



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
Dział Zamówień Publicznych
tel., fax +48 34 367 36 74,
Regon: 001281053, NIP: 573-22-99-604

Częstochowa, dn. 16.04.2013r.

Zamawiający:

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

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWA LEKÓW RÓŻNYCH

dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. NMP w Częstochowie
W.Sz.S/DDZ/2411/P-8/016/677/13

WYJAŚNIENIA I ZMIANY SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 – dotyczy Części Nr 4, pozycja 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu ww. pozycji i utworzenie nowego pakietu? Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie uczestników i umożliwi zaoferowanie korzystnej ceny producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z Części Nr 4 poz. nr 15 i 16 do osobnej części – Części Nr 32. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dotyczący Części Nr 4 i Części Nr 32.

Pytanie 2 – dotyczy Części Nr 11, pozycja 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu ww. pozycji i utworzenie nowego pakietu? Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie uczestników i umożliwi zaoferowanie korzystnej ceny producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z Części Nr 11 poz. nr 104 do osobnej części – Części Nr 33. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dotyczący Części Nr 11 i Części Nr 33.

Pytanie 3 – dotyczy Części Nr 12, pozycja 1 i 2 Immunoglobulins

Czy zamawiający wymaga certyfikatu bezpieczeństwa plazmy QSEAL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 – dotyczy Części Nr 12, pozycja 1 i 2 Immunoglobulins

Czy Zamawiający wymaga Immunoglobuliny w postaci roztworu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczy Części Nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 – Albumin human 20% 10 ml do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z Części Nr 7 poz. nr 1 do osobnej części – Części Nr 34. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dotyczący Części Nr 7 i Części Nr 34.

Pytanie 6 – dotyczy Części Nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 Albumin human 20% w opakowaniu 50 ml w ilości 1.500 flakonów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 – dotyczy Części 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania Immunoglobuliny w postaci gotowego roztworu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 – dotyczy Części Nr 13

Czy Zamawiający dopuści w równoważnej dawce terapeutycznej **dożylną** immunoglobulinę ludzką przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (o nazwie handlowej: Hepatect CP) w opakowaniu odpowiednio:

- pozycja 1 - 2 ml (zawiera 100 j.m.)
- pozycja 2 - 10 ml (zawiera 500 j.m.)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 – dotyczy § 3 ust. 1 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: *“z uwzględnieniem jednak zmian wskazanych w §8 ust.1 pkt.2) i 3) poniżej”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 10 – dotyczy § 3 ust. 4 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowach: *„całości umowy”* sformułowania: *“na dzień jej zawarcia”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 11 – dotyczy § 4 ust. 6 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 12 – dotyczy § 5 ust. 1 pkt 1) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: *“chyba, że strony ustalą inny termin ważności dostarczonych produktów leczniczych”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 13 – dotyczy § 5 ust. 1 pkt 6) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 14 – dotyczy § 6 ust. 2 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowie: *„Wykonawca”* sformułowania: *“o ile uzna zasadność zgłoszonej reklamacji”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 15 – dotyczy § 7 ust. 2 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: *“z uwzględnieniem zmian cen wskazanych w §8 ust.1 pkt.2) i 3) poniżej”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 16 – dotyczy § 7 ust. 5 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowach: *„niniejszą umową”* sformułowania: *“chyba, że opóźnienie jest dłuższe niż 30 dni, licząc od upływu umownego terminu zapłaty”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 17 – dotyczy § 7 ust. 6 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie sformułowania: *„Zgody, o której mowa w zdaniu poprzednim Zamawiający ani organ tworzący nie mogą bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 18 – dotyczy § 7 ust. 7 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu poprzez dodanie sformułowania: *„Zgody, o której mowa w zdaniach poprzednich Zamawiający ani organ tworzący nie mogą bezzasadnie odmówić. W przypadkach przewidzianych ustawą z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), zgoda taka musi spełniać warunki wskazane tą ustawą.”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 19 – dotyczy § 7 ust. 8 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 20 – dotyczy § 7 ust. 9 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 21 – dotyczy § 7 ust. 10 Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

