

Znak sprawy: ZP/220/41/18**Szczecin, dnia 04.07.2018 r.**

Dotyczy: dostawy produktów leczniczych, leków stosowanych w programach lekowych i chemioterapii, środków kontrastowych, suplementów diety oraz dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego na potrzeby Klinik SPSK-2

Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 55 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., posiadającego taki sam status rejestracyjny, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego preparatu. Zamawiający pragnie zwrócić uwagę Wykonawców, że nawet jeśli w opisie przedmiotu zamówienia została użyta nazwa własna (handlowa) produktu leczniczego, to została ona rozszerzona o określenie „lub równoważny” co oznacza, że Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania każdego produktu będącego na rynku, posiadającego taki sam skład i wskazania do stosowania oraz kwalifikację rejestracyjną (tzn. produkt leczniczy, suplement diety, dietetyczny środek spożywczy itp.). W przypadku produktu opisanego w poz. 55 zad. nr 1 Zamawiający szczegółowo określił skład, pod względem wymaganych szczepów bakterii. Produkt oferowany w pytaniu przez Wykonawcę nie odpowiada wymaganiom Zamawiającego w zakresie składu.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych) w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu

uzyskanego wyniku w górę? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu. Wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie w poz. 55 zad. nr 1 dietetycznego środka spożywczego, Wykonawca oferuje suplement diety. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania każdego produktu będącego na rynku będącego równoważnym do opisanego, tzn. posiadającego taki sam skład i wskazania do stosowania oraz kwalifikację rejestracyjną (tzn. produkt leczniczy, suplement diety, dietetyczny środek spożywczy itp.).

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 59 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach a 30 kaps., po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań x 30 kaps. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Wykonawca nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 59 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego preparatu.

Wykonawca nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 1, pozycji nr 76 preparatu Pangrol 25 000 j. x 20 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowania, którego skład to:

1 kapsułka Pangrol 25 000 j. (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 25 000 j. Ph. Eur.

amylazy 22 500 j. Ph. Eur.

proteaz 1250 j. Ph. Eur.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego preparatu, którego skład jakościowy jest tożsamy, występują natomiast znaczące różnice w aktywności poszczególnych enzymów trzustkowych.



Wykonawca nr 4**Pyt. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji 1 i dopuszczenie w tej pozycji oferty na lek Betadine 1 litr płyn 100mg/ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w poz. 1 zad. nr 6 opisanego preparatu oraz utworzenie z tej pozycji odrębnego zadania. Preparat wskazany w pytaniu (Betadine 10% roztwór, 1 litr) objęty jest już umową przetargową ZP/221/144/18, obowiązującą do 25.04.2020 roku (nowa umowa przetargowa).

Wykonawca nr 5

1. Czy Zamawiający w zadaniu 4 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości oferentom?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 13 z zadania nr 4 i utworzenia z niej odrębnego zadania. Aktualnie na rynku dostępnych jest wiele preparatów zawierających w swoim składzie imipenem + cilastatinum różnych producentów, które znajdują się w ofercie handlowej każdej hurtowni farmaceutycznej.

2. Czy Zamawiający w zadaniu 6 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4,5 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej ilości oferentom?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 4, 5 z zad. nr 6 i utworzenia z nich odrębnego zadania.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 6 pozycji 6 produktu leczniczego Volulyte w zbilansowanym roztworze elektrolitów bez wapnia, z octanami w opakowaniu worków 500 ml? W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego preparatu. Wykonawca wskazuje na brak zawartości wapnia, wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie HES w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów z dodatkiem wapnia.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 18 produktu leczniczego w opakowaniu stojącym typu falkon?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu typu flakon.

5. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt a umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu odnośnie kary: „nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia” ustalając tym samym karę za opóźnienie w dostawie w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

6. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt d umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W

przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

Wykonawca nr 6

1. 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 powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę stałych doustnych postaci leku o zachowanej tej samej kinetyce uwalniania substancji czynnej (tabl.-tabl.powl.-kaps.-draż.-tabl.draż.) natomiast w przypadku postaci iniekcyjnych należy każdorazowo uzyskać zgodę Zamawiającego.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: W takim przypadku każdorazowo należy uzyskać zgodę Zamawiającego. W przypadku iniekcji postać opakowania może mieć duże znaczenie dla Zamawiającego – ampułka jest opakowaniem jednodawkowym, natomiast fiołka w wielu przypadkach wielodawkowym z możliwością przechowywania przez określony czas. Ma to zatem uzasadnienie ekonomiczne.

3. 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 zamieszczona 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: W takich przypadkach należy przeliczyć z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

5. 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 wycenić go wcale?

Odpowiedź: W takim przypadku należy nie wyceniać tej pozycji i dołączyć stosowane oświadczenie, pismo producenta lub dystrybutora o wycofaniu produktu ze sprzedaży lub tymczasowym braku produkcji.

6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 65. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego preparatu.

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 71. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10 amp.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie emulsyjnej postaci etomidatu. Wymagany solubilizowany wodny roztwór etomidatu przeznaczony jest dla pacjentów uczulonych na składniki pochodzące z jaja kurzego i/lub olej sojowy.

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 95. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego preparatu.

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 76. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułek zawierających mikrotabletki przy założeniu, że oferowany preparat posiada wymagany w opisie przedmiotu zamówienia skład jakościowy (rodzaj poszczególnych enzymów) oraz ilościowy (aktywność poszczególnych enzymów).

10. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 13. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin 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 ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Dotyczy pakietu 1 pozycja 49. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a' 50 butelek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy pakietu 10 pozycja 1, 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a' 10 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Dotyczy pakietu 18 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego a 10 pojemników?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Dotyczy pakietu 20 pozycja 1, 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a' 10 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Dotyczy pakietu 24 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu pakowanego zbiorczo a' 6 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawca nr 7

1. Czy zamawiający w Zadaniu 22, wydzieli pozycję 2. mesnum 100mg/ml x 15 amp.po 4 ml do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 2 z zad. nr 22 i utworzenia z niej odrębnego zadania. Produkt leczniczy wskazany w cytowanym zadaniu znajduje się w ofercie prawie każdej hurtowni farmaceutycznej.

Wykonawca nr 8

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 32 poz. 23 leku Natrium valproicum w dawce 288,2mg/5ml gdyż tylko taka dawka zarejestrowana jest na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy zamawiający wydłuży termin dostawy leku w zadaniu nr 32 poz. 31 Phenobarbital natrium 40mg do 6 tygodni ze względu na fakt iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego i jest to minimalny okres na sprowadzenie leku na teren polski po uzyskaniu zgody z Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku tego pytania Zamawiający jednocześnie pragnie wyrazić swoje zdziwienie, gdyż podczas składania ostatniego zamówienia na produkt leczniczy zawierający w swoim składzie fenobarbital hurtownia producencka nie wymagała zgody Ministerstwa Zdrowia na import docelowy. W przypadku gdyby jednak ta zgoda była wymagana, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie okresu dostawy do 6 tygodni licząc od dnia złożenia kompletnego wniosku ze zgodą.

W związku z powyższym zmianie ulega zapis umowy dot. terminu dostawy.

