



**SZPITAL POWIATOWY IM. DR ADAMA GACY I DR
JÓZEFA ŁASKIEGO**

*Niepubliczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Więcborku
prowadzony przez*

*NOVUM - MED Sp. z o.o. w Więcborku
89 – 410 Więcbork ul. Mickiewicza 26*

N-M.ZP/D/2/2016

Więcbork 18.07.2016r.

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Powiatowego NZOZ w Więcborku. Nr sprawy N-M.ZP/D/2/2016

W związku z otrzymaniem pytań do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w w/w postępowaniu udzielamy następujących wyjaśnień :

PAKIET 1

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 31 ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2: Czy w poz. 66 Zamawiający dopuszcza preparat równoważny w postaci tabletek konfekcjonowanych po 120 w op. ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3: Czy w poz. 81,82 Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci fiolek. ?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 4: Czy w poz. 196 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Uman Big 180j.m/ml x 1 fiołka. ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5: Czy w poz. 230 Zamawiający dopuści preparat Etomidate – Lipuro 10 amp. ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 6: Czy w poz. 233 Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w postaci tabletek powlekanych ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 : Czy w poz. 236, 237,238, 245, 246 można wycenić produkt leczniczy w opakowaniach p 10 wkładów, pozwoli to na stworzenie korzystniejszej cenowo oferty ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 : Czy w poz. 335 Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w ampułko-strzykawce o pojemności 0,8 ml, pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty ? jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość preparatu ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9: Czy w poz. 1 Zamawiający dopuszcza preparat pakowany po 1000 tabletek ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 : Czy w poz. 430 można wycenić produkt Cerutin pakowany po 125 tabl. ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11: Czy w poz. 460 można wycenić produkt w opakowaniu po 60 tabl. ?

Odpowiedź :TAK

Pytanie 12 : Czy w poz. 227, 349, 350, 372, 450, 470, 480, 508, 512, 513 w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale ?

Odpowiedź : NIE WYCENIAĆ

Pytanie 13: Czy Zamawiający w pozycjach 123 oraz 267 dotyczących „DICOFLOR 30 KAPSUŁKI 30 KAPS./LACIDOFIL KAPSUŁKI 2 MLD CFU 60 KAPS. (6 BLIST.PO 10 SZT.)” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Czy Zamawiający w pozycji 157 dotyczącej „ENTEROL 250 KAPSUŁKI 0,25 G 10 KAPS.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 : Czy Zamawiający w poz. 310 (MERONEM proszek do sporządzania roztworu 0,5g 10 fiol. s.subs.) **wymaga, aby meropenem 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 lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 16 : Czy Zamawiający w poz. 310 (MERONEM proszek do sporządzania roztworu 0,5g 10 fiol. s.subs.) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?**

Odpowiedź : TAK

Pytanie 17 : Czy w poz. 331 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml 10 amp. a 2 ml) oraz pakiecie Nr 1 poz. 416 (NEBBUD zawiesina do nebulizacji 0,5 mg/ml 20 poj. a 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź : dla poz. 331 – NIE wymaga.

W poz. 416 nie znajduje się NEBBUD

Pytanie 18: poz. 32 i 124 – zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika o takim samym statusie rejestracyjnym jak środki wymienione w SIWZ (tj. środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego), w takiej samej postaci, zawierającego stężenie 1mld/kroplę bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG, mającego równoważne wskazania do stosowania i konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 19 : : poz. 157– zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego taką samą dawkę drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg). Mającego równoważne wskazania do stosowania w określonym wieku i konfekcjonowanego w opakowaniach w opakowaniach x 20 kapsułek – p[ro] przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 20 : poz. 267 – w związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyboru tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych I i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mldCFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź : NIE zezwalamy na zmianę leku na suplement diety.

PAKIET 2

Pytanie 2: Czy w poz. 3 należy wycenić sam lek Fraxiparine Multi inj. 9.500 j.m./1 ml x 10 fioł. a 5 ml czy komplet w skład którego wchodzi następujące elementy: Fraxiparine Multi inj. 9.500 j.m./1 ml x 10 fioł. a 5 ml, strzykawkę KD-JECT III 1ml + igła 25G x 100 szt., Mini-Spike V x 10 szt. ?

Odpowiedź : Należy wycenić KOMPLET.

PAKIET 3

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 tabletek wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź : TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 27 insuliny w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź : TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4: Czy Zamawiający w poz. 24 poprawi dawkę produktu leczniczego *Enzaprost F* na **5mg/ml**, gdyż lek ten występuje wyłącznie w takiej dawce na polskim rynku?

Odpowiedź : TAK, Zamawiający poprawi dawkę na 5mg/ml

PAKIET 7

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga aby pozycja 1 i 2 Cefazydym zachowywał rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź : NIE wymaga

Pytanie 2 : Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13 lek Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?

Odpowiedź : NIE wymaga

PAKIET 7

Pytanie 1 : Czy w poz.7 Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w ampulko-strzykawce o pojemności 0,8 ml, pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty ? jeśli tak to proszę o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość preparatu ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

PAKIET 8

Pytanie 1: Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycjach nr : 8,9,45,46 leków w opakowaniach typu butelka z 2 portami i 2 niezależnymi membranami ?

