



LAS-334/1-PN/102-2018

Rybnik, dnia 08.11.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

#### **Dostawy produktów farmaceutycznych – część II**

(zamówienie nr **LAS-334-PN/102-2018**)

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

z dnia 12.10.2018 r., nr 2018/S 197-445057

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

**Pytanie 1:** „Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

>>Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie<<”

**Odpowiedź 1: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 2:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru 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 2: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 3:** „Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności do 30 dni?”

**Odpowiedź 3: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 4:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?”

**Odpowiedź 4: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian.**

**Pytanie 5:** „Dotyczy § 2, ust. 2 Wzoru Umowy:

Uprzejmie prosimy o wydłużenie realizacji dostaw do godziny 15:00.”

**Odpowiedź 5: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

#### Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

BGŻ BNP Paribas SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

**Pytanie 6: „Dotyczy § 5 ust. 1 Wzoru Umowy:**

*Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia?”*

**Odpowiedź 6: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 7: „Dotyczy § 5 ust. 2 Wzoru Umowy:**

*Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?”*

**Odpowiedź 7: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 8: „Dotyczy § 5 ust. 4 Wzoru Umowy:**

*Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wynagrodzenia umownego brutto?”*

**Odpowiedź 8: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 9: „Dotyczy § 10 ust. 4 Wzoru Umowy:**

*Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości wskazanej w § 1 ust. 1 umowy?”*

**Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Wykonawca zadający zapytania od nr 10 do nr 15 dołączył do zapytań ulotki o produkcie.**

**Pytanie 10:** „Pakiet 25 pozycja 1. 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?”

**Pytanie 11:** „Pakiet 25 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź 10-11: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.**

**Pytanie 12:** „Pakiet 3 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?”

**Pytanie 13:** „Pakiet 3 pozycja 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź 12-13: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.**

**Pytanie 14:** „Pakiet 4 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

**Pytanie 15:** „Pakiet 4 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź 14-15: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.**

**Pytanie 16:** „Czy zamawiający, wymaga aby w pakiecie 16 pozycja 8 zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?”

**Odpowiedź 16: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.**

**Pytanie 17:** „Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 16 pozycja 8, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?”

**Odpowiedź 17:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 18:** „Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym w pakiecie 16 pozycja 7 i 8 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)”

**Odpowiedź 18:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 19:** „Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 12 i 13 zaofertowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 20:** „Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 12 i 13 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?”

**Odpowiedź 20:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 21:** „Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu składania ofert ze względu na wprowadzenie elektronicznej Zamówień Publicznych, co spowodowało duża kumulację przetargów z takim samym terminem składania ofert.

*Prosimy o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby, gdyż pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości Wykonawców, a co za tym idzie na złożenie większej ilości ofert konkurencyjnych.”*

**Odpowiedź 21:** Zamawiający nie przewiduje wydłużenia terminu składania ofert, z uwagi na konieczność zachowania ciągłości dostaw i dokonywania zakupów zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych.

**Pytanie 22:** „Czy Zamawiający w par. 1.4.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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 zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”

**Odpowiedź 22:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 23:** „Czy Zamawiający w par. 2.2 usunie zdanie drugie? Skoro termin liczony jest w dniach roboczych, to nigdy koniec terminu nie przypadnie w dzień wolny – dni te nie są po prostu liczone w ogóle do biegu terminu. Zapis taki może rodzić wątpliwości co do terminu dostawy i sposoby jego liczenia, podczas gdy prawidłowym jest określenie >>2 dni robocze<<.”

**Odpowiedź 23:** Zamawiający modyfikuje w powyższym zakresie wzór umowy jak niżej:

„2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji dostaw określonych w ust. 1 w dniach od poniedziałku do piątku wyłącznie w godzinach **od 7.00 do 12.00**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dla Apteki Szpitalnej (tj. święta przypadającego w dniach od poniedziałku do piątku) to nastąpi ona w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj, ilość i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy”.