Wykreśla się § 4 ust. 3 i wpisuje się § 4 ust. 3 iust., 3a) o następującej treści:

§ 4

3. Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki w terminie nie dłuższym niż (max 3 dni robocze) .Termin realizacji zamówienia liczony jest od pierwszego dnia roboczego przypadającego po dniu złożenia zamówienia przez Aptekę, z zastrzeżeniem ust. 3a)

3a) W przypadku gdy dla realizacji zamówienia wymagana jest zgoda Ministerstwa Zdrowia, termin dostawy leku wynosi 6 tygodni licząc od dnia złożenia kompletnego



wniosku ze zgodą.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w zadaniu 32 poz. 12 lek mający taką samą nazwę międzynarodową i nazwę handlową co leki producenta w pozycji 13-16 był wytwarzany w innym miejscu, gdyż tylko w jednym miejscu wytwarzana jest dawka leku 120mg/0,8ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w zadaniu 32 poz. 10 lek mający taką samą nazwę międzynarodową i nazwę handlową co leki producenta w pozycji 9 i 11 był wytwarzany w innym miejscu przy tej samej drodze podania, fakt ten nie ma bezpośredniego wpływu na jakość leku i formę jego podania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający w par. 10.1.a. usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „z tym, że nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

7. Czy Zamawiający w par. 10.1.b. usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

8. Czy Zamawiający wykreśli par. 10.1.c.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie cytowanego zapisu.

9. Czy Zamawiający w par. 13.1. zamieni obowiązek Wykonawcy zaoferowania zamiennika, na prawo do zaoferowania zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

10. Czy Zamawiający wykreśli par. 14.2? Istnieje zasadnicza różnica w cenie leku oryginalnego i odtwórczego, wynikająca z nakładów producenta na wynalezienie leku oryginalnego i zmiana ceny na cenę leku generycznego wiąże się z rażąco stratą dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie cytowanego zapisu.



Wykonawca nr 9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 i 23 terminu realizacji zamówienia 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie okresu obowiązywania umowy do 12 miesięcy. Ilości oszacowane przez Zamawiającego odnoszą się do 24 miesięcznego okresu obowiązywania umowy.

Wykonawca nr 10

Czy zamawiający wydzieli z zadania nr 1 poz. 26,27 Cerebrolysinum do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 26, 27 z zad. nr 1 i utworzenia z nich odrębnego zadania. Produkty lecznicze wskazane w przywołanych pozycjach są szeroko dostępne na rynku.

Wykonawca nr 11

1. Do §10 ust.1 ppkt a) i ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 ppkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy lub niezrealizowanej części zadania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §15 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia wraz z określeniem ilości opierał na analizie zużycia poszczególnych produktów w ciągu ostatnich 24 miesięcy a także wysokością kontraktu z NFZ oraz stanem klinicznym pacjentów hospitalizowanych. Biorąc pod uwagę długi okres obowiązywania umowy przetargowej (24 miesiące) Zamawiający nie jest w stanie zagwarantować, że wszystkie te czynniki wpływające na wielkość zamówienia nie ulegną zmianie. Szacunek ilości poszczególnych rodzajów produktów został dokonany z należytą starannością, jednakże istnieją czynniki na które Zamawiający nie ma wpływu, np.



zmiany standardów żywienia pacjentów, zalecenia medycznych towarzystw naukowych, wprowadzanie na rynek innowacyjnych produktów leczniczych - w takich przypadkach Zamawiający może dokonać modyfikacji w zakresie ilości poszczególnych rodzajów produktów.

4. Do §20 ust.1 i ust.3 projektu umowy. Ze względu na to, że podstawowy okres obowiązywania umowy jest stosunkowo długi, a zmiany cen leków na rynku trudne do przewidzenia, to prosimy o skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy w stosunku do okresu podanego w §20 ust.1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytania do umowy dla zadań 24 i 25:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §13 ust.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

2. Do §13 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.

Wykonawca nr 12

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 9 preparatu żelaza przeznaczonego do podawania dożylnego w postaci infuzji lub iniekcji zawierający 100 mg/5ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego preparatu.

Załączniki :
Modyfikacja SIWZ

Termin składania ofert upływa dnia 19.07.2018 r. o godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 19.07.2018 r. o godz. 11:00

Z poważaniem

*Dyrektor SPSK-2 PUM
w Szczecinie*

Sprawę prowadzi: Wioletta Sybal
Tel. 91 4661088

