



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wileńska 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowcia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieście
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 000039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 381375866

Kraków, dnia 21 września 2018 roku.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ II

Dotyczy: EZP-271-2-46/2018

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 dla Apteki – 98 zadań na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie**, 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.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami poniżej:

Pytanie 1

Czy w zadaniu 82 zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku niniejszego postępowania produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatycznych 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. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarach 2,7 cm/2,7 cm - 5szt. w opakowaniu, 4,5 cm/9,0 cm -3 szt. w opakowaniu, 4,5 cm/4,5 cm – 3 szt. w opakowaniu. Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste - opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia. W przypadku zgody Zamawiającego na powyższe zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 82 opatrunku zrolowanego do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający .

Pytanie 2

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculap Chifa Sp. z o.o. z siedzibą w Nowym Tomyslu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. z o.o. **Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie posiada wiedzy na temat powyższych okoliczności. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że zarówno w ogłoszeniu o zamówieniu jak i w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie wskazał przesłanki wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy.**

Pytanie 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46,44 i 71 terminu realizacji zamówienia 12 miesięcy?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga realizacji zamówienia przez okres 24 miesięcy od daty zawarcia umowy.

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 18 poz. 1 wycenę trójcału produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wisłańska 265, 31-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039300
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351376866

dellbruekii subsp. Bulgarius (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie 20 kapsulek po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 5

Czy zamawiający wykreśli zapis par. 2.7? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 3 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par. 2.7 wprowadza jednostronny tryb odmowy przyjęcia towar, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie w momencie odbioru towaru bez udziału wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna odmowa przyjęcia towaru może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z kc wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 2 ust. 7 umowy w tym zakresie, że jednostronny tryb odmowy przyjęcia towaru odnosi się wyłącznie do oceny zgodności asortymentowej i ilościowej zawartej w złożonym zamówieniu.

Pytanie 6

Czy zamawiający w par. 3.4 wpisze termin 3 dni roboczych? Należy zauważyć, że termin rozpatrzenia reklamacji nie jest kryterium oceny ofert, przeto powinien być wskazany przez zamawiającego już na etapie siwz. Nie ma zgodnie z pzp możliwości uzgodnienia przez strony kluczowych parametrów umowy w dalszym toku postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza 3 dniowy termin rozpatrzenia reklamacji oraz 3 dniowy termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad.

Pytanie 7

Czy zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.A z wartości 15% do wartości max 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 8

Czy zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.B z wartości 2% do wartości max 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 9

Czy zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.C z wartości 2% do wartości max 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 10

Czy zamawiający w par. 8 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT wraz ze zmianą przepisów, bez konieczności kierowania wniosków w tym zakresie i podpisywania aneksu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 19 insuliny w postaci wstrzykiwaczy Solostar i w opakowaniu zawierającym 10 szt. przeliczając odpowiednio ogólną wartość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 12

Czy zamawiający wymaga, aby produkt zaoferowany w zadaniu nr 97 posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu rzekomobłoniastego zapalenia jelit wywołanego Clostridium difficile oraz gronkowcowego zapalenia jelit – możliwość podania w formie doustnej, zakażenia ośrodkowego układu nerwowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu z zarejestrowanym w/w wskazaniem w leczeniu.

Pytanie 13

Dotyczy Zadania nr 5 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 1 fiołka? Jest to obecnie jedyne opakowanie dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Władzka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala (12) 658-20-31, Faks: (12) 658-10-82
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375686

Pytanie 14

Dotyczy Zadania nr 6 poz. 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 300 fiolek produktu Calcium Folate 50 mg/5 ml x 1 fiołka? Produkt w dawce 30 mg/5 ml jest obecnie niedostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Czy zamawiający wymaga, aby wyroby medyczne zaoferowane w zadaniu nr 74 posiadały ważne dokumenty dopuszczające do obrotu tj. znak CE oraz deklarację zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 16

Czy w zadaniu nr 39 pozycja 1 zamawiający dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter 250 ml płyn o zawartości wody poniżej 0,03%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 17

Czy w zadaniu nr 39 pozycja 1 Zamawiający dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter 250 ml, butelka ze szczelnym, bezpiecznym dla personelu medycznego systemem napełniania parowników „Draeger Fill”, wraz z bezpłatną dzierżawą kompatybilnych z nim parowników?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa produktu leczniczego i nie obejmuje ono swoim zakresem dzierżawy parowników.

Pytanie 18

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 §1 ust.4 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: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 19

Do §2 ust.3 pkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę leków w ramach importu docelowego do 21 dni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 20

Do §2 ust.7 projektu umowy. Czy pisząc o pokryciu kosztów Zamawiający miał na myśli pokrycie różnicy w cenie przy ewentualnym zamówieniu zastępczym?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w przypadku realizacji zakupu interwencyjnego wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy w cenie.

Pytanie 21

Do treści §2 ust.7 istotnych postanowień umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z 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: Zamawiający nie wyraża zgodny na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt A) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 7.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Grupa rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa Śródmieście
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 000039390
NIP: 679.25.25.795, REGON: 351375886

Pytanie 23

Do §6 ust.1 pkt B) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 8.

Pytanie 24

Do §6 ust.1 pkt C) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 9.

Pytanie 25:

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 sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §8 ust.1 pkt 2) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku potwierdzonego przez producenta wycofania przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika w kwocie odpowiadającej cenie przedmiotu umowy zaoferowanej przez wykonawcę w postępowaniu umowa w powyższym zakresie wygasa.

Pytanie 26

Do §8 ust.1 pkt 3) projektu umowy prosimy o dopisanie: "...przy czym przedłużenie realizacji umowy nie może być dłuższe niż 3 m-ce".

