



Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „Dostawa leków i wyrobów medycznych”

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz.U. z 2019r., poz. 1843), udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

**Zestaw 1
Pakiet nr 89-90**

Pytanie 1

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający oczekuje gazy hemostatycznej z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada potwierdzone działanie bakteriobójcze w badaniach in vitro na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE oraz potwierdzoną bakteriobójczość badaniami klinicznymi na najbezpieczniejsze dla pacjenta szczepy MRSA oraz E. Coli?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ



Zestaw 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.4 frazę „Zamawiający wymaga, aby Wykonawca każdorazowo faksem zwrotnym bądź odpowiednio e-mailem zwrotnym potwierdził otrzymanie zamówienia.”? Zakłada się, że zamówienia składane zgodnie z umową będą realizowane, bez konieczności ich potwierdzania. Prawo nakazuje informować o odmowie realizacji zamówienia na leki, ale nie o przyjęciu dostawy do realizacji

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w par. 3.6 dopisze, że dostawa następuje w terminie 2 dni roboczych od daty zamówienia? Nie jest to kryterium oceny ofert, zatem parametr ten winien być wskazany przez Zamawiającego na etapie SIWZ, a nie „uzgadniany” po wyborze oferty. Ustawa PZP nie zna takiego trybu konstruowania umowy o zamówienie publiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8, względnie dopisze, że reklamacja załatwiana będzie w terminach wskazanych w par. 7? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 7 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

Odpowiedź:

Istniejąca treść jest jasna i nie wymaga doprecyzowania. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 4

Czy w świetle treści par. 6.2 Zamawiający dopuszcza, aby jedynym dokumentem towarzyszącym dostawie była faktura VAT? Jest to dokument generowany przy wysyłce towaru u Wykonawcy.

Odpowiedź:

Paragraf 6.2 dotyczy faktury oraz dokumentu określonego w par.3.7 umowy. Bezprzedmiotowe są zatem podnoszone wątpliwości

Pytanie 5

Czy Zamawiający w par. 7.2 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 na proponowaną zmianę.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w par. 8.1.a napisze, że kary umowne naliczane są od wartości danej partii towaru (opóźnionej/wadliwej), a nie od wartości całej umowy, na co wskazuje odwołanie do par. 5.3? obecne zapisy grożą Wykonawcy **rażącą stratą.**

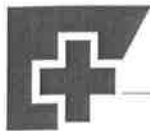
Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **części nr 23** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **części nr 23** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **części nr 23** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **części nr 35** leku sodium valproate w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę + 1 amp. Rozp. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **części nr 67** w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę wraz z przeliczeniem liczby opakowań ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Zestaw 3

Pytanie 1

Pakiet 36 - Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (amylaza, lipaza, proteza) o neutralnym pH do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestetycznego. Oferowany produkt posiada doskonałe właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Mycie przy normalnym zanieczyszczeniu w stężeniu 0,5%-1% w czasie 3 minuty. Produkt może być stosowany w myjkach ultradźwiękowych. Wyrób medyczny opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Pakiet 37 wiersz 1 – paski testowe kompatybilne z niżej opisanym preparatem, opakowanie handlowe zawiera 50 szt. pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 3

Pakiet 37 wiersz 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Produkt o działaniu sporobójczym. Skład (w 100g): 0,10g kwasu nadoctowego. pozostałe składniki(inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze). Produkt działa bakteriobójczo, prątkobójczo wobec prątka gruźlicy, grzybobójczo, wirusobójczo wobec poliovirusa, adenowirusa oraz sporobójczo (wobec Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie





do 5 minut. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Preparat może być stosowany do endoskopów firmy (...). Wyrób medyczny IIb, opakowanie a 5L.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza po przeliczeniu ilości w stosunku do zachowanej skuteczności mikrobiologicznej

Pytanie 4

Pakiet 100 – Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta, możliwość poszerzenia spektrum o Tbc(m. terrae) w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, wydajność: 25m² z jednego litra, opakowanie 1L + spryskiwacz pianowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 100 - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC - 14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 6

Pakiet 100 Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma, HIV, HBV, HCV, noro) – 1 minuta, Tbc(m.terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 1L ze spryskiwaczem..

