Kraków, dnia 29. 06.2017 roku.

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ**

**Dotyczy: EZP-271-2-61/2017 pismo 1**

Działając na podstawie przepisu art. 38 ust. 2 w zw. z art. 10a ust. 1 ustawy, Zamawiający – Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę produktów leczniczych – 23 grupy** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, wpłynęły do zamawiającego pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby lek zaoferowany w ramach Grupy nr 19 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza również.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ z zastrzeżeniem, ze Wykonawca przedstawi produkt wyłącznie do akceptacji.**

**Pytanie 3**

**Odpowiedź:**

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, a zamówienie złożone jest z chwilą jego „potwierdzenia” faksem lub mailem.

**TAK**

**Aktualnie brzmienie par. 2.1 :**

**Dostawy będą się odbywać każdorazowo na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego w formie pisemnej oraz za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej.**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w par. 2.3 zamiast wzmianki o „dogodnych godzinach” wskaże godziny pracy apteki szpitalnej? Obecny zapis jest nieostry, a praktyka szpitali w Polsce w tym zakresie – bardzo niejednolita.

**Odpowiedź:**

**TAK**

**Apteka czynna 24 h/dobę przez 7 dni w tygodniu**

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3 frazę: „przez odcisk pieczęci firmowej Zamawiającego i czytelny podpis osoby odbierającej towar na fakturze.”? Zapis ten dotyczy wewnętrznych procedur Zamawiającego, które nie mają wpływu na zobowiązania Wykonawcy wynikające z Umowy. Nadto nie jest jasne, jak osoba dostarczająca towar miałaby wymóc uzyskanie „czytelnego podpisu” od kogokolwiek (choćby wobec faktu, że w prawie polskim nie istnieje definicja „czytelności” podpisu).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.A z wartości 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.B z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.C z wartości 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana**.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 9 – dotyczy grupy 3 (Meropenem)**

Czy Zamawiający wymaga aby zapis do grupy nr 3 (Proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań lub infuzji. Sporządzony roztwór do infuzji rozcieńczony 0,9 % NaCl w tem 2-8 °C wykazuje trwałość nie krótszą niż 24 h, natomiast wodny roztwór do wstrzykiwań w temp. Pokojowej wykazuje trwałość nie krótszą niż 3 h) był zapisem potwierdzonym przez ChPL?

**Odpowiedź:**

Tak Zamawiający wymaga.

**Pytanie 10 Dotyczy Grupy nr 14.**

Prosimy o odpowiedz, czy Zamawiający wymaga, aby preparaty zaoferowane  
w Grupie nr 14, posiadały potwierdzoną wg karty ChPL trwałość gotowego roztworu do infuzji ponad 1 godzinę ?

**Odpowiedź:**

**Tak Zamawiający wymaga.**

Pytanie 11 Dotyczy Grupy nr 15.

Prosimy o odpowiedz, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany  
Grupie nr 15 preparat, posiadał potwierdzoną w karcie ChPL możliwość stosowania u dzieci od 3 miesiąca życia, a także u noworodków w przypadku zakażenia wirusem opryszczki ?

**Odpowiedź:**

**Tak Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 12 grupa 22**

Czy Zamawiający  w grupie 22  - HUMAN ALBUMIN Fiol. 20 % a 50 ml **wymaga lub dopuści do postępowania**  preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu worek, który w pełni „zapada” się,  tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym  się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza również**

Pozostałe zapisy siwz pozostają bez zmian.

Niniejsze pismo zamieszczone zostaje na stronie internetowej bip.usdk.pl

Z up. Dyrektora Uniwersyteckiego

Szpitala Dziecięcego w Krakowie

Prof. dr hab. med. Krzysztof Fyderek