

Częstochowa, dn. 21.11.2017r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

Dot. przetargu nieograniczonego pn.:
DOSTAWA LEKÓW RÓŻNYCH, PRODUKTÓW DO ŻYWIENIA
DLA DZIECI, PRZYRZĄDÓW DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO
ORAZ OPATRUNKÓW SPECJALISTYCZNYCH
Znak sprawy: **DAZ.26.102.2017**
L.dz. 29.63./17

WYJAŚNIENIA NR 1 TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r, poz.1579), dalej ustawa Pzp, Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1 - dotyczy Zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie części nr 69 i 70 Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia lub innego dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami. Produkt opisany w części nr 69 i 70 jest wyrobem medycznym, a zgodnie z obowiązującymi przepisami na jego dostarczenie/dystrybuowanie nie są wymagane jakiegokolwiek zezwolenia. Obecnie ani Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, ani jakakolwiek inna ustawa, nie nakładają obowiązku posiadania w/w dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z zapisami zawartymi w § VII. ust.4 pkt 2a) SIWZ „W przypadku gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, należy dołączyć stosowne oświadczenie”.

Pytanie 2

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 6 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par. 5 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', 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' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 7.5 wykreślił wzmiankę o zakazie wstrzymania dostaw w razie opóźnienia płatności? Zapis jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego oraz KC (wstrzymanie się od zobowiązania wzajemnego).

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym DAZ.26.102.2017, w pakiecie (części) CZĘŚĆ NR 22 - LEKI PODSTAWOWE, w pozycji 2 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus GG guttae a 5 ml” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 6 dot. części 69, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 7 dot. części 70, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 69 i 70 poz. 1 i 2:

1. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 69 poz. 1 i 2 oraz w pakiecie 70 poz. 1 i 2, aby przez wzgląd na bezpieczeństwo stosowania produktu również na bloku operacyjnym, na każdej ampułko-strzykawce była nadrukowana informacja o jej zawartości oraz aby każda ampułko-strzykawka była sterylnie zapakowana w sztywny blister.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 9 do części numer 81:

Czy Zamawiający wymaga, aby płyn substytucyjny zawierał w swoim składzie:

Na = 140 mmol/l; K = 4 mmol/l; Ca = 1,75 mmol/l; Mg = 0,5 mmol/l; Cl = 113,5 mmol/l; HCO₃ = 32 mmol/l; Glukoza = 6,1 mmol/l ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści produkt leczniczy w butelce KabiPac z dwoma różnej wielkości portami w opakowaniu handlowym zawierającym 10 szt. produktu, z odpowiednim przeliczeniem wielkości zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w części 13 poz. 1 i 2 posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w części 13 poz. 1 i 2 wymaga preparatu o trwałość roztworu do infuzji po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C, zapisanej w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 13 Dotyczy części nr 64:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w trybie pilnym do 24 godzin a w trybie „na ratunek” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w części 64?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 Dotyczy części nr 64:

Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym w części nr 64 w kolumnie 7 miał na myśli wycenę produktu leczniczego Glikol metoksypolietylenowy epoetyny beta za 1 mcg, zaś w kolumnie 6

oczekuje podania ilości oferowanych mcg? Wycena ww. produktu za opakowanie nie jest możliwa w związku z zastrzeżeniem Zamawiającego dotyczącego wyboru leku we wszystkich dostępnych dawkach.
Odpowiedź: Tak, zamawiający prosi o wycenę w kolumnie 7 Glikol metoksy polietylenowy epoetyny beta za 1 mcg, natomiast w kolumnie 6 oczekuje podania ilości oferowanych mcg. (1mcg=1op).

Pytanie 15

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:
a) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2, 3 karę w wysokości 0,2% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy;**

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

b) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 6 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.**

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18 Pakiet 69 Poz. 1, 2

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie 19 Pakiet 69 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w op.a'5ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 20 Pakiet 69 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści żel w op.a'10ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 21 Część nr 50

Niektóre parametry i właściwości wapna mogą szkodliwie wpływać na pacjenta poprzez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienia się tlenku węgla („czadu”), prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z fioletowej na białą), o małej zawartości pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wyłotek o 3 mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO₂ 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów)

Odpowiedź: Wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania). Pozostałe parametry zawarte w pytaniu Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 22 Część nr 69, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością

zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23 Część nr 69, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24 Część nr 69, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 25 Część nr 70, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że bezpośrednio opakowanie (aplikator harmonijkowy) będzie zawierał informację o dacie ważności i składzie.

