi ?
Odpowiedź – Zamawiający nie określa wskazań
71. **Pytanie** - Czy ze względów terapeutycznych w Części 24 i 25 (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga aby produkty w części 24 i 25 pochodziły od tego samego producenta ale dopuszcza .
72. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 30 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 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w zał. 4.30 SIWZ
73. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 32 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 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w zał. 4.32 SIWZ
74. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 33 poz. 20 w związku z zakończeniem produkcji Diosminum+Hesperidinum 450mg+50mg wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Diosminum 500mg ?
Odpowiedź – TAK
75. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 33 poz. 28 miał na myśli iniekcje o poj. 5ml tj. w dawce 25mg/5ml ?
Odpowiedź – TAK
76. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 33 poz. 33 w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika wyraża zgodę na wykreślenie pozycji ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
77. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 34 poz. 28 w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika wyraża zgodę na wykreślenie pozycji ?
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem
78. **Pytanie** - Czy Zamawiający w Części 36 poz. 49 Tetanus immunoglobulin 250jm/ml wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Tetig 250jm/2ml ?
Odpowiedź – TAK
79. **Pytanie** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39, pozycji 9-12; 15; 16; 21-24 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem

80. **Pytanie** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39, pozycja 20 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml, 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 lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji. Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania. Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem

81. **Pytanie** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 39, pozycja 28 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte w opakowaniu worek Viaflo o pojemności 500ml, ponieważ: Plasmalyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. Plasmalyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź – Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem


DYREKTOR
Dariusz Jorg