



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak:
NZ/220/69/W1/2015

Data:
26.08.2015 r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/69/2015 pn. Dostawa różnych produktów leczniczych w tym produktów kosmetycznych oraz immunoglobuliny, produktów do żywienia pozajelitowego, produktu jednorazowego użytku oraz środka dezynfekcyjnego dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

1. Dotyczy Zadania nr 2 Poz. 17

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazole i.v. 40 mg fiol. w opakowaniu x 10 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

2. Dotyczy Zadania nr 2 Poz. 17, 81, 82, 83

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Zadanie nr 2 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Poz. 17 Pantoprazole i.v. 40 mg
- Poz. 81 Ambroxol hydrochloricum 15 mg / 2 ml x 5 amp. - 1 op.
- Poz. 82 Ambroxol hydrochloricum 15 mg / 2 ml x 5 amp. - 1 op.
- Poz. 83 Acetylcysteine 300 mg / 3 ml x 5 amp. - 1 op.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy Zadania nr 10 Poz. 1

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Ketoprofen 50 mg kaps, w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań, zaokrąglając do pełnych opakowań w przypadku liczby ułamkowej?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie x 30 szt. pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 166,67 opakowań.

4. Dotyczy Zadania nr 10 Poz. 3

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Metoprolol 47,5 mg tabl., w opakowaniu x 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie x 30 szt. pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku 448 opakowań.



p.o. Dyrektor

(91) 81 39 011
(91) 81 39 014

**p.o. Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa**

(091) 81 39 012

**Naczelną
Pielęgniarką**

(091) 81 39 016

**Główny
Księgowy**

(091) 81 39 015

5. Dotyczy Zadania nr 10 poz. 7,8

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazolum 20 mg i Pantoprazolum 40 mg w opakowaniu x 56 tabl. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie x 56 szt. pod warunkiem jednak, że wykonawca w ofercie asortymentowo-cenowej poda przeliczenie wskazując na ilość opakowań wynoszącą w tym przypadku:

poz. nr 7 – 250 opakowań,

Poz. nr 8 – 175 opakowań.

6. Dotyczy Zadania nr 10 Poz. 1-8

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Zadanie nr 10 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Poz. 1 Ketoprofen 50 mg
- Poz. 2 Ketoprofen 100 mg x 30 tabl. - 1 op.
- Poz. 3 Metoprolol 47,5 mg x 28 tabl. - 1 op.
- Poz. 4 Amlodipine 5 mg x 30 tabl. - 1 op.
- Poz. 5 Atorvastatin 20 mg x 30 tabl. - 1 op.
- Poz. 6 Atorvastatin 40 mg x 30 tabl. - 1 op.
- Poz. 7 Pantoprazolum 40 mg x 28 tabl. - 1 op.
- Poz. 8 Pantoprazolum 20 mg x 28 tabl. - 1 op.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 63

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga preparatu Aciclovir 250 mg, zarejestrowanego do stosowania u dzieci od 3 miesiąca życia?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego do stosowania u dzieci od 3 miesiąca życia. Zamawiający doprecyzowuje zapis w poz. 63 poprzez dodanie zdania „Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego do stosowania u dzieci od 3 miesiąca życia.”

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

8. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 63

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Aciclovir 250 mg w opakowaniu x 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

9. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 65

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 600 mg/300 ml w opakowaniu x 1 worek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 55

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Piperacillinum + Tazobactam 4,5 g w opakowaniu x 10 butelek, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

11. Dotyczy Zadania nr 11 Poz. 8,9,55,63,65

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Zadanie nr 10 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Poz. 8 Cefepime h/ch i.v., i.m. 1 g x 1 fiol. - 1 op.
- Poz. 9 Cefepime h/ch i.v., i.m. 2 g x 1 fiol. - 1 op.
- Poz. 55 Piperacillinum + Tazobactam 4,5 g x 1 fiol. - 1 op.