Pytanie 26 Część nr 70, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że bezpośrednio opakowanie (aplikator harmonijkowy) będzie zawierał informację o dacie ważności i składzie.

Pytanie 27 Część nr 70, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 28 Do treści §5 ust.1 pkt 2) projektu 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.1 pkt 2) 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 zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29 Do §7 ust.5 projektu umowy.

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego Wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

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 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 §8 ust.1 pkt 5) i 7) umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Ilości leków podane w SIWZ są ilościami szacunkowymi. Zamawiający będzie zobowiązany do zakupu wyłącznie takich ilości poszczególnego asortymentu, jakie w okresie umowy okażą się mu potrzebne, w szczególności biorąc pod uwagę następujące okoliczności: 1) liczbę pacjentów, którzy wymagać będą zastosowania leków objętych umową, 2) możliwość wyłączenia określonych leków lub procedur, w których leki te są wykorzystywane, z kontraktowania przez NFZ w trakcie trwania umowy, 3) możliwość wprowadzenia przez NFZ zmian kwalifikacji leków w procedurach leczniczych, do których leki są wykorzystywane, 4) zmniejszenie w okresie obowiązywania umowy wartości kontraktu lub kolejnych kontraktów na udzielanie świadczeń zdrowotnych z NFZ lub Ministerstwem Zdrowia, a także rozwiązanie ww. kontraktów, 5) zmiany w okresie obowiązywania umowy wyceny punktowej świadczeń z wykorzystywaniem leków, uzasadniającej zastosowanie innych produktów nieobjętych umową. Biorąc pod uwagę powyższe określenie granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji nie jest możliwe.

Pytanie 31

Do treści §8 ust.1 pkt 8) projektu umowy. Prosimy o podanie maksymalnego okresu przedłużenia umowy.

Odpowiedź: Do 3 lat od zawarcia umowy.

Pytanie 32

Do treści §8 ust.3 projektu 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 zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33 Do §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy.

Prosimy o rozszerzenie zapisu §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "... w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki...". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34 Do §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy.

Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostaw w trybie pilnym i na ratunek (§4 ust. 3 i 4) w zakresie części nr 21 – wapno sodowane. Wapno sodowane jest wyrobem medycznym, nie lekiem i jako takie nie służy ratowaniu życia. Dodatkowo posiada indyktor zużycia co pozwala przewidzieć konieczność jego zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje w zakresie części nr 21 z trybu „na ratunek”, pozostawia tryb „pilny”. Zamawiający wprowadzi zmianę do umowy zawieranej z wybranym Wykonawcą.

Pytanie 36

Zwracamy się z prośbą o zmianę określenia „opóźnienie” na zwrot „zwłoka” w zapisach §10 ust. 1.a) i 1.b)

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób: „W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 45 dni kalendarzowych.

W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.” Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. c) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Zwracamy się z prośbą o dopisanie w §7 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia o treści: „W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniach poprzedzających strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Wnosimy o wykreślenie zapisów §7 ust. 8 i 9.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisów §7 ust. 8 umowy oraz nie wyraża zgody na wykreślenie zapisów §7 ust. 9 umowy. Zamawiający wprowadzi do umowy zawieranej z wybranym Wykonawcą zapis o wykreśleniu zapisów §7 ust. 8.

Pytanie 42

Czy w części nr 44 pozycja 1 (Sevofluran 250 ml – 750 butelek) Zamawiający wymaga butelki sevofluranu (innej niż szklana) z systemem napełniania z fabrycznie zamontowanym adapterem, który nie wymaga od personelu bloku operacyjnego nakręcania na butelkę dodatkowego elementu (klucza) w celu napełniania parownika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 43 Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 44 preparat Sevofluran Sojourn firmy Piramal Critical Care, którego dystrybutorem jest Bioton S. A., w butelce szklanej 250 ml, ze szkła oranżowego odpornego na uszkodzenia, jedyny na rynku Sevofluran o 5 letnim okresie trwałości, z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników, (tj. konektora wielokrotnego użytku. Konektor nakręcony na butelkę stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników) wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

