



Trzebnica, dnia 18.04.2018 r.

**ODPOWIEDZI nr 2**  
**na zapytania dotyczące treści SIWZ**

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego **na sukcesywną dostawę produktów leczniczych oraz produktów i sprzętu do hemodializy (Nr sprawy: ZP/3/2018)**, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2017.1579 j.t.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

**Pytanie nr 1 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Do treści §3 ust.10 projektu 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Do §9 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 0,9% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 3 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Do §9 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie partii towaru podlegającej procedurze reklamacyjnej poprzez zapis o karze w wysokości 0,3% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 4 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §10 ust.1 ppkt 3) projektu umowy)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 5 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Do treści §13 ust 1 pkt 1) projektu 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

gls

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 6 – dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ (wzór umowy)**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić następujące kary umowne:

- a) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto opóźnionej w dostarczeniu partii towaru.**
- b) za zwłokę w usunięciu wad towaru - w wysokości 0,3% wartości netto towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej partii towaru.**

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 7 – dotyczy Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 8 – dotyczy Pakiet nr 4**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 aby produkt Metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 9 – dotyczy Pakiet nr 65**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 65 produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 10 – dotyczy Pakiet nr 77 poz. 9**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 77 pozycja 9 ampułek Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampułek bezigłowych z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 11 – dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?  
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12 – dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13 – dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 14 – dotyczy zapisów SIWZ**

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 było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź:** W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zaznaczyć gwiazdką, a pod tabelą umieścić adnotację o braku.

**Pytanie nr 15 – dotyczy Pakiet nr 2 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls.do wstrz.,10amp

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16 – dotyczy Pakiet nr 5 poz. 1**

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 17 – dotyczy Pakiet nr 19 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. (1.) 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 dożylniej? (2.) 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, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 18 – dotyczy Pakiet nr 21 poz. 2**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 2. Czy 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 19 – dotyczy Pakiet nr 21 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. Czy 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 20 – dotyczy Pakiet nr 28 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 21 – dotyczy Pakiet nr 82 poz. 1**

Dotyczy pakietu nr 82 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22 – dotyczy Pakiet nr 42**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 23 – dotyczy Pakiet nr 42**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

**Uzasadnienie:** W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza

i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 24 – dotyczy Pakiet nr 18 poz. 22, 23**

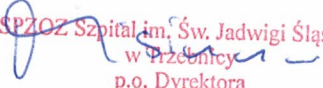
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 pozycja 22,23 produkt leczniczy w opakowaniu flakon konfekcjonowany po 10szt z możliwością przeliczenia ilości?

**Odpowiedź:** *Odpowiedź zostanie udzielona w dniu 23.04.2018r.*

*W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.*

*Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.*

Z poważaniem

  
SPZOZ Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej  
w Przemyślu  
p.o. Dyrektora  
**Mariusz Misiuna**