

Krosno, 4 października 2017 roku

Do wszystkich uczestników postępowania  
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW  
W POSTĘPOWANIU  
na zakup wraz z dostawą płynów infuzyjnych, produktów okulistycznych oraz produktów  
lecniczych różnych  
Nr postępowania EZ/215/82/2017**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 5 diety Fresubin Energy Drink 200 ml różne smaki - kompletna dieta do żywienia dojelitowego, zawierająca białko mleka (5,6g/100ml) kazeina i serwatka, tłuszcze (5,8g/100ml), wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bezreszkowa (smak czekoladowy - ubogoreszkowa)? Czy należy wtedy przeliczyć ilość butelek do 1000 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 200 ml Fresubin Energy Drink – pozostaje ilość 400 szt.**

Pytanie 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 7 produktu leczniczego Intralipid 20% w opakowaniu butelka szklana? Produkt w stężeniu 20% nie występuje w worku.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 8 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeziernie, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek. Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest, aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości. Każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk, dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem. W razie odpowiedzi odmownej prosimy o wydzielenie z pakietu 6 pozycji 8. Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga 15%. Zamawiający informuje, że Mannitol 20% jest w poz. 7.**

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 46 produktu leczniczego (NaCl) w opakowaniach po 50 ampulek z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 pozycja 53 jedyne go płynu pediatrycznego wieloelektrolitowego zgodnego z zapisami Europejskiego Konsensusu Okołooperacyjnej Terapii Płynowej u Dzieci, zawierającego 1% glukozę, Na + 140 mmol/l, zarejestrowanego od 1 dnia życia dziecka?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 6. Prosimy o wydzielenie z pakietu 7 pozycji 46 i 53 do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 pozycja 3 produktu NaCl 0,9% 500ml w butelce zakręcanej umożliwiającej irygację w ilości 750 sztuk? W przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie z pakietu 13 tej pozycji. Pozwoli to na przystąpienie większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 8. Czy Zamawiający w pakiecie 18 w pozycji 4 miał na myśli 300 opakowań zamiast 300 fiolek leku?

**Odpowiedź: Tak. 300 opakowań.**

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 w pozycjach 3 i 4 produktu leczniczego pakowanego po 10 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak, poz. 4 - 300 opakowań.**

Pytanie 10. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 18 w pozycjach 3 i 4 leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 11. Uprzejmie proszę o wydzielenie z pakietu 18 pozycji 3 i 4 utworzenie oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo wielu Wykonawcom.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 diety Fresubin 2 kcal HP fibre 500 ml - kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 2 kcal/ml, bogatobiałkowa - co najmniej 20% energii białkowej, zawierająca białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatobiałkowa, o osmolarności do 395 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 13. Dotyczy § 3 ustęp 9 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 połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 14. Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 15. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 30 poz. 1-7 w przedmiotowym postępowaniu: Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych pasków testowych będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnych wytwórców, informujemy, że opis taki ogranicza konkurencję w każdej pozycji do wyrobu konkretnego wytwórcy, nadając mu monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej wobec opisu przedmiotu zamówienia; zwracamy uwagę również na to, że nie istnieje dająca się uzasadnić potrzeba korzystania z glukometrów i pasków testowych konkretnych firm (takie założenie podważałoby sens prowadzenia otwartego postępowania przetargowego), gdyż jest to drobny przenośny sprzęt medyczny, nie wymagający specjalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (jest przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych, a oprócz tego do stosowania w placówkach służby zdrowia), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem firmy konkurencyjnej. Mając powyższe na uwadze, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z literą znowelizowanej ustawy Pzp (art. 7 i 29 ustawy) dopuści zaoferowanie wysokiej jakości pasków testowych charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od chwili otwarcia pierwszej folki; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem. W przypadku dopuszczenia oferujemy dostarczenie glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami na zasadzie określonej przez Zamawiającego oraz utylizację obecnie posiadanego drobnego sprzętu.

4. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków

testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45<sup>0</sup>C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 16. Czy w pakiecie Nr 19 poz. 3 (BRILIQUE/TICAGRELOL 90 mg) Zamawiający oczekuje wyceny opakowania zawierającego 56 tabletek ? UZASADNIENIE: Informujemy, że 1 opakowanie leku BRILIQUE(ticagrelor) zawiera 56 tabletek po 90 mg każda (4 blistry po 14 tabletek).

