



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
90-153 Łódź, ul. Kopcińskiego 22 | NIP 725-10-19-093 | REGON 000288774
Tel. 42 677 68 34 | Fax 42 678 11 76

www.barlicki.pl

Łódź, dn.08.12.2020 r.

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

e-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 32/ZP/2020

Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych, wyrobów medycznych, opatrunków i środków dezynfekcyjnych

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

W dniu 02.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 7 preparatu Ferric hydroxide saccharated complex (Venofer) roztwór do wstrzyknięć w postaci 20mg/ml, amp 5ml, op a 5 amp ?

Odpowiedź: TAK

W dniu 03.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

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: 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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: Zgodnie z SIWZ.

Handwritten signature or mark.

Pytanie 6

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 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8**Pakiet 27 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści hydroksypropylometylocelulozę o pojemności ampułkostrzykawkki 2ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 9**Pakiet 27 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pH 6,0-7,8?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10**Pakiet 27 poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga szklanej ampułkostrzykawkki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11**Pakiet 23 poz. 3 i 4**

Czy w związku z czasowym brakiem dostępności leku Nitrendypina, Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie w formularzu cenowym ostatejnej ceny leku wraz z adnotacją, że lek jest czasowo niedostępny? Jeżeli na powyższe byłaby odpowiedź negatywna, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 23 poz. 3 i 4.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12**Pakiet 9 poz. 1**

Jednym z głównych zadań służby zdrowia jest zapewnienie pacjentom dostępu do skutecznych i bezpiecznych produktów leczniczych, a przy tym zmniejszanie kosztów leczenia. Powyższe, ma swe odzwierciedlenie również w ustawie o dyscyplinie finansów publicznych, gdzie rozważne wydatkowanie środkami publicznymi ma wpływ na kondycję finansową Zamawiającego. Prosimy zatem o potwierdzenie, iż w zadaniu nr 9 pozycja 1 Zamawiający wymaga zaofiarowania Baclofenum, który ma ustaloną cenę urzędową, podlega refundacji, a jego kod EAN znajduje się w aktualnym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt podlegał rozliczeniu z NFZ w ramach uzupełniania pomp baklofenowych.

Pytanie 13**Pakiet 44 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści preparat w proszku, który tworzy barierę ochronną wspomagającą leczenie ran, otarć, lekkich oparzeń oraz w szczególności zmian skórnych z wysiękiem, poprzez stworzenie środowiska chroniącego przed wniknięciem drobnoustrojów oraz korzystne działanie dla odtworzenia normalnych warunków fizjologicznych sprzyjających samoczynnej regeneracji skóry. Zawierający w swoim składzie srebro koloidalne oraz sól sodową kwasu hialuronowego wzbogacony o kaolin i dwutlenek krzemu. Op a 125 ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14**Pakiet 44 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający dopuści Wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 40 ppm i podchlorynu sodu 40 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń, owrzodzeń. Produkt nie wymaga wypłukania/ neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach.

Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15**Pakiet 44 poz. 6**

Zamawiający miał na myśli opakowanie 250ml czy 1000ml? Jeśli 1000ml, to czy Zamawiający dopuści opakowanie 990ml?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli op 1000 ml. Zamawiający dopuści op 990 ml.

Pytanie 16**Pakiet 27 poz. 1 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości realizacji dostaw w przypadku zagrożenia życia w terminie 8 godzin wyrobów medycznych zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź: Tak, dla Pakietu 27

Pytanie 17**Dotyczy umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy (dotyczy pozostałych części) następujących zapisów:

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

Odpowiedź: NIE

Pytanie 18**Dotyczy umowy**

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19**Dotyczy umowy**

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: NIE

Pytanie 20**Dotyczy umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie zapisu do umowy iż „w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę – cena netto pozostanie niezmienną”.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 21**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza termin płatności do 60 dni

Pytanie 22

Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia określonej przedmiotem Zamówienia działalności zawodowej lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Pakiecie nr 27 poz. 1 i 3?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 23

Dotyczy Wzoru Umowy (Załącznik 4A do SIWZ) § 6, pkt. 1– dla Pakietu nr 27 poz. 1 i 3:

Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu do 48 godzin wymiany wadliwego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 24

Dotyczy Wzoru Umowy (Załącznik 4A do SIWZ) § 7 pkt. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% wartości brutto?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 25

Dotyczy Wzoru Umowy (Załącznik 4A do SIWZ) § 7 pkt. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia w/w punktu jak niżej:

3.W przypadku niewykonania umowy lub w przypadku nienależytego wykonania umowy innego niż wskazane w ust. 1 –2 powyżej Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy, a w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w całości w wysokości 5% wynagrodzenia brutto, określonego w §1 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 26

Dotyczy Wzoru Umowy (Załącznik 4A do SIWZ) § 7 pkt. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5% niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 27

Pakiet 27 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 poz. 1 dopuści: 1,4%hialuronina sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28

Dotyczy umowy

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w umowie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie części nr 58 lub o wydłużenie terminu dostawy do 12 godzin (par. 2 pkt. 5)?

