

**SP ZOZ SZPITAL POWIATOWY
IM. EDMUNDA BIERNACKIEGO W OPOCZNIE
26-300 Opoczno, ul. Partyzantów 30**

Dyrekcja: 0447544804

Fax: 0447544822

e - mail: zamowienia2@szpitalopoczno.pl

Opoczno, dn. 20.02.2018r.

WYKONAWCY

dot: Dostawa leków i płynów infuzyjnych w podziale na zadania dla potrzeb SP ZOZ Szpitala Powiatowego im. Edmunda Biernackiego w Opocznie.

znak sprawy 2/2018

Poniżej przedstawiamy pytania potencjalnych oferentów i odpowiedzi Zamawiającego

Pytanie - dot. zadania 3 poz 20 - Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele i równoważnego zamiennika o nazwie Lacto30Dr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w takim samym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, również przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - zadanie 4 pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie - zadanie 4 pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie - Zadanie 4 – Leki różne, ilość pozycji 69, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 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 Praxiject 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.

20. LUT. 2018

PRIORYTET POLECONY Wydział 013


004475

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 3 poz. 3 (FLUCONAZOLE 0,2G/100ML X 1) - bardzo proszę o wydzielenie danego produktu i utworzenie odrębnego pakietu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 3 poz. 63 (PARACETAMOL 10MG/ML/50ml 10 fiole) - bardzo proszę o wydzielenie danego produktu i utworzenie odrębnego pakietu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 10 poz. 63 (PROPOFOL 10mg/ml x 5 fiole x20ml) - bardzo proszę o wydzielenie danego produktu i utworzenie odrębnego pakietu a także bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie danego leku w ampułkach

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 14 - Dot. pozycji nr 7,8 (*Optylite 500 ml, 250 ml płyn infuzyjny z dwoma portami*) - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego Sterofundin lub Sterofundin ISO w opakowaniu z dwoma portami ecoflac

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 14 - Dot. pozycji nr 10, 11 (Voluven 6%, 10% 500 ml) - bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego Tetraspan 6% oraz Tetraspan 10 % w opakowaniu z dwoma portami ecoflac

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 14 - bardzo proszę o wydzielenie poz. Nr 2,3, 5,6 a także poz nr 7,8 oraz 10,11 w przypadku akceptacji prośby pkt 4 ppkt. a i b oraz utworzenie odrębnego zadania.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 15 - Dot. pozycji nr 2, 3, 7, 8, 9,10 – bardzo proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie tych samych produktów w opakowaniu typu ecoflac

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 15 - Dot. Pozycji Nr 12 – czy można zaoferować produkt równoważny przyrząd do aspiracji płynu (mini spike) kompatybilny do opakowań ecoflac

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 15 - Dot. Poz. nr 11, 14 – czy można zaoferować produkt całkowicie równoważny w opakowaniu ecotainer (butelka okrągła) ?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Dotyczy zadania nr 15 - W przypadku akceptacji powyższych zapytań bardzo proszę o wyrażenie zgody na wydzielenie z zadania nr 15 poz. Nr 2, 3, 7, 8, 9, 10, 12, 11, 14 i utworzenie odrębnego pakietu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Czy w zadaniu Nr 4 poz.8 (BENODIL zaw. 0,5mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający w zadaniu Nr 4 poz.8 (BENODIL zaw. 0,5mg/ml x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający w zadaniu Nr 4 poz.8 (BENODIL zaw. 0,5mg/ml x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy w zadaniu Nr 4 poz.8 (BENODIL zaw. 0,5mg/ml x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający w par. 6.2.e zamiast obowiązku dostarczenia zamiennika wprowadzi prawo do jego dostarczenia? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Czy Zamawiający w par. 6.2.i zamiast obowiązku dostarczenia zamiennika wprowadzi prawo do jego dostarczenia? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Czy Zamawiający wykreśli par. 7.6: „Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wszelkie następstwa niezrealizowania dostaw „Cito”, „Na ratunek” w czasie kreślonym w § 2 ust 4 niniejszej umowy.”? Odpowiedzialność Wykonawcy wynika z nieterminowej dostawy określona jest w par. 8 i polega na obowiązku zapłaty kar umownych tam określonych, zatem zapis ten jest zbędny.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Czy Zamawiający zmieni stawkę kary umownej określonej w par. 8.1 z 10 % wartości umowy do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 13 aby Biotum 1 g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

ODPOWIEDŹ – Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie - Czy Zamawiający wymaga aby Biofuroksym 1,5 g w pakiecie 4 pozycja 10 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

ODPOWIEDŹ – Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 101 leku Linezolid Polpharma 2mg/ml 300ml x 1?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Zapytania do zadania 1 poz. 67, „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

ODPOWIEDŹ – Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie - Zapytania do zadania 1 poz. 67 „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać

użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

ODPOWIEDŹ – Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie - Pakiet 1 - Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Acidum Boricum po 500 g – 20 op . Brak produkcji w opakowaniu po 1000 g

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Pakiet 1 - Poz. 41, 42,

Cyclonamine tab

Cyclonamine amp

Brak u dostawcy . Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 1 - Poz. 83 - Hydroxyzinum amp

Brak u dostawcy . Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 15

Bio-Trombina amp

Brak u dostawcy . Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 18 - Czy w tej pozycji Zamawiający wymaga leku w opakowaniu po 10 szt – 80 op?