UWAGA – powyższe postanowienia nie znajdują podstaw prawnych; a ustawa z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654) przewiduje skutek (w razie uchybienia obowiązkowi uzyskania zgody) nieważności czynności dokonanej z uchybieniem obowiązkowi uzyskania zgody.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 22 – dotyczy § 8 ust. 1 pkt 3) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zastąpienia sformułowania *„cen brutto”* sformułowaniem *„cen netto”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 23 – dotyczy § 8 ust. 1 pkt 6) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 24 – dotyczy § 8 ust. 1 pkt 9) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji zapisu, w ten sposób by po słowach *„nawet w części”* dodać zapis w brzmieniu *„z zastrzeżeniem, że zmniejszenie zamówienia nie będzie większe niż 30% ogólnej ilości/wartości towarów określonych umową”?*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 25 – dotyczy § 8 ust. 1 pkt 11) Wzoru Umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 26 – dotyczy **§ 8 ust. 2 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez: dodanie ustępu Nr 2 w brzmieniu? „ 2. *Zmiany cen wywołane ustawowymi zmianami: stawek VAT oraz cen urzędowych leków stanowiących przedmiot zamówienia, o których mowa w ust.1 pkt.2) i 3) powyżej, następować będą z dniem wejścia w życie przepisów je regulujących, bez konieczności zawierania odrębnych, pisemnych aneksów do umowy.*”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 27 – dotyczy **§ 9 ust. 1 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowach „*umowy wymaga*” sformułowania: *“z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych w § 8 ust. 2 powyżej”*?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 28 – dotyczy **§ 9 ust. 3 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 29 – dotyczy **§ 9 ust. 4 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 30 – dotyczy **§ 10 ust. 1 lit. c) Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 31 – dotyczy **§ 10 ust. 1 lit. d) Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez: (a) zastąpienie dotychczasowego zapisu „*z przyczyn niezależnych od Zamawiającego*”, nowym w brzmieniu „*z przyczyn leżących wyłącznie po stronie Wykonawcy*”, (b) obniżenie kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 32 – dotyczy **§ 10 ust. 2) Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość: (a) wydłużenia terminu zapłaty do 28 dni (w miejsce 7 dni), (b) wykreślenia z tego postanowienia zdania, „*przy czym Zamawiający ma prawo potrącić.....*” (do końca)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 33 – dotyczy **§ 10 ust. 4) Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie na zakończenie sformułowania: *“z uwzględnieniem jednak zachowania limitu określonego §8 ust.1 pkt.9)powyżej”*?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 34 – dotyczy **§ 12 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia tego postanowienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 35 – dotyczy **§ 13 ust. 2 Wzoru Umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji tego postanowienia poprzez dodanie po słowach „*Zmiany niniejszej umowy*” sformułowania: *“z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych w §8 ust.2 powyżej”*?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 36 – dotyczy **Części Nr 12**

Czy z punktu widzenia zoptymalizowanych potrzeb zamawiającego istotne jest, aby preparat immunoglobuliny ludzkiej oferowany w części nr 12 był wolny od sacharozy? Stabilizator ten powszechnie uważany jest za generujący najwięcej działań niepożądanych, głównie na poziomie niewydolności nerek. Ponadto zarówno FDA jak i EMA zachęcają producentów do stosowania innych stabilizatorów niż sacharoza jako bezpieczniejszych.

Czy zatem Zamawiający wymaga, aby oferowana w części nr 12 immunoglobulina ludzka była wolna od sacharozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 – dotyczy **Części Nr 12**

Czy Zamawiający w części nr 12 wymaga normalnej immunoglobuliny ludzkiej w formie roztworu do stosowania dożylnego, co jest formą nowocześniejszą i bardziej wygodną w stosunku do liofilizatu i preferowaną w większości ośrodków stosujących immunoglobuliny na świecie? Chcielibyśmy nadmienić, że do przygotowania roztworu, korzystając z proszku i rozpuszczalnika potrzeba więcej czasu, wzrasta ryzyko związane z potencjalnym wypełnieniem błędu podczas przygotowania roztworu, a po zastosowaniu takiego produktu może wzrastać również ryzyko powikłań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 – dotyczy **Części Nr 12**