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 17. Pakiet 29. Czy Zamawiający dopuści również zrównoważony roztwór soli fizjologicznej BSS w plastikowych butelkach 500ml?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 18. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 19. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:
  - a) za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (jednak nie mniej niż 20 zł) oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie/ wadliwego towaru;
  - b) w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 1.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 (TEST PASKOWY ACCU-CHEK ACTIVE GLUCOSE X 50 PASKÓW), pozycji nr 2 (TEST PASKOWY ACCU-CHEK GO X 50 SZT.) i pozycji nr 5 (TEST ACCU-CHEK PERFORMA X 50 PASKÓW ) z Pakietu nr 30 do oddzielnego wspólnego pakietu lub na składanie ofert częściowych na poszczególne pozycje w pakiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 21. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 dla poz. nr 2 (TEST PASKOWY ACCU-CHEK GO X 50 SZT.) ze względu na wycofanie z dystrybucji pasków do glukometru Accu-Chek Go dopuści równoważne testy paskowe Accu-Chek Active lub Accu-Chek Performa? W przypadku braku zgody prosimy o wykreślenie pozycji nr 2 z pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Accu Chek Performa.**

Pytanie 22. Prosimy o rezygnację z wymogu „Koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych” w przypadku Wykonawców prowadzących działalność gospodarczą, na którą nie jest wymagana na podstawie odrębnych przepisów koncesja lub inne zezwolenie.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia w powyższym zakresie.**

Pytanie 23. Prosimy o informacje czy zaoferowany termin dostaw częściowych będzie biegł jedynie w dni robocze czy dni kalendarzowe?

**Odpowiedź: W dni robocze.**

Pytanie 24. Pytanie dotyczy – Pakiet nr 3. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 3 w pozycji nr 3 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowany roztwór, zawierający 9 pierwiastków śladowych, Nutryelt, 10ml roztworu w ampulce, w opakowaniu po 10 sztuk? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu.**

Pytanie 25. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 w pozycji nr 12 preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach, Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada Cernevit w umowie.**

Pytanie 26. dot. zapisów SIWZ rozdz. IV, pkt. 3. Oraz zapisów § 2 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający potwierdza, że dla wyrobów medycznych niebędących produktami leczniczymi, wymaga dopuszczenia zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych? Uprzejmie proszę o potwierdzenie tak, by Wykonawca oferujący wyroby medyczne niepodlegające Ustawie prawo farmaceutyczne a podlegające Ustawie o wyrobach medycznych mógł złożyć ofertę w postępowaniu.

**Odpowiedź Tak.**

Pytanie 27. dot. zapisów w Formularzu ofertowym pkt. V (Pakiety: 11, 27 i 29): Zwracam się z prośbą o odstąpienie od dostaw w trybie „na ratunek życia” wyrobów medycznych objętych umową w zakresie Pakietów nr 22, 27 i 29, z uwagi na to, że wyroby te stosowane są w planowanych zabiegach okulistycznych i nie ma uzasadnienia dla zastosowania trybu „na ratunek życia”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 28. dot. opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 29: Czy Zamawiający dopuści BSS sterylny fizjologiczny roztwór soli do irygacji, gdzie 1 ml zawiera: chlorek sodu (NaCl) 0,64%, chlorek potasu (KCl) 0,075%, dwuwodnian chlorku wapnia (CaCl<sub>2</sub> 2H<sub>2</sub>O) 0,048%, sześciowodnian

chlorku magnezu ( $MgCl_2 \cdot 6H_2O$ ) 0,030%, trójwodoran octanu sodu ( $C_2H_3NaO_2 \cdot 3H_2O$ ) 0,39%, dwuwodoran cytrynianu sodu ( $C_6H_5Na_3O_7 \cdot 2H_2O$ ) 0,17%, wodorotlenek sodu i/lub kwas solny (do odpowiedniego pH) oraz wodę do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 29. dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 2 zd. 1 wzoru umowy w brzmieniu: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 2 dni roboczych.” Uzasadnienie: W opinii wykonawcy korzystne dla sprawnego wykonywania umowy byłoby przyjęcie realizacji umowy w ciągu 2 dni roboczych i tym samym zastąpienie określenia „48 godzin” terminem „2 dni robocze”. W takim wypadku wykonawca będzie w praktyce za każdym razem dysponował takim samym okresem na realizację zamówienia. Tymczasem termin 48 godzin stawia wykonawcę w różnej sytuacji w zależności od tego, czy termin ten rozpocznie się w poniedziałek o 8:00 rano czy w piątek o 15:00 – w tym drugim wypadku wykonawca będzie dysponował zaledwie kilkoma godzinami roboczymi na realizację zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Przy zamówieniu zwykłym z piątku o 15:00 – dostawa w poniedziałek.**