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet 102 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością?

Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu w czasie 15 minut: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (M. terrae EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), Rota (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1%. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5 L z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet 102 - Prosimy o podanie wymaganej wielkości opakowania.

Odpowiedź:

5l





Zestaw 4

część 89 pozycja 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 89 dopuści postępowania opatrunek hemostatyczny (...)™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zestaw 5

Pytanie 1

Pakiet 22 poz. 1

Czy w pakiecie 22 poz. 1 celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 3

Pakiet 47 poz. 1

Czy w pakiecie 47 poz. 1 zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Pakiet 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 5

Pakiet 57 poz. 1

h.





Czy w pakiecie 57 poz. 1 zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie

www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 6

Pakiet nr 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 7

Pakiet 63 poz. 1

Czy w pakiecie 63 poz. 1 zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Pakiet nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

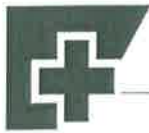
Pytanie 9

Pakiet 66 poz. 1

Czy w pakiecie 66 poz. 1 zamawiający wymaga, aby opakowanie zawierało gotowe do użycia, jednorazowe worki/ butelki do infuzji wykonane z wielowarstwowej powłoki poliolefinowej, pokryte folią laminowaną lub w opakowaniu zabezpieczającym. Takie opakowanie ma szereg istotnych cech, ważnych z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta:

- sterylne porty, nie wymagające dezynfekcji zapobiegają skażeniu roztworu,
- samouszczelniająca się membrana przeciwdziała wyciekaniu leku, jeśli z jakichś powodów infuzja musi zostać przerwana, a zestaw do podawania odłączony od worka,





- do worka nie trzeba podłączać dodatkowego przewodu napowietrzającego, dzięki czemu znacznie zmniejszone zostaje ryzyko kontaminacji leku w czasie trwania infuzji,
- zewnętrzna torebka zapewnia czystość worka do ostatniej chwili przed podaniem leku, a także chroni Linezolid przed szkodliwym wpływem światła widzialnego, oraz ultrafioletu.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 10

Pakiet nr 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 11

Pakiet 67

Czy w pakiecie 67 poz. 1 zamawiający wymaga 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 informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 12

Pakiet nr 67 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 13

Pakiet 72 poz. 1

Czy w pakiecie 72 poz. 1 zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet 74

Czy w pakiecie 74 poz. 1 zamawiający wymaga zaoferowania płynu w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel.





Rozwiązania, w których membrany są zagłębione, w kołnierzach portów co uniemożliwia ich kontaminację posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Zgodnie z dokumentem „Wytyczne zapobiegania zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi”, 22.12.2011, Na podstawie: Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infectio”, Tłumaczył Dr n.med Konstanty Szuldrzyński:

„W celu zminimalizowania ryzyka kontaminacji należy przecierać porty dostępu do układu odpowiednimi środkami odkażającymi (chlorheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% roztworem alkoholu) oraz przyłączać do portów wyłącznie jałowy sprzęt. Kategoria IA

Zgodnie z innym dokumentem „Strategia zapobiegania lekooporności w oddziałach intensywnej terapii – rekomendacje profilaktyki zakażeń w oddziałach intensywnej terapii”, Ministerstwo Zdrowia w ramach programu „Narodowy Program Ochrony Antybiotyków na lata 2011-2015”, Autorzy: m.in.Prof. Dr hab. med. Waleria Hryniewicz:

- „Czas wcierania środka alkoholowego z lub bez chlorheksydyny powinien być nie krótszy niż 15 sekund. (B1)”,
- „Nie należy stosować dezynfekcji przy zastosowaniu metod spryskiwania. (B1)”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 15

Pakiet 75 poz. 1

Czy w pakiecie 75 poz. 1 zamawiający wymaga zaoferowania płynu w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel.