**Modyfikacja będzie uwzględniona w umowie zawieranej z wykonawcą, po rozstrzygniętym postępowaniu.**

**Pytanie 24:** „Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 3.3 tiret 1 z 48 godzin do 3 dni roboczych? Rozpatrzenie reklamacji wymaga weryfikacji całego procesu dostawy i kontaktu z poszczególnymi podmiotami uczestniczącymi w tym procesie, a następnie dostarczenia towaru Zamawiającemu. Wykonanie tego w terminie krótszym jest niemożliwe.”

**Odpowiedź 24:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 25:** „Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź 25:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 26:** „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, 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 26:** Zamawiający informuje, że w przypadku innej ilości sztuk w opakowaniu, aniżeli ilość zaznaczona przez Zamawiającego w formularzu cenowym ilość zaoferowanych opakowań należy przeliczyć według ilości jednostkowej zamawianej przez Zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

**Pytanie 27:** „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 27:** Zamawiający wyjaśnia, iż użyte w formularzu cenowym określenie „s.p.d” oznacza „stałą postać doustną” i dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach dowolnej doustnej postaci leku.

**Pytanie 28:** „Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?”

**Odpowiedź 28:** Zamawiający dopuszcza dowolną postać leku – fiolkę lub ampułkę - tylko w tych pozycjach formularza cenowego gdzie jako jednostkę miary wskazano „fiol/amp”.

**Pytanie 29:** „Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?”

**Odpowiedź 29:** Brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 30:** „Czy Zamawiający wyrazi na podanie cen jednostkowych netto za jednostkę miary 4 miejsca po przecinku?”

**Odpowiedź 30:** Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za jednostkę miary do 4 miejsc po przecinku (w tych pozycjach, dla których cena jednostkowa po zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, byłaby odbiegająca od rzeczywistości) albo podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na ilość asortymentu wymaganą przez Zamawiającego z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

**Pytanie 31:** „Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1.

*Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.”*

**Odpowiedź 31:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 21 poz. 1 asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 32:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 24 poz. 1 oraz poz. 2. Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów.”

**Odpowiedź 32:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Wykonawca zadający zapytania od nr 33 do nr 36 dołączył do zapytań ulotki o produkcie.**

**Pytanie 33 „PAKIET 3, pozycja 2**

*Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny 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 doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.”*

**Odpowiedź 33:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.

**Pytanie 34: „PAKIET 4, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna cytrynianu sodu 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny 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 doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiołki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.”*

**Odpowiedź 34:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.

**Pytanie 35: „PAKIET 25, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie 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). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.”*

**Odpowiedź 35: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.**

**Pytanie 36: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?**

*Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”*

**Odpowiedź 36: Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.**

**Pytanie 37: „dotyczy Pakietu nr 15, poz. 25**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?”*

**Odpowiedź 37: Zamawiający wskazuje, iż pakiet nr 15 dotyczy Vancomycin.**

**Pytanie 38: „Czy zamawiający w pakiecie nr 17 pozycja 3 dopuści Metronidazol 0,5% Polpharma roztwór do infuzji ( 100 ml) posiadający pojemnik polietylenowy, stanowiący bezpośrednie opakowanie .Produkt ten jest zabezpieczony samouszczelniającym się portem z elastomerem , który przeciwdziała wyciekaniu leku w czasie infuzji i zapewnia szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do podawania wlewów kroplowych dostępnych na rynku ?”**

**Odpowiedź 38: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” i „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.**

**Pytanie 39: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 7,10,14 produktów leczniczych pakowanych x 10 szt?”**

**Odpowiedź 39: Zamawiający wymaga wyceny jednostki miary wskazanej w formularzu cenowym – podana w kolumnie „Cena jednostki miary netto” cena musi dotyczyć tej jednostki. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż dopuszcza dowolny sposób pakowania asortymentu i będzie dokonywał zakupu w opakowaniach handlowych dostępnych u Wykonawcy i wskazanych w formularzu cenowym w kolumnie „Nazwa handlowa i wytwórca oraz ilość sztuk w opakowaniu handlowym”. W ostatniej kolumnie należy podać cenę netto za zaoferowane opakowanie handlowe.**

**Pytanie 40:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 8 produktu Levofloxacin 500 mg 100 ml x 10 butelek w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?”