Pytanie 30. dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 2 wzoru umowy w brzmieniu: „Towar nieodpowiadający wymaganiom określonym w SIWZ, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej faksem, za pomocą poczty elektronicznej lub pisemnie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznej, tj. w ciągu 2 dni roboczych od otrzymania wadliwego towaru wraz z zawiadomieniem o wadzie, do wymiany wadliwego towaru własnym transportem i na własny koszt.” Uzasadnienie: Wykonawca nie może ustosunkować się do reklamacji jakościowej, dopóki nie będzie mógł naocznie zbadać reklamowanego towaru, dlatego w opinii wykonawcy termin na usunięcie wady powinien rozpoczynać swój bieg dopiero z chwilą odesłania wadliwego towaru wykonawcy. W zakresie uzasadnienia wprowadzenia terminu w dniach roboczych, uprzejmie odsyłam do argumentu powyżej, albowiem termin 48 godzin stawia wykonawcę w różnej sytuacji w zależności od tego, czy termin ten rozpocznie się w poniedziałek o 8:00 rano czy w piątek o 15:00 – w tym drugim wypadku wykonawca będzie dysponował zaledwie kilkoma godzinami roboczymi na usunięcie wady.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 31. dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 1 lit. a wzoru umowy w brzmieniu: „za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanej dostawy lub wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% tej wartości.” Uzasadnienie:

- W opinii wykonawcy kara umowna w stawce 2% dziennie jest bardzo wygórowana. Prosimy o wzięcie pod uwagę, że z tytułu opóźnienia w zapłacie wykonawcy należą się odsetki ustawowe w stawce zaledwie 0,026% dziennie (9,5% w stosunku rocznym). Tak rażąca dysproporcja godzi w zasady współzycia społecznego oraz równorzędności stron stosunku cywilnoprawnego. W związku z tym prosimy o rozważenie zredukowania stawki kary umownej do 0,5% dziennie;
- Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania wykonawcy (art. 32 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest wykonawca;
- W opinii wykonawcy wysokość kary umownej powinna być proporcjonalna do rozmiaru nienależycie wykonanego zobowiązania. Sztywna stawka minimalna w wysokości 20 zł wyklucza taką proporcjonalność, ponieważ prowadzić może do naliczenia takich samych kar przy drobnych i znacznie większych dostawach, co jest sprzeczne z zasadami współzycia społecznego;

- W przypadku naliczania kar umownych za każdy dzień zwłoki zasadne jest przyjęcie górnego limitu jej naliczania w celu uniknięcia dysproporcji pomiędzy wysokością naliczonej kary umownej a poniesioną przez zamawiającego stratą, która może być olbrzymia w przypadku naliczania kary „w nieskończoność”. Należy też mieć na względzie, że kara umowna jest formą odszkodowania, a jej naliczenie nie powinno skutkować bezpodstawnym wzbogaceniem po stronie zamawiającego;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 32. dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 1 lit. b wzoru umowy w brzmieniu: „w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.” Uzasadnienie: Prosimy o wzięcie pod uwagę wyżej przedstawionego argumentu dotyczącego wygórowania i proporcjonalności kary do rozmiaru niewykonanego zobowiązania. W opinii wykonawcy kara umowa w wysokość 20% jest zbyt wygórowana. Ponadto, byłoby niesprawiedliwym, gdyby wykonawca miał zapłacić taką samą karę w sytuacji gdy wykonał prawidłowo zaledwie 1% umowy, jak i wówczas, gdy wykonał należycie 99% umowy. Uprzejmie odsyłamy także do powyższego uzasadnienia obliczania kary umownej od wartości netto, a nie brutto.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 33. dot. zapisów wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 8 ust. 2, 3, i 5 wzoru umowy w następującym brzmieniu: „2. W ramach niniejszej umowy zamówienie podstawowe stanowi 80% ilości towaru wskazanej w SIWZ (i załącznikach do SIWZ) postępowania. Tą wielkość zamówienia Zamawiający zrealizuje w każdym wypadku i za jej realizację w każdym wypadku zapłaci wynagrodzenie należne Wykonawcy w odpowiedniej części. 3. Pozostałe 20% ilości towaru wskazanej w SIWZ (i załącznikach do SIWZ) postępowania stanowi zamówienie opcjonalne (prawo opcji po stronie Zamawiającego). Zamawiający może z dowolnej części tej ilości lub z całości tej ilości skorzystać bądź nie – zależnie od bieżących potrzeb Zamawiającego. 5. W wypadku, o którym mowa w ust. 4 Wykonawcy należy się jedynie część wynagrodzenia, o którym mowa w § 1, w stosunku przypadającym do ilości towaru wynikającego z zamówienia podstawowego (80% wynagrodzenia, o którym mowa w § 1).” Uzasadnienie: Zagwarantowanie wykonawcy realizacji zamówienia na poziomie 80% wartości wskazanej w SIWZ umożliwi wykonawcy lepsze, bardziej racjonalne ekonomicznie i również korzystniejsze dla zamawiającego skalkulowanie ceny ofertowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu Rodz. IV 3 SIWZ na następujący: „Wymagane jest dopuszczenie do obrotu i używania oraz potwierdzona zgodność oferowanych wyrobów z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, nr 45, poz. 271) lub z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz.U. z 2010r, Nr 107, poz. 679)? Wapno sodowane będące przedmiotem zamówienia w pakiecie 23 nie jest produktem leczniczym, a jest wyrobem medycznym posiadającym dopuszczenia do obrotu i używania oraz zgodnym z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 35. Czy dla pakietu 23 Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Wykonawcę ważnego zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia hurtowni