Podanie leków opisanych w w/w pakietach zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy umowy

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par.7 w zakresie terminu reklamacji określonego jako 24 godzin. Jest to termin w praktyce niemożliwe do dotrzymania, biorąc pod uwagę funkcjonowanie typowego łańcucha dystrybucji. Rozpatrzenie reklamacji wymaga sprawdzenia zarówno dokumentów magazynowych, jak i księgowych, a następnie przewozowych. Minimalny termin wykonania tych czynności wynosi w przypadku Wykonawcy 4 dni. Wykonawca wnosi o zastąpienie w/w terminu

rozpatrzenia reklamacji terminem 4-dniowym. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca będzie prosił o ponowienie zamówienia, jest to niezbędne do prawidłowego przeprocesowania dostawy

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych.

W dniu 04.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 41 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chustę z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 41 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 41 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści naklejki samoprzylepne na opakowaniu zewnętrznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 41 poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 41 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Pakiet 41 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy wzoru umowy na 12 miesięcy zał. Nr 4:

Do §4 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 §4 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 dopuszcza zapis "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 8

Dotyczy wzoru umowy na 12 miesięcy zał. Nr 4:

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 9**Dotyczy wzoru umowy na 12 miesięcy zał. Nr 4:**

Do §6 ust. 4 w związku z §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §6 ust. 4 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10**Dotyczy wzoru umowy na 24 miesiące zał. Nr 4A:**

Do §4 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 §4 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 dopuszcza zapis "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 11**Dotyczy wzoru umowy na 24 miesiące zał. Nr 4A:**

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarami zwracanymi z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwany przez Zamawiającego w §6 ust. 1 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 12**Dotyczy wzoru umowy na 24 miesiące zał. Nr 4A:**

Do §6 ust. 4 w związku z §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §6 ust. 4 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13**Dotyczy SIWZ Pakiet 27 poz. 1 i 3**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione wyroby medyczne w zadaniu nr 27 poz. 1 i 3 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 1 dnia roboczego?

Odpowiedź: Tak, dla Pakietu 27

Pytanie 14**Pakiet 27 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści również barwnik o parametrach wymienionych poniżej:

Sterylny, niepirogenny roztwór wysokooczyszczonej hydroksypropylometylocelulozy 2% (HPMC) do stosowania wewnątrzgałkowo o niskiej masie cząsteczkowej i małym napięciu powierzchniowym. Preparat wysoce dyspersyjny. Lepkość: 4 500 - 9 500 mPas, Ph: 6.8 do 7.6, osmolarność: 270-400. Objętość ampułkostrzykawki: 2,0ml, kaniula 23G

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15**Pakiet 40 poz. 1, 3**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunków foliowych nawiniętych na rolkę bez bocznych nakładek? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16**Pakiet 41 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z Pakietu nr 41 i utworzenie z niego odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Państwu umożliwi wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw materiałów opatrunkowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17**Pakiet 41 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania kompresów gazowych pakowanych w opakowanie a' 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18**Dotyczy umowy § 7, ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”?

Pytanie nasze wynika z faktu, iż przesłanką do naliczenia kary umownej winna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 19**Dotyczy umowy § 7, ust. 2**

Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej partii przedmiotu umowy.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron

Odpowiedź: NIE

Pytanie 20**Dotyczy SIWZ Pakiet 52**

Zamawiający w części V pkt 2. SIWZ zastrzegł, iż:

.....W przypadku zagrożenia życia pacjentów, realizacja zamówienia winna się odbywać w ciągu:
..... - 8 godzin od zgłoszenia zamówienia dotyczy Pakietów 1-34 oraz Pakietów 49-60.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku.

W związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 52?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21**Pakiet 52 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 2 (Ocrelizumab 300mg/10ml fiołka)

Zamawiający w części II pkt 7. SIWZ oraz w paragrafie 4 umowy zastrzegł, iż termin ważności dostarczanego leku ma być nie krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy Zamawiającemu.