Liczne publikacje naukowe, jak i również raporty publikowane przez EMA wskazują jednoznacznie na ścisły związek pomiędzy stosowaniem w preparatach immunoglobulin stabilizatorów opartych na aminokwasach, lub pochodnych aminokwasów a wzrostem częstotliwości występowania działań niepożądanych o charakterze hemolizy. Zależność taka związana jest z niskim pH immunoglobulin stabilizowanych aminokwasami, lub ich pochodnymi. Na wystąpienie hemolizy po zastosowaniu wyżej opisanych immunoglobulin szczególnie narażeni są pacjenci z grupą krwi A, AB i B, a także pacjenci, których wskazania do stosowania immunoglobulin wymagają dawki powyżej 1g/kg m.c. Czy w związku z powyższym zamawiający wymaga, aby oferowana immunoglobulina w części nr 12 nie posiadała w swoim składzie stabilizatora będącego aminokwasem, lub jego pochodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 – dotyczy **Części Nr 12**

Czy zamawiający w części nr 12 wymaga, aby oferowany produkt był dostępny zarówno w formie 5% roztworu (2,5g/50ml, 5g/100ml, 10g/200ml) jak i 10% (2g/20ml, 5g/50ml, 10g/100ml, 20g/200ml)?

Takie rozszerzenie pozwoli zamawiającemu na zakup preparatu umożliwiającego zoptymalizowanie leczenia do indywidualnych potrzeb pacjenta. Możliwość zastosowania roztworu 10% pozwala na skrócenie czasu wlewu średnio o połowę, co pozwala zaoszczędzić czas pracy lekarza i pielęgniarki oraz podwyższa komfort leczenia pacjenta redukując niezbędny czas potrzebny do iniekcji dożylnych, jak i również o połowę zmniejsza obciążenie płynami.

Ponadto stosowanie roztworu 10%, a zatem obniżenie o połowę objętości podawanej immunoglobuliny jest szczególnie istotne u pacjentów gdzie wymagane są wysokie dawki terapeutyczne, jak i np. u pacjentów z przewlekłą niewydolnością nerek, czy serca.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 – dotyczy Części Nr 12

W nawiązaniu do §5 ust. 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane:

Czy dla Zamawiającego Certyfikat Plazma Master File, który jest zbiorem wszystkich wymaganych danych naukowych na temat jakości i bezpieczeństwa ludzkiego osocza właściwego do leków, wyrobów medycznych i badanych produktów, które korzystają z ludzkiego osocza w ich produkcji, jest wystarczającym dokumentem potwierdzającym jakość i bezpieczeństwo osocza będącego substratem w produkcji oferowanego produktu, a zatem i samego produktu oferowanego dla części 12? Nadmieniam, iż Certyfikat ten wymagany jest na terenie całej Unii Europejskiej dla wszystkich producentów, którzy wytwarzają tego typu leki na bazie osocza ludzkiego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 – dotyczy Części Nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w części nr 9 koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia niezawierający antyprotrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania incydentów o charakterze zakrzepowo-zatorowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 – dotyczy Części Nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany w części nr 9 koncentrat zespołu czynników protrombiny nie posiadał przeciwwskazań do stosowania m.in. u pacjentów po przebytych zawałach serca, pacjentów z chorobą wieńcową, czy obciążonych ryzykiem zakrzepicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 – dotyczy Części Nr 9

Czy Zamawiający wymaga w części nr 9 zaoferowania koncentratu zespołu protrombiny PCC w ilości 55 op. zarówno PCC 500j.m jak i 600j.m. ? Praktyka kliniczna stosowania PCC sprowadza się do stosowania wielokrotności opakowań nie zaś jednostek międzynarodowych.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 77.