Rozwiązania, w których membrany są zagłębione, w kołnierzach portów co uniemożliwia ich kontaminację posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Zgodnie z dokumentem „Wytyczne zapobiegania zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi”, 22.12.2011, Na podstawie: Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infectio”, Tłumaczył Dr n.med Konstanty Szuldrzyński:

„W celu zminimalizowania ryzyka kontaminacji należy przecierać porty dostępu do układu odpowiednimi środkami odkażającymi (chlorheksydyną, jodopowidonem, jodoforem lub 70% roztworem alkoholu) oraz przyłączać do portów wyłącznie jałowy sprzęt. Kategoria IA

Zgodnie z innym dokumentem „Strategia zapobiegania lekooporności w oddziałach intensywnej terapii – rekomendacje profilaktyki zakażeń w oddziałach intensywnej terapii”, Ministerstwo Zdrowia w ramach programu „Narodowy Program Ochrony Antybiotyków na lata 2011-2015”, Autorzy: m.in.Prof. Dr hab. med. Waleria Hryniewicz:

- „Czas wcierania środka alkoholowego z lub bez chlorheksydyny powinien być nie krótszy niż 15 sekund. (B1)”,
- „Nie należy stosować dezynfekcji przy zastosowaniu metod spryskiwania. (B1)”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ





Pytanie 16

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 7 pkt 3 z:

„Wykonawca w ciągu 48 godzin przypadających w dni robocze od uznania reklamacji jest zobowiązany do wymiany wadliwego Towaru na Towar zgodny z Umową”

na

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 17

Dotyczy umowy § 7 ust. 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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 na proponowaną zmianę.

Pytanie 18

Dotyczy umowy § 8 ust. 1 b – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 19

Dotyczy umowy § 8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zestaw 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Część 155., poz. 1 (Bupivacainum hydrochloridum 0.5% 10 ml inj x 10 amp) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zestaw 7

Pytanie 1 pakiet nr 9

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny) nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu





potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 2

dotyczy pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach (opakowanie a'25 sztuk) z podziałką o pojemności 6ml (6g). (...).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zestaw 8

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zmianę wielkości opakowań. Zaokrąglenie do 2 miejsc po przecinku

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zamiany postaci leków w obrębie: tabletki, tabletki powlekane, tabletki drażowane, kapsułki ale nie na postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampulkostrzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w fiołek na ampułki i odwrotnie, zamawiający dopuszcza zamianę fiołek lub ampulek na ampulko-strzykawki, ale nie odwrotnie

4.



VI EDYCJA



XX EDYCJA



XVI EDYCJA



2013



DEKRA



DEKRA



CERTYFIKAT 2015



Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości płynów, syropów, maści, kremów, jednak nie ponad dwukrotnie, z przeliczeniem ilości.

Pytanie 6

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 umieszczone 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:

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowań. Zaokrąglenie do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza.

Zestaw 9

Pytanie 1

Dotyczy Części nr 36:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat (...) o parametrach zgodnych z załączoną ulotką(...)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Części nr 100:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w op. 750 ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Zestaw 10

Pytanie 1

Zamawiający w pakiecie 99 poz. 1 (Sevofluranum 1386 op.) nie wskazał, czy w przypadku zmiany producenta produktu leczniczego będzie wymagał dostarczenia parowników kompatybilnych z dostarczonym sevofluranem? Jeśli tak, to prosimy o określenie jakie modele i ile aparatów do znieczulenia Zamawiający posiada. Czy mając na uwadze art. 97 ust. 1 pkt 7 w zw. z art. 29 ust. 1 PZP zamawiający zechce wskazać liczbę parowników oraz modele aparatów do znieczulenia, z którymi parowniki mają być kompatybilne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga dostarczenia 21 szt. (3 szt. do aparatu firmy Ohmeda i 18 szt. do aparatu firmy Drager.



