

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie, ul. Szpitalna 7 63-600 Kępno** na podstawie zapisów art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.), niniejszym przekazuje zapytania i udzielone wyjaśnienia. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Pytanie do Pakietu 9, pozycja 6 i 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do żywienia dojelitowego z końcówką EnFit służącego do połączenia diety ze zgłębnikiem metodą za pomocą pompy odpowiednio w pozycji 6 pompy Flocare Infinity i pozycji 7 pompy Flocare 800. Połączenie EnFit zastępuje dotychczas stosowane połączenia EnLock. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa. Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) oraz Firma Nutricia sp. z o.o. wraz z innymi wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit.

Odpowiedź: TAK –Zamawiający dopuszcza

Pytanie do Pakietu 9, pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu do przez skórnej gastrostomii (PEG), w rozmiar Ch 18/40cm. Rozmiar CH 18x14cm nie występuje w zgłębnikach PEG firmy Flocare.

Odpowiedź: TAK –Zamawiający dopuszcza

Pytanie do Pakietu 9

Czy w związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfikacji tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu – akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: TAK –Zamawiający modyfikuje zapis i akceptuje dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 15 poz.Nr3 (Fraxiparine 0,3ml)?

Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie – czy ze względów ekonomicznych w pakiecie 15 poz. Nr 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 200 opakowań Nadroparin calcium 2850j.m. Axa x 10amp.strzyk. na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj. 9500jm/mlx10f a 5ml (w ilości 13 opakowań)+ STRZYKaWka KD-JECTII 1 ml+igła 25Gx100 (w ilości 13 opakowań) MINI SPIKE V x 1 szt. (w ilości 130 szt.)

Odpowiedź: TAK –Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne.

Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ

- 2) Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20szt. z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 4

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunkiem hemostatyczny **Woundclot** o wymiarach 5cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi? **Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ.**
- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie nr 5

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie nr 22 poz.22 i 21 (Budesonidum r-r do nebulizacji 0,25 i 0,5mg/ml x 20 szt. 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **Odpowiedź: TAK**

Zapytanie 2 :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 poz.22 i 21 (Budesonidum r-r do nebulizacji 0,25 i 0,5mg/ml x 20 szt. 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartość po otwarciu pojemnika , zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ .**

Zapytanie 3 :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 poz.22 i 21 (Budesonidum r-r do nebulizacji 0,25 i 0,5mg/ml x 20 szt. 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani acetylocysteiną?

Odpowiedź: NIE – Zgodnie z SIWZ .

Zapytanie 4:

Czy w pakiecie nr 22 poz.22 i 21 (Budesonidum r-r do nebulizacji 0,25 i 0,5mg/ml x 20 szt. 2 ml) Zamawiający wymaga , zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego? **Odpowiedź: TAK**

Zapytanie 5:

Czy w pakiecie nr 22 poz.22 i 21 (Budesonidum r-r do nebulizacji 0,25 i 0,5mg/ml x 20 szt. 2 ml) Zamawiający wymaga ,, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie nr 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz.8.

1)Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g x 48 saszetek (PEG 4 litry- Fortrans) zgodny z SIWZ, który jako rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? **Odpowiedź: TAK**

2) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74g x 48 saszetek (PEG 4 litry- Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy pakietu nr 1 poz.150

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci węglanu sewelameru? Węglan sewelameru stanowi nowszą generację chlorowodoru sewelameru. Taka postać nie powoduje zwiększenia ryzyka wystąpienia kwasicy metabolicznej u pacjentów leczonych. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że obecna konstrukcja SIWZ uniemożliwia składanie ofert z produktami, a tym samym uzyskanie niższej ceny przez zamawiającego.

Odpowiedź: TAK

Dotyczy pakietu nr 1 poz.37

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. Twarde, 30 szt? **Odpowiedź:TAK**

Dotyczy pakietu nr 2 poz.12

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10ml, emuls. do wstrz. 10 amp.?

Odpowiedź: TAK

Dotyczy pakietu nr 2 poz.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks,5 mg/ml, roztwór. do wstrz. 5 amp.?

Odpowiedź: NIE

Dotyczy pakietu nr 2 poz.73, 72

Czy zamawiający wymaga, aby leki w poz.73 , 72 pochodziły od jednego producenta? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy pakietu nr 2 poz.52

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego

pozwolenia MZ i SA problemy z jego dostępnością. **Odpowiedź: TAK.** W związku z powyższym Zamawiający zmienia zapisy SIWZ: w załączniku nr 2 – Arkusz cenowy w pakiecie nr 2 wykreśla się pozycję nr 52 - Phytomenadion 0,002/0,2mlx5 amp. i tworzy się Pakiet nr 2A „Phytomenadion 0,002/0,2mlx5 amp. 180 opakowań”.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9

1. Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? **Odpowiedź: TAK**
2. Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy? **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy pakietu nr 3 poz.26

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: TAK**

Dotyczy pakietu nr 3 poz.11

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to nałożenie korzystnej oferty. **Odpowiedź:TAK**

Dotyczy pakietu nr 6 poz.15 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aqua Touch Jelly 11mlx25 szt. **Odpowiedź: TAK**

Dotyczy Pakietu nr 6 poz.75. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000 8,5mg/g (1000j.m.)/g, żel, 30g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. **Odpowiedź:TAK**

Dotyczy Pakietu nr 17 poz.3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml **Odpowiedź:NIE**

Dotyczy pakietu nr 17 poz.1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. **Odpowiedź:NIE**

Dotyczy pakietu nr 20 pz.10. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2 mg/ml a 200ml z odpowiednim przelicznikiem ilości opakowań **Odpowiedź:TAK**