Pytanie 44 – dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 7 punkt 6,7 wyrazi zgodę na następujący zapis: „Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wiarygodności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m.in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 45 – dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 8 punkt 3) wyrazi zgodę na następujący zapis: „dopuszcza się zmianę stawki podatku VAT od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen netto”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 46 – dotyczy Części Nr 22

Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 22 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu załączenia do oferty oświadczenia, że oferowane leki w zakresie w/w pakietu są dopuszczone do obrotu na terenie RP, oraz że zobowiązujemy się dostarczyć/przedstawić te dokumenty na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmiany zapisu SIWZ w zakresie Części Nr V, pkt 8 ppkt 1 SIWZ.

Było:

1) oświadczenie o treści określonej w Załączniku Nr 1, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP. Wykonawca przedłoży te dokumenty wraz z pierwszą dostawą, a także na każde żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert;

Jest:

1) oświadczenie o treści określonej w Załączniku Nr 1, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP. Wykonawca przedłoży te dokumenty wraz z pierwszą dostawą, a także na każde żądanie

Zamawiającego od chwili otwarcia ofert - **nie dotyczy produktów leczniczych sprowadzanych w ramach importu docelowego.**

Zamawiający zmienia również pkt 7 Załącznika Nr 1 do SIWZ - OFERTA CENOWA.

Było:

7. Oświadczam/-y*, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP. Wykonawca przedłożył te dokumenty wraz z pierwszą dostawą, a także na każde żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert.

Jest:

7. Oświadczam/-y*, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP. Wykonawca przedłożył te dokumenty wraz z pierwszą dostawą, a także na każde żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert - **nie dotyczy produktów leczniczych sprowadzanych w ramach importu docelowego.**

W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 1 do SIWZ.

Pytanie 47 – dotyczy Części Nr 5, pozycja 23

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia zawierał substancje pomocnicze stabilizujące lek: EDTA (edetynian disodu) i kwas cytrynowy w celu uniknięcia rozkładu substancji czynnej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 – dotyczy Części Nr 5, pozycja 23

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był przebadany pod względem trwałości chemicznej i fizycznej, która potwierdza, że roztwór można przechowywać w temperaturze 25°C do 24 godzin i do 48 godzin w lodówce w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 – dotyczy Części Nr 30

Czy w pakiecie 30 Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Ferri hydroxidum saccharum 100 mg/5ml? Pozwoli to naszej Firmie złożyć konkurencyjną ofertę a Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej z większej liczby ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50 – dotyczy wzoru umowy § 8 pkt 3

Czy Zamawiający zgodnie z art. 144 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmieni zapis na wypadek zmiany stawki VAT przez Ustawodawcę na „niezmienna pozostaje cena netto”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 51 – dotyczy Części Nr 13

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 13 poz. 1 złożenie oferty na immunoglobulinę Gamma Anty HBS o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./1 ml producenta Kedrion S.p.A. w ilości 20 amp, oraz wydzieli pozycję do odrębnej Części.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oraz wydziela z Części Nr 13 poz. nr 1 do osobnej części – Części Nr 35. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dotyczący Części Nr 13 i Części Nr 35.

Pytanie 52 – dotyczy Części Nr 13

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 13 poz. 2 złożenie oferty na immunoglobulinę Gamma Anty HBS o nazwie handlowej Uman Big 540 j.m./3 ml producenta Kedrion S.p.A. w ilości 10 amp., oraz wydzieli pozycję do odrębnej Części?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydziela pozycję nr 2 do oddzielnej części jak w pytaniu 51.

Pytanie 53 – dotyczy Części Nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt w Części nr 13 poz. 1, 2 posiadał termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54 – dotyczy Części Nr 13

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny, w Części nr 13 poz. 1; 2 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 – dotyczy Części Nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby w Części nr 12 poz. 1; 2 immunoglobulina ludzka, posiadała zawartość frakcji IgA poniżej 0,05 mg/ml, powodując tym samym lepszą tolerancję i mniej skutków ubocznych u pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 – dotyczy Części Nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby w Części nr 12 poz. 1; 2 immunoglobulina ludzka zawierała obojętny stabilizator bez zawartości alkoholu? Co ma duże znaczenie podczas stosowania u małych dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 – dotyczy Części Nr 12

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny w Części nr 12 poz. 1; 2 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership,? tj.:

międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58 – dotyczy Części Nr 12

Czy Zamawiający wymaga w Części nr 12 poz.1,2, aby termin ważności immunoglobuliny wynosił, co najmniej 6-mcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki, kapsułki twarde lub drażetki?

zamiast kapsułek - kapsułki twarde, tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu z pakietu:

- nr 1 poz. 2 Bupropion – ze względów ekonomicznych?