ODPOWIEDŹ – Tak.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 19 - Colistin inj

Brak u dostawcy . Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 32 - Gastrotrombina fiolki

Brak u dostawcy . Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 38 - Immunoglobuli 250 J.M fiolka

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 55 - Natrii Tetrabora po 1000 g brak produkcji. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu po 250 g – 8 op.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 60 - Nystatyna po 24 ml

Producent zakończył produkcję leku po 24 ml . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 2800000j/28ml?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 70

Bardzo proszę o wskazanie które krople wycenić:

Sulfacetamid x 12 – 20 op

Sulfacetamid HEC 2x5 ml – 20 op

ODPOWIEDŹ – Należy wycenić Sulfacetamid x 12 – 20 op

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 72

Tarcefandol inj

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 79

Vit B1 25 mg Inj

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 3 - Poz. 83

Vit. C 500 inj

Brak u dostawcy. Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 4 - Poz. 65

Vitacon amp

Brak u dostawcy. Nie jest znany termin wznowienia sprzedaży. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o jego braku.

ODPOWIEDŹ – Należy wpisać ostatnią cenę z adnotacją pod pakietem o jego braku.

Pytanie - Pakiet 4 - Poz. 68

Bardzo proszę o wskazanie który lek wycenić:

Voriconazol 50 mg x 20 – 10 op

Voriconazol 200 mg x 20 – 10 op

ODPOWIEDŹ – Należy wycenić Voriconazol 200 mg x 20 – 10 op

Pytanie - Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np: tabletki, kapsułka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsułek?

ODPOWIEDŹ – Tak.

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

ODPOWIEDŹ – Tylko w ramach zapytania o konkretną pozycję.

Pytanie - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane? - **Zamawiający wyraża zgodę.**

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki? - **Zamawiający wyraża zgodę.**

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? - **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? - **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? - **Zamawiający wyraża zgodę.**

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Czy Zamawiający w Zadaniu 4 – Leki różne, poz. 15 (BUPIVACAINA WZF SPINAL 0,5%HEAVY 5amp a 4ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie - 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 zapisów §6 ust.2 pkt e) oraz pkt i) projektu umowy)?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - W celu uściślenia zapisów §7 ust.2 projektu umowy prosimy o sprecyzowanie, że zwrot towaru na koszt Wykonawcy będzie przysługiwał w terminie do 7 dni od przyjęcia zamówienia, w którego skład wchodziły produkty z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Do treści § 7 ust.5 prosimy projektu umowy o dodanie słów zgodnych z przesłankami art. 522 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, podtrzymuje zapisy umowa-projekt.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ – Nie, patrz § 9 ust. 1.

Pytanie - Czy Zamawiający w Zadaniu 16 wymaga opakowań z minimalną objętością resztkową która wynosi przy 500 ml - 1,2 ml ?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza .

Pytanie - Czy w zadaniu nr 9 pozycja 1 (Sewofluran 250 ml – 30 butelek) Zamawiający wymaga produktu w plastikowej butelce PET (z polietylenonaftalenu) z fabrycznie zamontowanym adapterem?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 w pozycji 13 produktu leczniczego Cefazidime pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Zamawiający wymaga w zadaniu 4 pozycji 16 opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 w pozycji 31 produktu leczniczego KALIUM CHLORATUM 15% w opakowaniu typu ampułka, pakowanego po 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 4 w pozycji 46 produktu leczniczego NATRIUM CHLORATUM 0,9% pakowanego po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 4 pozycji 16 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 na wydzielenie.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w zadaniu 4 pozycji 58 oraz 59 produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampułek?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu 4 pozycji 58 oraz 59 aby produkt metamizole, był zaofertowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wymaga.

Pytanie - Czy zamawiający wymaga w zadaniu 5 produkt leczniczy Metronidazol 0,5% w opakowaniu stojącym z polietylenu z dwoma różnej wielkości portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno-i dwukanałowych?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie w zadaniu 10 w pozycji 21 produktu leczniczego PROPOFOL 10mg/ml w opakowaniu typu ampułka?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie - Czy Zamawiający w pakiecie 16 wymaga zaofertowania płynów w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

ODPOWIEDŹ – Taki termin został określony w § 7 ust. 4 umowy projekt.

Pytanie - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 8 ust. 1, 2, 3:

1. W razie dostarczenia towaru z wadami, niepełnowartościowego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10 % wartości **brutto** wadliwego towaru, jeżeli wady nie zostaną usunięte w terminie określonym w § 7 ust 4.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy umowy-projekt.

2. W razie zwłoki w dostarczaniu towaru Wykonawca będzie zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości **0,5%** wartości **brutto** nie dostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż **10 %** wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy umowy-projekt.

3. W razie odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy umowy-projekt.