Dotyczy pakietu nr 24 poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g? **Odpowiedź:NIE**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. Nr 2 poz.63-65 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. Choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzeni kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, młodzieńcze RZS, ZZSK,

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergologiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 80, 81 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 129 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 133 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 137,138,139 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 140 dopuszcza wycenę preparatu o rejestracji suplement diety? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 153 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja 7 dopuszcza wycenę preparatu Dicloziaja? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycje 7,8,9 dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu? **Odpowiedź:TAK**

Czy Zamawiający w pakiecie 22 pozycja 1 dopuszcza wycenę preparatu Starazolin Hydrobalance? **Odpowiedź:TAK** Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w Pakiet 2, poz. 3 (Bupivacaine h/chloride 20mg/4ml x 5amp) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** **Odpowiedź:NIE**

Pytanie nr 8

1)Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości . **Odpowiedź:NIE**

2)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi. **Odpowiedź: NIE**

Pytanie nr 9

Pakiet 10 poz. 1 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści produkt spełniający wymagania SIWZ zarejestrowany jako wyrób medyczny. **Odpowiedź:TAK**

Pytanie nr 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 5 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 10ml pakowanego po 20 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając do pełnego opakowania? **Odpowiedź:TAK**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 6 produktu leczniczego Kalium chloratum 15% 20ml pakowanego po 20 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 21 produktu leczniczego Propofol 200mg/20ml pakowanego po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 23,27 produktu leczniczego pakowanego po 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 39 produktu leczniczego Paracetamol 10mg/1ml 100ml r-r do infuzji pakowanego po 10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź:TAK
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 53 produktu leczniczego Natrium chloratum 0,9% 10ml pakowanego po 50 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycji 84 produktu leczniczego Fluconazolum 2mg/ml iv 100ml pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 3 pozycji 2,9,26,29,31 produktu pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 2, 3 produktu leczniczego pakowanego po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:TAK**
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 18 pozycji 1 produktu leczniczego pakowanego po 20 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając do pełnego opakowania? **Odpowiedź:TAK**

Pytanie nr 11

1. Czy w Pakiet 1 poz. 8 (Fortrans 74g x 48sas) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4

- sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 360 opakowań? **Odpowiedź:NIE**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 8 z Pakiet 1 do osobnego zadania? **Odpowiedź:NIE**

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycja 2 wymaga, aby zaoferowany ceftazydym 1 g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji? **Odpowiedź :TAK**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycja 2 wymaga, aby zaoferowany ceftazydym zachował po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C **Odpowiedź :TAK**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 20 pozycja 35.36,37 i 38 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolanu?

Odpowiedź :TAK

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 20 pozycja 35.36,3 i 38 midazolam miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morhini Sulfas WZF? Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 20 pozycja 35.36,37 i 38 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolanu?

Odpowiedź :TAK

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pyralgin w pakiecie 2 pozycja 23 i 27 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50mg/ml, roztwór do wstrzykiwań? **Odpowiedź :TAK**

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 2 pozycja 25 i 26 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z Chlp produktu? **Odpowiedź :TAK**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 3 aby bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź :TAK

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g +0,25g+0,06g+0,025g/100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z ZADANIA nr 23, POZYCJI nr 10 (Ketoprofen 100g żel 2,5%) i zezwoli na utworzenie z w/w pozycji odrębnego ZADANIA?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15:

1. Do treści § 4 ust.10 wzoru 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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Do treści §10 ust.1 wzoru umowy. 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 §10 ust.1 wzoru 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 nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §11 ust.1 lit.c) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 5% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W związku z tym §11 ust.1 lit.c) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„c) odstąpienie lub wypowiedzenie przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy”.

3. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło raziącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §12 ust.1 wzoru umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

1. Czy Zamawiający wykresli zapis par. 4.13?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający w par. 7.1.a na końcu doda frazę „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy towar oferowany jest po niższej cenie”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W związku z tym, § 7 ust. 1 lit a) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„a) w przypadku obniżenia maksymalnej ceny zakupu produktów leczniczych dla Świadczeniodawcy w rozumieniu art. 9 ust.1 ustawy z dnia 12 maja 2011r.o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych(zwanej dalej ustawą refundacyjną) poniżej ceny zawartej w umowie (zwanej dalej ceną umowną), cena umowna ulega obniżeniu do wysokości wynikającej z wprowadzonej urzędowo zmiany – powyższa zmiana nie wymaga zachowania formy aneksu. Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy towar oferowany jest po cenie niższej.”

Jednocześnie na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia treść zapisów SIWZ:

1. Punkt 17.2 otrzymuje brzmienie:

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, ul Szpitalna 7 63-600 Kępno, sekretariat – I piętro – budynek administracji, w nieprzekraczalnym terminie:

do dnia	20.04.2018	do godz.	10:00
---------	-------------------	----------	--------------

2. Punkt 17.3. otrzymuje brzmienie:

„Ofertę należy złożyć w nieprzezroczystej, zabezpieczonej przed otwarciem kopercie. Kopertę należy opisać następująco:

Nazwa i adres Wykonawcy:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Szpitalna 7
63-600 Kępno

Oferta w postępowaniu pn.:

Dostawa leków dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Kępnie z

podziałem na Pakiety

Nie otwierać przed dniem: 20.04.2018 r. przed godz. 10:10.

3. Punkt 18 SIWZ otrzymuje brzmienie

„18. Miejsce i termin otwarcia ofert

„Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Szpitalna 7 63-600 Kępno, w terminie:

w dniu	20.04.2017r.	o godz.	10:10
--------	---------------------	---------	--------------

Powyższe odpowiedzi i wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prowadzą do zmiany ogłoszenia o zamówieniu, są wiążące i stanowią jej integralną część.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Kępnie
lek. Jakub Krawczyk