- nr 4 poz. 7 Benzylpenicillin – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 4 poz. 18 Cloxacillin – ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 4 poz. 22 i poz. 23 Piperacillin – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 4 poz. 25 i poz. 26 Ticarcillin – ze względu na brak w ofercie producenta oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 11 poz. 46 Fenoterol i poz. 47 Ferrosi 105mg – ze względów ekonomicznych?

- nr 11 poz. 54 Isoniazid 300mg – ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 11 poz. 67 Metyldopa i poz. 80 Potassium chloride – ze względów ekonomicznych?

- nr 11 poz. 115 Zidowudine – ze względów ekonomicznych?

- nr 14 poz. 1 Acetylcysteine – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 14 poz. 4 Ascorbic acid – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 14 poz. 5 Betamethasone – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 14 poz. 8 Calcium glubionate – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 14 poz. 38 Tolperisone – ze względu na wycofanie z obrotu oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 16 poz. 7 Calcium polystyreni – ze względów ekonomicznych?

- nr 16 poz. 16 Immunoserum – ze względów ekonomicznych?

- nr 16 poz. 20 Methylene blue – ze względu na dostępność preparatu jedynie w ramach importu docelowego oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 16 poz. 27 Perfenazinum – ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika?

- nr 16 poz. 29 Protaminum, poz. 31 Trombinum oraz poz. 32 Tubercullin – ze względu na problemy z dostępnością oraz brak stosownego zamiennika?

Odpowiedź: Zamawiający wydziela:

- z Części Nr 1 poz. nr 2 do osobnej części – Części Nr 36;

- z Części Nr 4 poz. nr 7 do osobnej części – Części Nr 37;

- z Części Nr 4 poz. nr 18 do osobnej części – Części Nr 38;

- z Części Nr 4 poz. nr 22 i 23 do osobnej części – Części Nr 39;

- z Części Nr 4 poz. nr 25 i 26 do osobnej części – Części Nr 40;

- z Części Nr 11 poz. nr 46 i 47 do osobnej części – Części Nr 41;

- z Części Nr 11 poz. nr 54 do osobnej części – Części Nr 42;

- z Części Nr 11 poz. nr 67 i 80 do osobnej części – Części Nr 43;

- z Części Nr 11 poz. nr 115 do osobnej części – Części Nr 44;

- z Części Nr 14 poz. nr 1 do osobnej części – Części Nr 45;

- z Części Nr 14 poz. nr 4 do osobnej części – Części Nr 46;

- z Części Nr 14 poz. nr 5 do osobnej części – Części Nr 47;

- z Części Nr 14 poz. nr 8 do osobnej części – Części Nr 48;

- z Części Nr 14 poz. nr 38 do osobnej części – Części Nr 49;

- z Części Nr 16 poz. nr 7 do osobnej części – Części Nr 50;

- z Części Nr 16 poz. nr 16 do osobnej części – Części Nr 51;

- z Części Nr 16 poz. nr 20 do osobnej części – Części Nr 52;

- z Części Nr 16 poz. nr 27 do osobnej części – Części Nr 53;

- z Części Nr 16 poz. nr 29, 31 i 32 do osobnej części – Części Nr 54.

W załączeniu zmienione formularze asortymentowo-cenowy dotyczące Części Nr 1, 4, 11, 14, 16, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54.

Wykonawca jest zobowiązany do bezwzględnego ujęcia w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ.

