



D/ZP/381/35A/13

Katowice1.6..05..2013

Do wszystkich wykonawców

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

1. **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.14 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?
Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 14 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 20% wartości umowy”.
2. **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 do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
3. **Pytanie** - 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 (dotyczy zapisu §7 ust.4 pkt c) projektu umowy)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
4. **Pytanie** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 4, pozycji 6 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 w załączniku 4.4 SIWZ
5. **Pytanie** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4, pozycja 2 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml, ponieważ:
 - Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę 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?Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian w załączniku 4.4 SIWZ
6. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści gotowy roztwór Immunoglobuliny humanum normale o stężeniu 5%, IgG ≥ 95%, max IgA ≤ 0,05 mg/ml, z trzema procedurami unieczynniania wirusów o różnej wielkości dostępnych opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania Immunoglobuliny opisanej w zmienionym załączniku 4.1 w wyniku udzielonych odpowiedzi na pytanie 11 z dnia 13.05.2013 r. umieszczonych na stronie internetowej Zamawiającego.

Dariusz Jorg