farmaceutycznej? Wapno sodowane będące przedmiotem zamówienia w pakiecie 23 nie jest produktem leczniczym i do jego sprzedaży nie jest wymagane w/w pozwolenie.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia do oferty stosownego oświadczenia.**

Pytanie 36. Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedyne dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.a) umowy na: „za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości 0,5% wartości towaru, którego zwłoka dotyczy (nie mniej niż 10 zł za każdy dzień zwłoki)”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 38. Czy Zamawiający potwierdza, że termin dostaw liczony jest w dni robocze?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od dostaw „na ratunek” w zakresie pakietu nr 23 Wapno sodowane nie jest lekiem ratującym życie, poza tym posiada wskaźnik zużycia, co pozwala oszacować termin wyczerpania się zapasów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 2 na następujący: „Towar nieodpowiadający normom jakościowym, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej telefonicznie lub pisemnie wraz z odesłaniem reklamowanego towaru. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania reklamowanego towaru, rozpatrzenia reklamacji. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca w ciągu 3 dni roboczych od uznania reklamacji wymieni wadliwy towar własnym transportem na własny koszt.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 41. Czy Zamawiający w par. 4.2 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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 42. Czy Zamawiający w par. 5.1.a. zmieni wartość procentową kary umownej z 2% do wartości max. 0,2 % oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „nie mniej niż 20 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości **rażąco wygórowanej.**



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 43. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 44. Czy Zamawiający w par. 7.2.1.a. na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 45. Pakiet nr 12. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z zadania nr 12 poz. 10 i utworzenie dla tej pozycji odrębnego zadania. Wyodrębnienie wskazanej pozycji do oddzielnego zadania, pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie uczestników i tym samym zwiększy się konkurencyjność ofert przyczyniając się do możliwości uzyskania jak najniższej oferty cenowej dla proponowanej grupy zarówno w zadaniu 12 jak i w ewentualnie utworzonym zadaniu np. 12a. w przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wyznaczenie wadium dla nowo powstałego zadania.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 46. Pakiet nr 7 poz. 7, 8. Czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia ww pozycji i utworzenia dla nich odrębnego przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 47. Uprzejmie prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie parametru masa cząsteczkowa w Pakiecie nr 2 w pozycji 1, jest: „3 mln Da (2,7 x 10 Daltonów)”, a powinno być: „3 mln Da (2,7 x 10<sup>6</sup> Daltonów)”?