**Odpowiedź 40:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” i „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 41:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 produktu Linezolid 600 mg 300 ml x 10 butelek, tj. opakowania stojącego wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?”

**Odpowiedź 41:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” i „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 42:** „Czy Zamawiający w Zad 17 poz 1,2,3 wymaga opakowań zaopatrzonych w dwa oddzielne, jałowe porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?”

**Odpowiedź 42:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym oraz dopuszczonych niniejszym pismem.

#### **Zapytania od nr 43 do nr 49 dotyczą pakietu nr 2**

**Pytanie 43:** „Czy Zamawiający dopuści żel sterylizowany parą wodną?”

**Odpowiedź 43:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 44:** „Czy Zamawiający dopuści żel w op.a'10ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź 44:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego i z zachowaniem ilości jednostek miary. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 45:** „W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?”

**Odpowiedź 45:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 46:** „Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 8,5g, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?”

**Odpowiedź 46:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez

zamawiającego i z zachowaniem ilości jednostek miary. W przypadku zaofiarowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaofiarowano w danej pozycji.

**Pytanie 47:** „Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?”

**Odpowiedź 47:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 48:** „Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.”

**Odpowiedź 48:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 49:** „Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z faktem, iż oczekiwany żel do cewnikowania pęcherza moczowego ma zawierać lidokainę (czyli substancję która, jeżeli jest używana oddzielnie jest produktem leczniczym w rozumieniu art.2 pkt 32 ustawy z dnia 6 września 2001r-Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2008r Nr 45, poz.271, z późn.zm. i która oddziałuje na organizm ludzki) zaofiarowany w zakresie pakietu nr 2 żel do cewnikowania ma być zakwalifikowany do klasy III wyrobów medycznych?”

**Odpowiedź 49:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym.

**Pytanie 50:** „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

**Odpowiedź 50:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51:** „Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 §1 ust.4 pkt 4.1. i pkt 4.2. projektu umowy)?”

**Odpowiedź 51:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 52:** „Do treści §2 ust.7 wzoru 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 52:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 53:** „Do treści §2 ust.7 wzoru umowy. Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczenia dodatkowej kary przy zamówieniu zastępczym?”

**Odpowiedź 53:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 54:** „Do §5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia oraz zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?”



**Odpowiedź 54:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 55:** „Uprzejmie prosimy o przekazanie na adres mailowy: [przetargi@urtica.pl](mailto:przetargi@urtica.pl) lub umieszczenie na stronie www wzorów załączników w wersji edytowalnej – znacznie ułatwi to przygotowanie oferty.”

**Odpowiedź 55:** Zamawiający nie przewiduje przesyłania wzorów załączników do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w wersji edytowalnej.

**Pytanie 56:** „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, który zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego posiada wskazania do stosowania w zapobieganiu pooperacyjnemu zapaleniu wnętrza gałki ocznej po operacjach usunięcia zaćmy zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?”

**Odpowiedź 56:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w SIWZ i formularzu cenowym. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 31 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 21 poz. 1 asortymentu opisanego w pytaniu z zachowaniem opisu przedmiotu zamówienia.

Ponadto zamawiający w zakresie załącznika nr 2 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia „Wzór umowy” wprowadza modyfikację w zakresie § 4 pkt 1.

**W związku z wprowadzoną modyfikacją § 4 pkt. 1 otrzymuje brzmienie:**

***„1. Wykonawca za dostarczony niewadliwy przedmiot umowy wystawi fakturę VAT w dwóch egzemplarzach (oryginał i kopia) na podstawie cen jednostkowych wyszczególnionych w załączniku nr 1.1 do niniejszej umowy. Faktura VAT zostanie wystawiona zgodnie z zamówieniem, o którym mowa w § 2 ust. 1. Zamawiający wymaga, aby do całości każdorazowego zamówienia wystawiana była jedna faktura VAT”.***

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert oraz wnoszenia wadium ustalony do dnia 20.11.2018 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.