Czy Zamawiający dopuści krótszy termin ważności produktu leczniczego z pakietu nr 52 poz 2 Ocrelizumab 300mg/10ml fiołka, z zastrzeżeniem wyrażenia zgody przez Zamawiającego przy każdorazowej dostawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zapis "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 22**Dotyczy umowy Załącznik nr 4**

Zamawiający w par. 9 ust 1 pkt a, c, e projektu umowy stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ zastrzegł, iż:

§ 9

ZMIANA UMOWY

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany związane z przedmiotem umowy, które nie wymagają zawierania pisemnego aneksu wyłącznie w przypadkach:

a) zmiany urzędowych cen produktów farmaceutycznych/wyrobów medycznych w tym cen zbytu produktów farmaceutycznych/wyrobów medycznych stanowiących podstawę limitu w danej grupie limitowej, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, w granicach obniżenia lub podwyższenia cen. Nowa cena urzędowa obowiązuje strony od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów prawa, a zmiana cen towarów wywołana tymi przepisami nie wymaga zawierania pisemnych aneksów do umowy,

c) zmiany produktu farmaceutycznego/wyrobu medycznego, stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej,

e) zmiany decyzji administracyjnej o objęciu produktu farmaceutycznego/wyrobu medycznego refundacją w zakresie jego urzędowej ceny zbytu, przy jednoczesnym wskazaniu tegoż produktu leczniczego jako podstawy limitu w grupie limitowej,

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści, że zmiany opisane z par. 9 ust 1 pkt a, c, e projektu umowy wprowadzane będą przez podpisanie aneksu do umowy i uwzglęgni, iż:

„Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie poczytane jako okoliczność, za którą odpowiada Wykonawca, w tym niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23**Pakiet 8 poz. 31**

Czy Zamawiający w pozycji 31 pakiet 8 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiołki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24**Pakiet 8 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25**Pakiet 35**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testu konfekcjonowanych w opakowaniach po 30 sztuk? Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe) konfekcjonowane w innych opakowaniach, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17

grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)).

Odpowiedź: Zgodna na opakowanie a 30 szt. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Dotyczy umowy załącznik nr 4

§4 – Czy zamawiający dla pakietu 60 wyrazi zgodę na dostarczenie leku z terminem ważności 6 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zapis "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 27

Pakiet 60

Ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania leku z Pakietu 60 z wyprzedzeniem prosimy o wydłużenie terminu dostawy leku w trybie CITO do 24 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Dotyczy umowy

§5 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. potrącenia kar na „Po uzgodnieniu z Wykonawcą, Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z wystawionych przez Wykonawcę faktur” ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu 60 o nw. treści: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”.

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 30

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu 60 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z

wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu".)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31

Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32

Pakiet 1 poz. 14

Czy zamawiający dopuści opisywany produkt Lidocaine hydrochloride roztw do wstrz 20mg/ml (2%) 20ml op a 20 fiolek w opakowaniu 5 ampulek z LDPE (polietylen), z systemem otwarcia typu „twist-off” z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Tak, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Pakiet 1 poz. 17

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie i mógł być podany przez pompę infuzyjną przez 24 godz. ? Zapis może być potwierdzony oświadczeniem producenta lub zapisem w ChPL.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Pakiet 1 poz. 31

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Pakiet 1 poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego pakowanego po 1 szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 36

Pakiet 6 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniu RTU a 10 szt. (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: TAK

Pytanie 37

Pakiet 10 poz. 1, 2 i 4

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego. Sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem są szczególnie ważną cechą w czasach pandemii.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Pakiet 10 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego pakowanego po 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39**Pakiet 10 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 20 szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40**Pakiet 10 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści opisany produkt Sodium chloride 0,9% 10ml inj amp op plast w opakowaniu a 50 szt zaoferowanych w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawkę i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41**Pakiet 17 poz. 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8**

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42**Pakiet 26 poz. 1-3**

Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego (zwłaszcza w trudnym czasie pandemii, gdy zasoby pracowników ochrony zdrowia są ograniczone, a ryzyko zakażenia personelu medycznego i jednocześnie pacjentów większe), oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wymaga zaoferowania opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43**Pakiet 49 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu. Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44**Dotyczy § 6 ustęp 1 umowy zał. 4a**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru z 24 godzin do 7 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji ilościowej ? 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 wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 45**Dotyczy projektu umowy zał. 4a**

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów

leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 46

Dotyczy § 7 ustęp 3 umowy zał. 4a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy, w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w całości ? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47

Dotyczy umowy załącznik nr 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy w trybie CITO do 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48

Pakiet 41 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania gazy 13 nitkowej czy 17 nitkowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

Pakiet 41 poz. 3, 4

Czy Zamawiający miał na myśli kompresy w rozmiarze 7,5 cm x 7,5cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 50

Pakiet 46 poz. 5

Prosimy o podanie rozmiaru wymaganego neurocompresu.