Odpowiedź : TAK Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 produktu leczniczego NephroTECT 10% 500ml – roztwór aminokwasów przeznaczony do żywienia pozajelitowego chorych z zaburzeniami czynności nerek?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 oraz 9 produktu leczniczego CIPROFLOXACIN KABI w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 4: Czy Zamawiający wymaga w pozycji 8 i 9 Cyprofloksacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 34 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyki-inulina, celuloza mikrokryształiczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 35 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 36 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze (wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 37 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA) (2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 38 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka) (7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 10 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 39 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 11 : Czy Zamawiający w pozycji 45 oraz 46 wyrazi zgodę na zaferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących z dwoma portami?

Odpowiedź : TAK

PAKIET 11

Pytanie 1: Czy Zamawiający w poz. 61 (BUPIVACAINE SPINAL GRINDEKS op 5mg/ml amp. a 4ml x 5 szt.) oraz pakiecie Nr 11 poz. 12 (BUPIVACAINE WZF SPINAL 0,5% HEAVY roztwór do wstrzykiwań 5mg/ml 5 amp. a 4ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**

Odpowiedź : NIE

PAKIET 12

Pytanie 1: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pozycji 34 i 35 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 2: Czy zamawiający w pozycji 34 i 35 wymaga aby midazolam zgodnie z chpl miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25°C ?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 3: - Czy Zamawiający w 34 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 160 opakowań?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 4: poz. 35 Czy Zamawiający w nr 35 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 17 opakowań?

Odpowiedź : TAK

PAKIET 13

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga, aby pozycja 18 i 19 Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30 ml?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 2: Czy zamawiający, w pozycji 17 (Cefotaksym fiolki) wymaga, aby zgodnie z CHPL produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w posocznicy oraz w zakażeniach w obrębie miednicy mniejszej?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 3: Czy zamawiający, w pozycji 20 (Cefriakson fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu ostrego zapalenia ucha?

Odpowiedź : Nie wymaga

Pytanie 4: Czy w poz. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci amp. . ?

Odpowiedź : TAK

PAKIET 15

Pytanie 1: Wskazane w pozycji 1- Mleko nan expert sensitive proszek 500 g – jest obecnie dostępne w opakowaniach jednostkowych 400g, czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymienionego mleka 400g.

Odpowiedź : TAK, proszę przeliczyć ilość.

Pytanie 2: Wskazane w pozycji 5 - NAN 3 MLEKO OD 9-M-CA 350 G (PUDEŁKO) - jest obecnie zarejestrowane do stosowania po 12 miesiącu życia, czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymienionego mleka do stosowania po 12 m.ż.?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 3 : Wskazane w pozycji 8 - NAN H.A.2 MLEKO POW. 4 M-CA. 400 G - jest obecnie zarejestrowane do stosowania po 6 miesiącu życia, czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wymienionego mleka do stosowania po 6 m.ż.?

Odpowiedź : TAK

PAKIET 16

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu pozycji nr 10 – Zinacef 1,5g i nr 11 – Zinacef 0,75 g z powodu zaburzeń ciągłości dostaw i długotrwałych braków ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

PAKIET 17

Pytanie 1 : poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego opatrunku w rozmiarze 10cmx10cm. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego opatrunku w rozmiarze 15cmx15cm. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego opatrunku o wymiarach 20 x 20 cm. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 18

Pytanie 1 : Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach 17cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 i 12 z pakietu zbiorczego stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 : Czy dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 13%(1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na+ 1352 – Citrate3- 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub

ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź : TAK, jeżeli produkt jest kompatybilny z urządzeniem nerkozastępczym użytkowanym przez Zamawiającego.

Pytanie 5 : Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków **Woundclot™** oparty na technologii siatki hemostatycznej otrzymanej w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych stosowany na **obfite krwawienia**, który zapobiega dysocjacji w kontakcie z krwią, co wpływa na stabilność skrzepu nie wymagający mocnego ucisku i chroniący przed Stenozą.

Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi. Pełna bioprzyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 6 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany w kartonie, które zawiera 20 saszetek (saszetka zawiera 2 opatrunki o wym. 5 cm x 5 cm) z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

UMOWA

Pytanie 1. - § 1 ust. 2 pkt 3 – Jak Zamawiający rozumie pojęcie rozładunku w siedzibie Zamawiającego zawarte w § 1 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ ?

Odpowiedź : Dostawa do pomieszczeń Działu Farmacji.

Pytanie 2. - § 2 – Czy Zamawiający w § 2 wzoru umowy, stanowiącej załącznik nr 7 do SIWZ, dopuszcza dopisanie ustępu będącego postanowieniem umownym w brzmieniu – „Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w związku z nie spełnieniem w terminie wynikającym z § 5 ust. 3 świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego przewidzianego w § 2 ust. 1 przedmiotowej umowy ?

Odpowiedź : Nie, zgodnie z SIWZ i projektem umowy.