Pytanie 2

Zamawiający w pakiecie 99 poz. 1 (Sevofluranum 1386 op.) nie określił warunków umowy jaka będzie obowiązywała Zamawiającego i Wykonawcę w związku z bezpłatnym użyczeniem/ dzierżawą parowników do sevofluranu tj. zasady odpowiedzialności za przeprowadzenie kalibracji, napraw serwisowych i napraw nieobjętych usługami serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody, warunki dostawy i zwrotu użyczanych parowników. Prosimy o określenie warunków umowy użyczenia/ dzierżawy parowników.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż do oferowanego przez producenta preparatu Sevofluranum wymagamy nieodpłatnego użyczenia 21 szt. parowników. Pozostałe warunki zgodne z SIWZ

Ponadto Zamawiający informuje, iż do części nr 99 – Sevofluranum dodał załącznik nr 2b do SIWZ – wzór umowy oraz modyfikuje załącznik nr 1 do SIWZ – formularz asortymentowo - cenowy , który znajduje się do pobrania na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl

Zestaw 11

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości w pakiecie nr 5 z 2550 sztuk na 2500 lub 2600 sztuk aby zaokrąglić do pełnych opakowań?

Aplikatory do Lidocain (...) pakowane są po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zestaw 12

Pytanie 1

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 5 poprzez dodanie ust. 5 a o treści:

„Wynagrodzenie Wykonawcy może ulec podwyższeniu w razie wzrostu średniego kursu walut (euro, dolar) o więcej niż 6% oraz zmiany innych przepisów prawa mających wpływ na sposób wykonania umowy i wysokość wynagrodzenia.”

W konsekwencji powyższego w ust. 6 po słowie „ust. 5” należy dodać słowa „i ust. 5a”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w 8 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany §8 ust. 1 b) poprzez nadanie mu brzmienia:

„b) w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto za nie zrealizowana część przedmiotu umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 4

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany §8 ust. 2 lit a) poprzez nadanie mu brzmienia:

a) jednorazowa zwłoka Wykonawcy względem terminu głównego wykonania dostawy bądź jakiegokolwiek terminu wskazanego w harmonogramie dostawy, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, przekroczy 7 dni kalendarzowych,





Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 8 ust. 10 i 11 o treści:

10. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

11. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz nie wiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę albowiem obowiązujące przepisy k.c. w sposób odpowiedni regulują tę kwestię.

Zestaw 13

Pytania do wzorów umów (załączniki nr 2 oraz 2a do SIWZ) oraz do SIWZ

Pytanie 1

Do treści §2 ust.6 wzoru 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 dopisanie do §2 ust. 6 wzoru 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 na proponowaną zmianę.

Pytanie 2

Do treści §3 ust.1 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje możliwość realizacji przedmiotu umowy jednorazowo lub sukcesywnie w okresie 36 miesięcy, to prosimy o wskazanie czy Zamawiający dysponuje odpowiednimi magazynami w zakresie powierzchni jak i warunków temperaturowych, które zapewnią odpowiednie warunki do przechowywania przedmiotu zamówienia dostarczonego jednorazowo, w ilościach wskazanych w SIWZ (?).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dysponuje odpowiednimi warunkami, zamówienia będą realizowane wg potrzeb.

Pytanie 3

Do treści §3 ust.1 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie zapisu w §3 ust.1 wzoru umowy, tak aby Wykonawcy mogli skalkulować cenę oferty w zależności od sposobu realizacji umowy. Wskazujemy, że zupełnie inne koszty ponosi wykonawca zamówienia realizując je sukcesywnie, na każde wezwanie zamawiającego a inne koszty w przypadku dostawy jednorazowej. Zapis §3 ust.1 umowy w dotychczasowym brzmieniu jest sprzeczny z wymogami zawartymi w art. 29 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 1843 ze zm.), który nakazuje opisać przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Niewątpliwie sposób realizacji umowy tj. jednorazowa dostawa lub dostawy sukcesywne w okresie 36 miesięcy, ma znaczący wpływ na sporządzenie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie widzi potrzeby doprecyzowania wskazanej treści umowy.