- Poz. 63 Aciclovir 250 mg x 5 fiol. - 1 op.
- Poz. 65 Linezolid 600 mg/300 ml x 10 worków - 1 op.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dotyczy Zadania nr 35 Poz. 26

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Dobutaminum Sandoz 250mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, x 1fiol. – opak, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy Zadania nr 35 Poz. 26

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Dobutamine hydrochloride inj., posiadał rejestrację do stosowania u dzieci i noworodków?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

14. Dotyczy Zadania nr 35 Poz. 22, 26

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Zadanie nr 35 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:

- Poz. 22 Ketoprofen i.v., i.m., 100 mg / 2 ml x 10 amp. - 1 op.
- Poz. 26 Dobutamine hydrochloride inj. 0,25 g / 5 ml x 5 amp. - 1 op.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 2

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 2 poz. 29, 30 i 31 (Budesonide zawiesina do nebulizacji 125, 250 i 500 mcg/ml , 2ml x 20 fiol- 1 op.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 2 poz. 29, 30, 31 – były produktami leczniczymi od jednego producenta. W związku z powyższym Zamawiający dodaje zapis pod tabelą zadania nr 2 o następującej treści „Zamawiający wymaga aby poz. 29, 30, 31 – były produktami leczniczymi od jednego producenta”

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 2 poz. 25 (Esomeprazole iv. 40 mg x 10 fiol.- 1op.) wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esomeprazolium inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich choroba refleksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refleksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu ?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 10 poz. 3 (Metoprolol 47,5 mg x 28 tabl.- 1 op.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 9:

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 2 poz. 3 (Bupivacainum H/CHL 5mg/ml, fiol x 5 szt. po 4 ml- 1 op.) wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 3

Zadanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przez Wykonawcę w zadaniu nr 21 produktu leczniczego Ustekinumab 0,045g/05 ml x 1 fiol. W postaci ampułkostrzykawk w związku z tym, że produkt leczniczy Ustekinumab 0,045 g/0,5 ml x 1 fiol. W postaci fiolek jest już niedostępny w Polsce.

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 4

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracam się z zapytaniem czy w Zadaniu nr 25 poz. 6 należy wycenić sam lek Fraxiparine Multi inj. 9.500 j.m./1 ml x 10 fiol. a 5 ml czy komplet w skład którego wchodzi następujące elementy: Fraxiparine Multi inj. 9.500 j.m./1 ml x 10 fiol. a 5 ml, strzykawki KD-JECT III 1ml + igła 25G x 100 szt., Mini-Spike V x 10 szt. ?

Odp.: Należy wycenić sam lek.

ZESTAW 5

1. Czy Zamawiający w par. 2.6. usunie obowiązek umieszczania na fakturach numeru zamówienia poprzez wykreślenie frazy: „i zamówienia, którego dotyczy”? Program posiadany przez wykonawcę nie pozwala na umieszczenie powyższych informacji na fakturze.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z powyższym w § 2 ust. 6 projektu umowy – załączniki nr 5.1 i 5.2 do SIWZ usuwa wyrażenie „i zamówienia, którego dotyczy”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 5.1 i 5.2 do SIWZ – poprawionym, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

2. Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określonej w par. 3.1. z wartości kwotowej na wartość procentową (0,5%) niezrealizowanego zamówienia (niedostarczonego leku) oraz usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „ale nie może być niższa niż 100 zł.”? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.2. frazę: „powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.”? Wykonawca za opóźnienie w dostawie zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej określonej w par. 3.1. Obowiązek zapłaty dodatkowej kary umownej określonej w par. 3.2. powoduje, że będzie on płacił podwójną karę za to samo naruszenie umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający w par. 3.3. dopisze na końcu frazę: „W takiej sytuacji Zamawiający zapłaci należne Wykonawcy wynagrodzenie za dostawę partii produktów zgodnie z postanowieniami § 2 niniejszej Umowy”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający w par. 3.4. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji przy brakach ilościowych na 7 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określonej w par. 3.4. z wartości kwotowej na wartość procentową (0,5%) reklamowanego towaru? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający w par. 3.4. wykreśli frazę: „Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji Wykonawca wymieni reklamowany towar w ciągu 48 godzin roboczych.”? Wymiana towaru powinna mieć miejsce dopiero po rozpatrzeniu i potwierdzeniu podstaw reklamacji. W innym wypadku postępowanie reklamacyjne staje się fikcją, gdyż niezależnie od sposobu jego zakończenia towar i tak zostanie wymieniony.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający w par. 6.2.3. na końcu dopisze frazę: „oraz cena brutto”? Wprowadzenie powyższego zapisu jest logiczną konsekwencją treści całego postanowienia.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z powyższym w § 6 ust. 2 pkt. 3 projektu umowy – załączniki nr 5.1 i 5.2 do SIWZ usuwa po sformułowaniu „a zmianie ulega” wyraz „tylko” i dodaje na końcu zdania wyrażenie „oraz cena brutto”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 5.1 i 5.2 do SIWZ – poprawionym, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 6