Pytanie 3. - § 3 ust. 4 – „Strony umowy ustalają, że zamówienie zostanie zrealizowane w terminie 3 dni roboczych lub do 24 godzin na „ cito „, liczonych od złożenia Wykonawcy zamówienia.” – W przypadku zamówień na „cito” Zamawiający dopuszcza zamówienia wszystkich towarów objętych umową , czy tylko niektórych, jeśli tak to jakich ?

Odpowiedź : Zamawiający wyjaśnia, że zamówienia na “cito” obejmuje leki stosowane w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta a nie wszystkich towarów.

Pytanie 5 : Czy Zamawiający w par. 3.5. zmieni godzinę do której mają być dostarczone leki z 11:00 na 14:00?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 6: Czy Zamawiający w par. 3.6. zmieni godzinę do której mają być dostarczone leki z 11:00 na 14:00?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7. – § 5 ust. 3 – „Zapłata za prawidłowo dostarczoną partię przedmiotu umowy dokonywana będzie przelewem na konto Wykonawcy: w terminie dni od dnia protokolarnego odbioru dostarczonej partii przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem § 5 ust. 1 umowy i § 6 ust. 5 umowy.” – Jaki maksymalny termin Zamawiający przewiduje na uregulowanie zobowiązania pieniężnego, wynikającego z przedmiotowej umowy względem Wykonawcy ?

Odpowiedź : Termin zapłaty jest jednym z kryteriów oceny ofert i to do Wykonawcy należy zadeklarowanie terminu płatności

Pytanie 8 - § 6 ust. 1 – „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych i ilościowych w dostarczonej partii przedmiotu umowy Zamawiający złoży Wykonawcy (telefonicznie, pisemnie, faxem lub e-mailem) reklamację w terminie 5 dni roboczych licząc od dnia dostawy.” – Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w postanowieniu umowy § 6 ust. 1 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ w brzmieniu „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych i ilościowych w dostarczonej partii przedmiotu umowy Zamawiający złoży Wykonawcy (telefonicznie, pisemnie, faxem lub e-mailem) reklamację **niezwłocznie w dniu dostawy**” ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ i projektem umowy.

Pytanie 9. - § 6 ust. 4 – „Jeżeli reklamacja zostanie rozpatrzona pozytywnie Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy wolny od wad w terminie **2 dni** od dnia poinformowania na piśmie o tym fakcie Zamawiającego lub w przypadku braku poinformowania, od dnia, o którym mowa w ust. 2 w związku z ust. 3 niniejszego paragrafu.” – Jak Zamawiający rozumie termin 2 dni ujęty w § 6 ust. 4 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ, czy będą to **2 dni robocze** ?

Odpowiedź : Tak, dni robocze.

Pytanie 10 - Czy Zamawiający w par. 6.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 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 zwraca uwagę, że w par. 6.2. jest zapis o konieczności rozpatrzenia reklamacji w terminie 5 dni roboczych.

Pytanie 11 - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2.1 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ i projektem umowy.

Pytanie 12 - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2.3 z 10% do wartości max. 2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ i projektem umowy.

Pytanie 13 - Wykonawca zwraca uwagę na nieprawidłową numerację postanowień umowy a par. 7 gdzie po par.7.2. zaczyna się numeracja od 1 zamiast 7.3. i dalej.

Odpowiedź : Dziękujemy za zwrócenie uwagi.

Pytanie 14 - § 7 ust. 2 pkt 3) – Czy Zamawiający dopuszcza zmniejszenie kar umownych zawartych w § 7 ust. 3 pkt 3 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ ze względu na fakt, iż **wysokość kar umownych nie może być rażąco wysoka** w stosunku do wynagrodzenia jakie Wykonawca ma otrzymać za

wykonaną dostawę oraz w stosunku do mogącej wystąpić szkody po stronie Zamawiającego, co potwierdza wyrok SN z dnia 21 września 2007 r. o sygn. V CSK 139/07. Należy pamiętać, również, że kara umowna to **surogat odszkodowania, który nie może prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego**, potwierdza to wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r. o sygn. V ACa 267/10 ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ i projektem umowy

Pytanie 15 - § 7 – Czy Zamawiający dopuszcza dopisanie postanowienia umownego w § 7 wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ w brzmieniu „ Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy z winy leżącej po stronie Zamawiającego w wysokości 10 % wartości przedmiotowej umowy” ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ i projektem umowy

Pytanie 16 - § 7 ust. 2 pkt 4 – „Wykonawca nie będzie dochodził od zamawiającego opłaty rekompensacyjnej wynikającej z art. 10 ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.” – Czy Zamawiający dopuszcza wykreślenie postanowienia umownego w § 7 ust. 2 pkt 4 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ ?

Odpowiedź : NIE

Pytanie 17 - § 8 ust. 3 – „W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.” - Jakie okoliczności według Zamawiającego będą stanowiły zagrożenie dla interesu publicznego, na podstawie, których Zamawiający będzie mógł rozwiązać z Wykonawcą umowę w trybie art. 145 Ustawy Prawo zamówień publicznych ?

Odpowiedź : Nie można z góry określić, chodzi o okoliczności konkretnej sprawy, pojęcie to nie jest zdefiniowane.