Głuchołazy, dn. 07.06.2019r.

## W odpowiedzi na złożone zapytania, które wpłynęły do Zamawiającego w dniach 30.05.2019r. do 04.06.2019r. dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego nr DZP 2374/4/2019 pn. „Sukcesywna dostawa produktów farmaceutycznych ”, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

# Pytanie 1:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 w pozycji nr 1,2,4,5,8,11,15,20,22 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

* zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
* redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
* worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione  przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
* koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
* składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej mniejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3 poz.3, 50 ,52 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 50 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej, pakowany w saszetki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 50 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu, pakowany w saszetki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 52 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania testu krzywej cukrowej, pakowany w saszetki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 52 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu, pakowany w saszetki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 3 ZinoDr. Zasypka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy na „cito” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie 16?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zwracamy się z zapytaniami dotyczącymi pakietu nr 9:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż określono w SIWZ wielkościach opakowań:

- pozycja 1 – oferujemy opakowanie 108 zamiast 90 tabl.

- pozycja 15 - oferujemy opakowanie 108 zamiast 90 tabl.

Prosimy określić jak należałoby przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź: Pakiet nr 9 poz. 1- Tak, należy wycenić 8,33 op.

Odpowiedź: Pakiet nr 9 poz. 15-Tak, należy wycenić 33,33 op.

**Zadanie nr 11**

Pytanie nr 1

Zwracam się z prośba o wydzielenie z pakietu 11 pozycji 23-25 oraz 27 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli naszej firmie zaproponować Państwu dobrej jakości asortyment w atrakcyjnej cenie. Pytanie jest zasadne ze względu na mnogość pozycji w pakiecie, natomiast jego podział pakietu pozwoli uzyskać niższe ceny asortymentu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

*Czy Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011roku?*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

pytanie do postępowania  nr DZP 2374/4/2019 (pakiet nr 4,  pozycja nr 40)

1)      Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków  kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkacja „Auto Coding”  przez co rozumiemy, że  kodowanie nie może  odbywa się za pomocą  tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w  których kodowania dokonuje się za pomocą  przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować  go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl;kalibrowany do osocza;pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię.  W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.);funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo);część paska testowego na zewnątrz z automaty czny wyrzutem po pomiarze ( funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem,  kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a; zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

Odpowiedź: Tak.

2)  Informujemy że  glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy  EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.   Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, ze po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we wszystkich postepowaniach, w  których umowa  nie zakończy się przed  01.07.17r  zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

a)   glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Tak.

b)  dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Nie.

c)   potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Tak.

3)  Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD?

Jest to enzym o bardzo dużej stabilności  -paski z tym enzymem mogą być przechowywane  w szerszym zakresie temperatur. Dodatkowo jest to enzym nie wchodzący w interakcję z wieloma ( na liście mamy ich 70 ) substancjami należącym do leków lub substancjami naturalnie występującymi w organizmie., np. mocznik, kreatynina, bilirubina...

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4) Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania od  4°C – 40°C? Biorąc pod uwagę karetki pogotowia, które są wyposażone w glukometry i paski oraz akcje organizowane przez Szpital dla Pacjentów (np. białe soboty)szerszy zakres temperaturowy zapewni im 100% stabilność oraz dokładność.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5)  Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu.  Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6)      Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do trzech glukometrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci injekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. Zmiana ilości sztuk w opakowaniu na inną niż podana w SIWZ, wymaga zgody Zamawiającego względem każdej pozycji w arkuszach asortymentowo-cenowych.

1. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy wycenić preparat lub podać ostatnią cenę oraz umieścić pod arkuszem asortymentowo-cenowym odpowiednią, czytelną adnotację.

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 35. Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 59. Czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 60 g  ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 3 pozycja 55, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 100g w ilości 63 opakowania (obecnie dostępna tylko taka pojemność)?

Odpowiedź: Tak, należy wycenić 62,50 op. x 100 ml.

1. . Dotyczy pakietu nr 4 poz. 20. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 4 pozycja 20, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 30 szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 4 pozycja 40, czy Zamawiający dopuści wycenę Test pask. GlucoDr. auto A, 50 pasków ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wskazuje na nazwę własną produktu. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 4 pozycja 40, czy zamawiający dopuści wycenę Test pask. MultiSure GK, 50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wskazuje na nazwę własną produktu. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 4 . Zamawiający wymaga dostarczenia glukometrów do zaoferowanych pasków . prosimy o umieszczenie pod pakietem ilości wymaganych glucometrów?