Odpowiedź: Rozmiar 20mm x 40mm

Pytanie 51

Dotyczy umowy

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie

ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 3531 k.c.”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 53

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 2 lit. c., d. lub e. Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 54

Pakiet 59 poz. 11

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 59 poz. 11 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55

Pakiet 27 poz. 3

Czy w Pakiecie 27 poz. 3 Zamawiający dopuści roztwór HPMC o lepkości: 3000-4000 mPas, osmolarności: 250-350 mosmol/kg i objętości: 2ml?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 56

Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 1, poz. 16 wycenę 86 opakowań preparatu CitraFleet x 50 saszetek (pikosiarczan sodu i cytrynian magnezu), który jest preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii i jest alternatywnym preparatem stosowanym w przygotowaniu pacjenta do badania, wymienionym w Programie Badań Przesiewowych Ministerstwa Zdrowia dla wczesnego wykrywania raka jelita grubego (<http://pbbp.org.pl/kolonoskopia/przygotowanie>), którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

Pakiet 6 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr. 6 pozycji nr. 13 do oddzielnego pakietu nr. 6a celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58**Pakiet 6 poz. 13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 6 pozycji nr. 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu konfekcjonowanym po 28 tabletek wraz z przeliczeniem ilości opakowań co pozwoli na uzyskanie korzystniejszych warunków cenowych? Prosimy o podanie sposobu przeliczenia – do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań handlowych?

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem według SIWZ.

Pytanie 59**Pakiet 6 poz. 13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr. 6 pozycji nr. 13 wymaga aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie „Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy, skurcze dodatkowe pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków, w celu zwolnienia czynności komór”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60**Pakiet 14 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr. 14 pozycji nr. 3 do oddzielnego pakietu nr. 14a celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 2.5 wpisze 2 dni robocze jako termin dostawy? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 2.5 wpisze 24 godziny jako termin dostawy na cito? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 5.1 wpisze 30 dni jako termin płatności? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 6.1 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 wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 65**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.2? Towar winien zostać odesłany z powrotem dopiero po rozpatrzeniu i uwzględnieniu reklamacji przez Wykonawcę. W razie jej nieuwzględnienia Wykonawca otrzymawszy bezpodstawnie zwrócony towar narażony jest nieuzasadnioną stratę. Zapis ten oznacza w istocie jednostronne rozstrzygnięcie reklamacji na swoją korzyść przez Zamawiającego w chwili dostawy towaru, gdyż konsekwencje zwrotu towaru i jego ewentualnej ponownej obciążają wyłącznie Wykonawcę. Nie ma przy tym znaczenia, jeśli odrzuci reklamację – i tak musi ponieść koszty związane ze zwrotem dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 6.3 wydłuży termin wystawienia faktury korygującej do 3 dni roboczych po uwzględnieniu reklamacji?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 67**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 68**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 9.1 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu finansowania nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: TAK

W dniu 06.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1**Pakiet 41 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę chusty włókninowej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2**Pakiet 41 poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę kompresów w rozmiarze 7,5x7,5cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3**Pakiet 24 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 2 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 24 pozycja nr 1 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydłowej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycnoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub

innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /94,5 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 07.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 3

Pakiet 1/pozycja 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego * 1 szt.?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 16 wymaga aby był preparat Makrogol 74 g proszek do przygot. Roztw. doustnego Typu Fortrans , zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 1 poz. 16

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 w poz. 16 był preparat Makrogol 74 g saszetek, - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 3 poz. 6

Czy Zamawiający w PAKIECIE 3 w poz. 6 diazepam tabl 5 mg wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl powł?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6

Pakiet 5 poz. 11

Czy Zamawiający w PAKIECIE 5 w poz. 11 nystatin draż wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w dostępnej postaci tabl dojelit?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7

Pakiet 13 poz. 46

Czy Zamawiający w PAKIECIE 13 w poz. 46 doxycycline fiol wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w dostępnej postaci ampułki?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 8

Pakiet 13 poz. 67

Czy Zamawiający w PAKIECIE 13 w poz. 67 ma na myśli maść czy krem ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli maść.