Pytanie 4

Do treści §3 ust.6 wzoru umowy. Dlaczego uchybienie terminowi określone w harmonogramie dostaw Zamawiający będzie traktował jako opóźnienie realizacji całego zamówienia? Czy ewentualne kary za opóźnienie w dostawie będą w takiej sytuacji naliczane od wartości całego zamówienia? Wskazujemy, że faktyczne opóźnienie może dotyczyć tylko niewielkiej części złożonego zamówienia, a Wykonawca nie powinien zostać ukarany za tę część zamówienia, którą zrealizował w terminie.

Odpowiedź:

Brak zgody na zmianę.

Pytanie 5

Do treści §3 ust.7 i §6 ust.2,3 wzoru umowy. Czy Zamawiający będzie potwierdzał odbiór dostarczonego przedmiotu zamówienia (umowy) na podstawie załączonej do dostawy faktury VAT, która zgodnie z obowiązującymi przepisami jest jednocześnie dokumentem potwierdzającym dostawę (protokołem zdawczo – odbiorczym)?

Odpowiedź:

Pytanie jest bezprzedmiotowe. Wskazana treść w sposób wystarczający precyzuje tryb potwierdzenia dostawy.

Pytanie 6

Do treści §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy w przypadku dostaw sukcesywnych Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za opóźnienie dostaw w wysokości 1% wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Dotychczasowe brzmienie §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy jest niejednoznaczne i wskazuje, że kara może być naliczana od wartości całej zawartej umowy lub od wartości części zamówienia. Oba przypadki są jednak nieadekwatne do popełnionego przewinienia, ponieważ opóźnienie w dostawie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia, a przewidziana kara obejmuje całą wartość zamówienia przewidzianą w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 7

Do treści §8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wynagrodzenia za niezrealizowaną część umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 8

Do treści §9 ust.2 lit. d) i e) wzoru umowy oraz do Pkt 13 ppkt 13.2. SIWZ. Ponieważ Zamawiający przewiduje możliwość dostarczania tzw. zamienników w trakcie realizacji umowy a jednocześnie w ppkt 13.2 Opis kryteriów wraz z podaniem znaczenia dla części 10, 11, 17-19, 21, 29, 39, 40, 43, 45, 53-56, 61, 73, 79, 81, 93, 96, 105-108, 114,115, przewiduje punktację za dostawy produktów w blistrach o określonych rozmiarach, to prosimy o wskazanie czy wymogi w zakresie rozmiarów blistrów dotyczą również zamienników?

Odpowiedź:

Tak

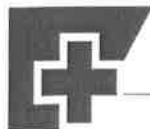
Pytanie 9

Do treści §9 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §9 ust. 6 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.





Zestaw 14

Pytanie 1

do części nr 36:

Prosimy o dopuszczenie do oceny (...) znanego i stosowanego w placówce Zamawiającego, na bazie kompleksu czteroenzymatycznego do ręcznego i maszynowego mycia endoskopów i oprzyrządowania anestetycznego, zawierający w składzie związki powierzchniowo czynne, stabilizator enzymów, inhibitory korozji i pienienia, nie wymagający stosowania środków neutralizujących, posiadający udokumentowaną niezależnymi badaniami skuteczność bakteriostatyczną w opakowaniu a5L

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

do części nr 100:

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu na bazie alkoholu czy bezalkoholowego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zamawiający wymaga środka na bazie alkoholu etylowego min 70% z dodatkiem propanolu

Zestaw 15

Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a-b:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości **0,5%** wynagrodzenia umownego brutto danej części zamówienia, określonego w § 5 ust. 3 umowy - za każdy dzień opóźnienia względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia;**

b) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 tiret trzecie umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zestaw 16

Pytanie 1

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 22 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2





Czy zamawiający w pakiecie 63 pozycja 63 zgodzi się na wycenę preparatu Lidocaini hydrochloridum inj. 20mg/ml a 20ml we fiolkach?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3

Czy zamawiający w pakiecie nr 63 pozycja nr 63 wymaga aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, iż zmodyfikowany Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz asortymentowo cenowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl

Ponadto Zamawiający informuje, iż do części nr 99 – Sevofluranum dodał załącznik nr 2b do SIWZ – wzór umowy, który znajduje się do pobrania na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl

p.o. DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im św. Barbary w Sosnowcu

Ewa Fied