Odpowiedź: Zamawiający będzie wymagał dostarczenia ok. 30 sztuk glukometrów, ilość może ulec zmianie w przypadku uszkodzenia glukometrów .

1. Dotyczy pakiet 4 pozycja 49, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowanie x 30 tabletek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak, należy wycenić 9,33 op.

1. Dotyczy pakiet 5 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 100 tabletek w ilości 70 opakowań?

Odpowiedź: Nie.

1. Dotyczy pakiet 5 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 5 pozycja 20,21,22, czy Zamawiający dopuści wycenę x 30 tabletek o przedłużonym uwalnianiu z przeliczenia tak aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 5 pozycja 20,21,22, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletkę o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak,

1. Dotyczy pakiet 5 pozycja 25, czy Zamawiający dopuści wycene opakowani x 10 tabletek w ilości 72 opakowania?

Odpowiedź: Tak,

1. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 6ml x 25 szt.

Odpowiedź: Nie.

1. Dotyczy pakiet 6 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 28. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Nie.

1. Dotyczy pakiet 7 pozycja 33, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 30 tabletek powlekanych w ilości 3op?

Odpowiedź: Tak, należy wycenić 2,8 op. X 30 tabl.

1. Dotyczy pakiet 7 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek powlekanych w ilości 3op?

Odpowiedź: Tak, należy wycenić 2,8 op. X 30 tabl.

1. . Dotyczy pakiet 7 pozycja 79, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek powlekanych w ilości 4 opakowania?

Odpowiedź: Tak.

1. .Dotyczy pakiet 7 pozycja 80, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 tabletek powlekanych w ilości 60opakowań?

Odpowiedź: Tak.

1. Dotyczy pakiet 7 pozycja 106, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki ulegającej rozpadowi w jamie ustnej na tabletkę powlekaną ( Tabletkę ulegającą rozpadowi w jamie ustnej dystrybuuje tylko producent)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. . Dotyczy pakiet 7 pozycja 107, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 60 tabletek powlekanych w ilości 19 opakowań?

Odpowiedź: Tak, należy wycenić 18,67 op. X 60 tabl.

1. Dotyczy pakiet 7 pozycja 108, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 60 tabletek powlekanych w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 100 op?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Dotyczy pakiet 14 pozycja 8, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę powlekaną?

Odpowiedź: Tak.

1. Dotyczy pakietu 14 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 fiolek w ilości 13 opakowań?

Odpowiedź: Nie.

1. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

1. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 33. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

1. Dotyczy pakietu 14 pozycja 41, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 fiolek w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Nie.

1. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

1. Do §5 ust.4 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu zamówienia w ramach dostaw „na cito” do 10 godzin od złożenia zamówienia?  
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Do §5 ust.4 pkt d) projektu 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 rocznego (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 §5 ust.4 ppkt d) projektu 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: Zgodnie z SIWZ. Proponowany zapis jest w projekcie umowy.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zrezygnowanie z zapisu §5 ust.4 pkt e) projektu umowy w zamian za skorzystanie przez Zamawiającego z prawa zakupu interwencyjnego (zamówienia zastępczego) wraz z prawem do pokrycia różnicy w cenie i ewentualnych kosztów dodatkowych?  
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Do treści §5 ust.4 pkt f) wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."   
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Do §5 ust.4 pkt g) projektu umowy. Wnosimy o zmianę warunku dołączania do każdej dostawy jednej faktury. Wskazujemy przy tym, że ze względu na wymogi Prawa farmaceutycznego i rozporządzenia dot. DPD (dobrej praktyki farmaceutycznej) konieczne jest wystawianie osobnych faktur na środki kontrolowane (psychotropy) oraz wskazane jest oddzielne fakturowanie towarów z tzw. zimnego łańcucha i leków, które nie wymagają dostawy w warunkach kontrolowanej temperatury, nawet w przypadku jeśli dostarczane są w ramach jednej dostawy.  
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Do §8 ust.1 pkt a) i b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie.

Kierownik Zamawiającego

Głuchołazy, 07.06.2019 r. ....................................................