Czy Zamawiający ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wyrazi zgodę na wydzieleni z Pakietu nr 11 pozycji nr 54 (Flukonazol 200mg/100ml) i utworzenie oddzielnego pakietu dla w/w pozycji, jednocześnie ustanawiając kwotę wadium dla nowo powstałego pakietu.

W przypadku podtrzymania zapisów SIWZ prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Wyłączenie pozycji umożliwi przystąpienie do w/w przetargu większej ilości wykonawców, co daje możliwość uzyskania przez Zamawiającego konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 7

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 3 poz. 28 i 29 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o odstąpienie od warunku, aby oferowany preparat probiotyczny posiadał rejestrację jako produkt leczniczy gdyż nie jest to związane z żadnymi wymogami formalnymi dotyczącymi rejestracji produktów tego rodzaju i ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci konkurencyjnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej ze wszystkich przebadany szczep *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) oraz *Lactobacillus helveticus* w łącznej ilości 2 mld CFU/kapsułkę – stanowiącego jakościowy i ilościowy odpowiednik preparatu z pozycji 29 Zadania nr 3 w SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 8

Zwracamy się z zapytaniem *dot. zadania 8*

1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.
 - w pozycji 1,4, 10 w opakowaniach 90 tabl zamiast 30 tabl
 - w pozycji 11,12 w opakowaniach 112 tabl zamiast 56 tabl

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrągać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odp.: Zamawiający prosi o podanie konkretnych pozycji lekových.

ZESTAW 9

do umowy na dostawy leków:

1. 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 */in fine/* Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.5 i ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Do §2 ust.6 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację zapisu o numerze zamówienia na fakturze, a pozostawienie zapisu o numerze umowy?

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie 1 z ZESTAWU 5.

3. Do §3 ust.1 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 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do §3 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru zamawianego w trybie "zwykłym" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w części dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru zamawianego w trybie "cito" i "na ratunek" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

do umowy na środki znieczulające (Sevoflurane) wraz z dzierżawą parowników :

1. 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 */in fine/* Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §1 ust.5 i ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Do §2 ust.6 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację zapisu o numerze zamówienia na fakturze, a pozostawienie zapisu o numerze umowy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z powyższym w § 2 ust. 6 projektu umowy – załączniki nr 5.3 do SIWZ usuwa wyrażenie „i zamówienia, którego dotyczy”.

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 5.3 do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

3. Do §4 ust.1 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 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Do §4 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru zamawianego w trybie "zwykłym" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Do §4 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w części dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru zamawianego w trybie "cito" i "na ratunek" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3,4,5 w zadaniu nr 28, tym samym nie będzie ograniczał złożenia oferty konkurencyjnej cenowo i utworzy nowy pakiet, stwarzając sobie możliwość wyboru najlepszego preparatu.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 11

Dotyczy zadania nr 30:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni „zapadał” 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?

Uzasadnienie: Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3, $p < 0,001$).

Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ($p < 0,001$). W ostatnim okresie badania pojemnikiem do infuzji stosowanym na każdym OIT był plastikowy, w pełni „zapadający się” pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia i wyposażony w samouszczelniający się port.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**p.o. DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
Małgorzata Usielska**