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §10 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 28

W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją. Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że dotychczas nie odnotował dotychczas jakichkolwiek problemów z przesyłaniem dokumentu JEDZ. Stosownie do postanowień siwz zamawiający niezwłocznie potwierdzi otrzymanie wiadomości zgodnie z żądaniem wykonawcy.

Pytanie 29

Dotyczy zadania 18

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wesoła 265, 31-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375886

Pytanie 30

Dotyczy zadania 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania preparatu Innofer baby w postaci zawiesiny żelaza elementarnego w oleju MCT (pojemność 50 ml), będącego żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego? Czy w związku ze zmianą przez producenta objętości produktu jednostkowego Innofer baby (zawiesina żelaza elementarnego) na 50 ml (dotychczas 100 ml) Zamawiający dopuszcza zaferowanie Innofer baby w objętości 50 ml w równoważnej ilości opakowań?

Preparat w 1 ml zawiera 10 mg żelaza (tym samym 10ml zawiera 100 mg żelaza), daje możliwość precyzyjnego dawkowania co 0,1 ml, z możliwością przeliczenia na masę ciała pacjenta. Produkt jest przeznaczony do profilaktyki niedoboru żelaza i niedokrwistości z niedoboru żelaza u noworodków i niemowląt, nie zawiera żadnych dodatków w postaci konserwantów, barwników i aromatów, a samo żelazo elementarne posiada status bezpieczeństwa GRAS i wg badań nie wywołuje działań niepożądanych takich jak bóle brzucha, wymioty, biegunki czy zaparcia. Opakowanie zawiera dozownik pozwalający precyzyjnie odmierzyć ilość zawiesiny do podania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie zaproponowanego przedmiotu zamówienia i wymaga aby preparat zawierał Calci Folate w postaci roztworu do wstrzykiwań.

Pytanie 31

Dotyczy Zadania 26

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu Diflos 30?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.

Pytanie 32

Zadanie nr 24 Poz. 34

DIHYDROPHOSPHATUM NATRIUM +HYDROPHOSPHATUM NATRIUM but a 150 ml x 50 – roztwór doodbytniczy

Czy w tej pozycji Zamawiający wymaga 3000 szt. czy 3000 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania 3000 szt.

Pytanie 33

Zadanie nr 65 Poz. 46

PIRIDOXINUM 50mg/2ml x 5 amp.

Zakończona produkcja. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji.

Odpowiedź: W sytuacji zakończenia produkcji przedmiotu zamówienia określonego w danej pozycji asortymentowej wykonawca zamieszcza stosowną adnotację i nie dokonuje wyceny tej pozycji.

Pytanie 34

Zadanie nr 68 Poz.7

Nystatyna 2,4mln j.m/5 g po 24 ml

Zakończona produkcja. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku 2,8mln j.m po 28 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w/w leku przy zachowaniu ilości sztuk podanych w siwz.

Pytanie 35

Zadanie nr 68 Poz. 38

Hydrocortisonum 10 mg i 20 mg Tabl.

Brak produkcji jednego producenta w obrębie lek. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawkach 10 mg i 20 mg dwóch różnych producentów ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36

Zadanie nr 68 Poz. 41



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowie.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 141375686

Phytomenadionum kap twist off 25 mc.

Brak produkcji. Bardzo proszę o wykreślenie leku z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją poda pakietem o braku produkcji.

Odpowiedź: W sytuacji zakończenia produkcji przedmiotu zamówienia określonego w danej pozycji asortymentowej wykonawca zamieszcza stosowną adnotację i nie dokonuje wyceny tej pozycji.

Pytanie 37

Zadanie nr 70

Theophylinum 250 ml

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia z podanym terminem przydatności.

Pytanie 38

Zwracamy się z zapytaniem dot. zadania 56

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. w opakowaniach x 112 tabl zamiast 56 tabl

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39

Dotyczy Zadania 88

W związku z zakończeniem produkcji Ornithine Aspartate amp. 500mg/5ml x 10 prosimy o zgodę na zaoferowanie Ornithine Aspartate amp. 5g/10ml x 10 – koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający stosując się do dyspozycji przepisu art. 38 ust. 4 ustawy, wprowadza następujące zmiany w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

W Załączniku nr 1 do SIWZ:

Postanowienie § 2 ust. 7 otrzymuje brzmienie:

„W przypadku zwłoki w terminie dostawy, określonym w § 2 ust. 3, lub dostawy przedmiotu umowy w zakresie ilościowym i asortymentowym niezgodnym ze złożonym zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia przedmiotu umowy i dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej dostawy na koszt i ryzyko Wykonawcy.

Postanowienie § 3 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca rozpatrzy reklamacje w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia. Wymiana wadliwego przedmiotu dostawy na wolny od wad nastąpi w terminie 3 dni roboczych od rozpatrzenia reklamacji.

Postanowienie § 1 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pochodzącego z najnowszej produkcji, o jakości i ważności zgodnymi z obowiązującymi producenta normami, z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia odbioru, dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą nastąpić w wyjątkowych sytuacjach za pisemną zgodą upoważnionego pracownika Zamawiającego.”

Postanowienie § 2 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„Strony ustalają następujące terminy realizacji dostaw:

A/Dla zamówień zwykłych – 5 dni od daty złożenia zamówienia

B/Dla zamówień pilnych – 2 dni od daty złożenia zamówienia.

C/Dla zamówień realizowanych w ramach importu docelowego – 21 dni od daty złożenia zamówienia.”

Z poważaniem

Kierownik
Sekcji ds. Zamówień Publicznych
Robert Kochański
mgr Robert Kochański