**Odpowiedź: Zamawiający poprawia.**

Pytanie 48. Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji 1 do oddzielnego pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostek miary w kolumnie 3 w Formularzu przedmiotu zamówienia, cenowym dla Pakietu nr 2 z „amp.” na „szt.”?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 50. W Rozdziale 3.1. pkt. 1) SIWZ Zamawiający wymaga przedłożenia koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych. Zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia

ani licencji na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem. Ponieważ przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu w Pakiecie nr 2 są wyroby medyczne, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do złożenia zamiast tego dokumentu – oświadczenia o braku wymogu posiadania go dla wyrobów medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o braku wymogu posiadania go dla wyrobów medycznych.**

Pytanie 51. Uprzejmie prosimy o zmianę brzmienia punktu 3.2. lit b) pkt 1. SIWZ na następujące, zgodne z treścią ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.): „*dla wyrobów wprowadzonych po wejściu w życie ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.):*

- *CERTYFIKAT JAKOŚCI CE – wystawiany przez jednostkę notyfikującą,*
- *dokumenty potwierdzające dokonanie zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (o wprowadzeniu do obrotu lub do używania wyrobu) lub dokument potwierdzający dokonanie przeniesienia danych z dotychczasowego rejestru.”*

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie w rozdziale IV pkt 3 SIWZ następujących zapisów: „*Wymagane jest dopuszczenie do obrotu i używania oraz potwierdzona zgodność oferowanych wyrobów z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, Nr 45, poz. 271 ) i/lub zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.)”*

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SIWZ w powyższym zakresie.**

Pytanie 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie w § 2 ust. 2 wzoru umowy następujących zapisów: „*Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy spełnia warunki dopuszczenia do obrotu i do stosowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, Nr 45, poz. 271 ) i/lub zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.)”*

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień „na ratunek życia” dla wyrobów medycznych z Pakietu nr 2 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 wzoru umowy: „*Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:*

- a) *za zwłokę w dostarczeniu towaru lub wymianie wadliwego towaru na wolny od wad w wysokości 0,1% wartości brutto tego towaru za każdy dzień zwłoki,*
- b) *za rozwiązanie ze skutkiem natychmiastowym umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 5% wartości niewykonanej części umowy”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 57. Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 58. Do treści §3 ust.8 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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 59. Do treści §3 ust.9 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §3 ust.9 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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 60. Do §5 ust.1 pkt a) 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 NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 61. Do §5 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 62. Do §7 ust.2 pkt 2) projektu umowy. Prosimy o wskazanie dodatkowego okresu obowiązywania umowy do 6 m-cy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 63. W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art. 34 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych prosimy o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §8 ust.6 projektu umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 64. CZY ZAMAWIAJĄCY W PAKIECIE NR 4 WYMAGA OPAKOWAŃ PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY RÓWNEJ ŚREDNICY ZABEZPIECZONE MIKROBIOLOGICZNIE - NIE WYMAGAJĄCE DEZYNFEKCY PRZED PIERWSZYM UŻYCIEM? TAKIE ROZWIĄZANIE POZWAŁA OGRANICZYĆ KOSZTY W SZPITALU ZWIĄZANE Z DEZYNFEKcją A TAKŻE STANOWI UŁATWIENIE PRACY PESONELU.

**Odpowiedź: Nie wymaga, dopuszcza.**

Pytanie 65. CZY ZAMAWIAJĄCY W PAKIECIE NR 4 OCZEKUJE PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY INFUZYJNE UMOŻLIWIAJĄCE WKŁUCIE DO KAŻDEGO Z PORTÓW ZARÓWNO IGŁY JAK I APARATU DO PRZETOCZEŃ – TAKIE ROZWIĄZANIE UŁATWIA PRACĘ PRESONELU – BRAK KONIECZNOŚCI WYBORU PORTU DO WYMAGANEJ CZYNNOŚCI. ZASTOSOWANIE RÓWNOCENNYCH PORTÓW DAJE MOŻLIWOŚĆ UŻYCIA OBYDWU PORTÓW W BUTELCE DO TEJ SAMEJ CZYNNOŚCI : NP. WKŁUCIA APARATU DO PRZETOCZEŃ?

**Odpowiedź: Nie wymaga, dopuszcza.**

Pytanie 66. CZY W ZWIĄZKU Z LICZNYMI ZGŁOSZENIAMI ZAMAWIAJĄCY W PAKIECIE NR 4 WYMAGA PŁYNÓW OPRÓŻNIAJĄCYCH SIĘ CAŁKOWICIE CO GWARANTUJE PODAŻ CAŁEJ DAWKI LEKU PACJENTOWI, I NIE POWODUJĄCYCH COFANIA SIĘ KRWI DO ZESTAWU DO PRZETOCZEŃ W WARUNKACH SYSTEMU ZAMKNIĘTEGO (ZAMKNIĘTY ODPOWIETRZNIK W APARACIE DO PRZETOCZEŃ ) ?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 67. CZY OPAKOWANIA PŁYNÓW INUZYJNYCH W OBREBIE PAKIETU 4 POWINNY POSIADAĆ CZYTELNA SKALĘ (POJEMNOŚCI 250 ML ,500 ML)NIE WIĘKSZĄ NIŻ CO 100 ML?. TAKIE ROZWIĄZANIE DAJE MOŻLIWOŚĆ DOKŁADNEJ KONTROLI ILE PŁYNU OTRZYMAŁ PACJENT W CZASIE TRWAJĄCEJ INFUZJI