Pytanie 9

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 6 ust. 1 liczby „ 24” liczbą „48” ?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 10

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy lub dostawa nie nastąpi w terminie określonym umową lub będzie wadliwa, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy i żądania zapłaty różnicy pomiędzy ceną niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego, po wcześniejszym powiadomieniu Wykonawcy o takim zamiarze i wyznaczeniu dodatkowego 3-dniowego (w dni robocze) terminu na wykonanie umowy. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy czynności związanych z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 7 ust. 1 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 12

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 7 ust. 5 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

Na podstawie art. 15 r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzycelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tą karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 13

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 7 ust. 8 o treści:

„8. 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopisuje:

SIŁA WYŻSZA

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej może powodować odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, co każdorazowo musi nastąpić za zgodą Zamawiającego.



Pytanie 14**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:
„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15**Pakiet 6**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 6 przystąpienie do poszczególnych pozycji? Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty przez więcej niż jednego wykonawcę i będzie skutkowało korzyścią ekonomiczną dla szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16**Dotyczy umowy 4A**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej w §7 ust. 2 do wysokości 2% wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 17**Dotyczy umowy 4A**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej w §7 ust. 3 do wysokości 2% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 18**Pakiet 36 poz. 3**

Prosimy o informację czy jednostką miary w pakiecie nr 36, poz. 3 są sztuki czy może nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga tak jak w poz. 1-2 opakowań?

Czy Zamawiający wymaga 15 szt. kanistrów czyli 5 op. po 3 kanistry, czy może 15 op. po 3 kanistry co da 45 szt. kanistrów po 5 l.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 15 op. po 3 kanistry

Pytanie 19**Dotyczy umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów; „...od złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 20**Dotyczy umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 5 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21**Dotyczy umowy**

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 22

Dotyczy Rozdz. II pkt. 7 SIWZ oraz § 4 ust. wzoru umowy – termin ważności leków

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zapis "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 23

Dotyczy Rozdz. V pkt. 2 SIWZ oraz Wzór umowy § 2 ust. 5. – dostawy „na cito”

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 55 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy Rozdz. V pkt. 2 SIWZ oraz Wzór umowy § 2 ust. 5 w zakresie dostaw „na cito” będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 55.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Dotyczy § 6 ust. 1 wzoru umowy – termin rozpatrzenia reklamacji

Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wymienił wadliwy towar na wolny od wad w terminie 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego.

Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i dostarczenie wymienionego towaru w ciągu 24 godzin od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego jest trudne do wykonania.

W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia reklamowanego towaru na min. 3 dni w przypadku braków ilościowych i min. 7 dni w przypadku wad jakościowych?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin do 3 dni roboczych.

Pytanie 25

Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 22 poz. 1 (0,9% NaCl do przepłukiwań 500ml) do oddzielnego Pakietu?

Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Oferentów co z pewnością przyczyni się do uzyskania najkorzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Pakiet 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie Nr 27. Poz. 3 Hydroxypropylmetylocelulozę -o stężeniu 2%, pojemność 2,0ml, PH 6.8-7.6, lepkość powyżej 2000mPa.s, opakowanie: jednorazowe, szklana strzykawki z załączoną kaniulą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 08.12.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 16 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja nr 5 dopuszcza opakowanie 30 szt. i wycenę 196 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 16 poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja nr 6 dopuszcza opakowanie 30 szt. i wycenę 56 opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Pakiet 6 poz. 14

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 1 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 1 pozycja nr 7 na wycenę ferri hydroxidum saccharum 20mg/ml amp 5 ml op a 5 amp?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5

Pakiet 6 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 6 pozycja nr 10 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na kapsułki?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6

Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający w kolumnie Jedn. miary (E) ma na myśli opakowanie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7

Pakiet 5 poz. 10

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 5, pozycja 10) wyrazi zgodę na wydzielenie do nowo powstałego pakietu metyloprednisolon 1g i dopuści metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli z Pakietu 5 poz. 10. Zamawiający dopuszcza metyloprednisolon - Meprelon 1g/10ml.

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr Agnieszka Świątłowska

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
GŁÓWNY KSIĘGOWY
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

mgr Aneta Olejniczak