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 68. CZY ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE ZAOFEROWANIA W PAKIECIE 4 POZ 8 PRZYRZĄDU DO POBIERANIA POSIADAJĄCEGO ZABEZPIECZNIE KTÓRE ZAPOBIEGA WYCIEKOWI PŁYNU W POZYCJI ODWRÓCONEJ. TAKIE ROZWIĄZANIE POPRAWIA WYGODĘ PRACY A TAKŻE ZAPOBIEGA UTRACIE POBIERANEGO LEKU.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.**

Pytanie 69. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek,

kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

Pytanie 70. 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:**

**tabl. powl.-tabl.: - nie**

**tabl.-kaps. - tak**

**tabl.-drażetki; i odwrotnie, - tak**

**amp.-fiol.: - tak**

**fiol.-amp-strz – tak, odwrotnie - nie**

Pytanie 71. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

**amp.-fiol.: - tak**

**fiol.-amp-strz – tak, odwrotnie - nie**

Pytanie 72. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź: Proszę wycenić i zamieścić informację pod pakietem.**

Pytanie 73. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycjach 7,8 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań \*10 szt z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź: Zamawiający wydziela tę pozycję do pakietu nr 7a. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań \*10 szt z odpowiednim przeliczeniem.**

Pytanie 74. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja 2 dopuści wycenę Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań.

**Odpowiedź: Tak, 30 opakowań.**

Pytanie 75. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja 3 dopuści wycenę Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań.

**Odpowiedź: Tak, 40 opakowań.**

Pytanie 76. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 7 pozycje 21, 22,23 celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 77. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie poz. Nr 32 z pakietu nr 7 –Hydroxyzinum amp - brak produkcji – data wznowienia produkcji nieznana.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę wycenić i zamieścić informacje pod pakietem.**

Pytanie 78. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie poz. Nr 60 z pakietu nr 7 –Tarcefandol - zakończona produkcja

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 79. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie poz. Nr 61 z pakietu nr 7 –Tuberculin PPD- brak-data dostępności nieznana

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Proszę wycenić i zamieścić informacje pod pakietem.**

Pytanie 80. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań \*12 amp-strzy w ilości 2 opakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 81. Czy Zamawiający w pakiecie 15 w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.do inh.w kaps., 90 szt ( ZGODNIE Z REJESTRACJĄ BEZ INHALATORA), a w pozycji nr 3 zwiększy odpowiednio ilość wymaganego Inhalatora do leku Spiriva o 20 opakowań czyli 140 sztuk?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 82. Dotyczy zadania 16 poz. 1. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr.16 poz. 1 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C i była udokumentowana zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 83. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr.16 poz 1 (Meropenem) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 84. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny w pakiecie nr 28 poz. 1 IXIUM HCS Wiskoelastyk okulistyczny (Hialuronian 2% oraz Chondroitynosiarczan 2%) 1 ml?

**Odpowiedź: Tak.**

W związku z powyższymi wyjaśnieniami Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert oraz wniesienia wadium jak następuje:

Nowy termin składania ofert: 27 października 2017 roku godzina 10:00

Nowy termin wniesienia wadium 27 października 2017 roku godzina 10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 27 października 2017 roku godzina 10:15

Z poważaniem

ZASTĘPCA DZIAŁU ZAMÓWIENIA  
I ZACZEPKI  
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
mgr Piotr Czerwiński

*Handwritten signature*

Wojewódzki Szpital Podkarpacki  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
APTEKA

mgr farmacji Marcin Granat

09

KIEROWNIK APTEKI  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
im. Jana Pawła II w Krośnie

Dominika Jasłowska-Marosz  
mgr farmacji

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZACZEPKI

mgr inż. Joanna Mendocha  
st. specjalista