Pytanie 62 - dotyczy Części Nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 poz. 1 Albumin 20% 10ml, ze względu na brak dostępności?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu 7.

Pytanie 63 - dotyczy Części Nr 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 6, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia Albuminy 10ml na Albuminę 50ml ?

Prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu 62.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci w pakiecie:

- nr 11 poz. 12 Ascorbin tabl. na drażetki, gdyż tylko taka postać jest dostępna ?

- nr 11 poz. 37 Doxycyclin tabl. na kapsułki twarde ?

- nr 16 poz. 15 Hepatitis B amp.-strz. na fiolkę ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 65- dotyczy Części Nr 11

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 48 Ferrous gluconate 200mg Fe, miał na myśli preparat Ascofer?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 66- dotyczy Części Nr 14

Pytanie dotyczy pakietu nr 14 poz. 34 Terlipressin 100mcg/ml a 2ml. Producent zakończył produkcję leku Remestyp 200mcg/2ml x 5 amp. Obecnie proponowany przez producenta preparat zamienny zawiera wyższą dawkę substancji czynnej o nazwie Glypressin 1mg/8,5ml roztw. do wstrzyk. 5 amp. Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na jego wycenę prosimy o określenie ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak. 400 amp.

Pytanie 67- dotyczy Części Nr 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 35 Tetanus vaccine 40j.m., ze względu na brak dopuszcza wycenę preparatu Szczep. tężcowa adsorb. Tetana, 0,5 ml, 1doza, inj., 1amp ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 68- dotyczy Części Nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 6 Betamethason dipropionate et Natrii phosphas 0,004g/1ml, miał na myśli preparat Diprophos 7mg/1ml (Betamethasoni dipropionas + Betamethasoni natrii phosphas 6,43mg + 2,63mg / 1ml) czy też wycenę preparatu Celestone (Betamethasonum 4mg/ml) ?

Odpowiedź: Celestone.

Pytanie 69- dotyczy Części Nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 30 Ranitidine 0,05g/5ml, ze względu na brak dostępności, dopuszcza wycenę preparatu Solvertyl, 50 mg/2 ml, inj., 5 amp ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70- dotyczy Części Nr 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 poz. 13 Gadodiamide a 5ml, ze względu na brak dostępności, wyraża zgodę na wycenę Gadodiamide a 10ml ?

Prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 71- dotyczy Części Nr 18

Czy w Części Nr 18 Zamawiający wymaga, by butelka była wyposażona w łącznik wielokrotnego użytku umożliwiający wielokrotne napełnianie parowników nie wykorzystując od razu całej zawartości butelki.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 72- dotyczy Części Nr 18

Czy w Części nr 18 Zamawiający dopuszcza preparat sevoflurane ze szczelnym, bezpiecznym i wymiennym adapterem wielokrotnego użytku, służącym do napełniania parowników. Wymienne adaptery wielokrotnego użytku ułatwiają czyszczenie po przypadkowym zanieczyszczeniu w trakcie operacji, bez wpływu na integralność produktu

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73- dotyczy Części Nr 18

Czy w Części Nr 18 Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Tak. 9 szt.

Pytanie 74- dotyczy Części Nr 8

Czy w Części Nr 8 Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tychże urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 75- dotyczy Części Nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 7 pozycji 2 i 3 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 5.

Pytanie 76- dotyczy Części Nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 7, w pozycji 2 i 3 preparatu Albumina ludzka 20% w opakowaniu typu worek o pojemności 50ml?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na udział w przetargu większej liczbie oferentów i umożliwi Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77- dotyczy Części Nr 9

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia zapisał, iż chce zakupić „Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną 500-600j.m. op 55”. Tak sformułowany opis przedmiotu zamówienia (OPZ) powoduje, że Zamawiający w sposób pozorny dopuszcza różne produkty, ale w konsekwencji stwarza sytuację, w której brak jest możliwości badania i porównania ofert. Potwierdzeniem tego stanu rzeczy jest fakt, że cena opakowania z 500 j.m. jest inna niż cena opakowania z 600 j.m. W żadnych dostawach Zamawiający określając ilość i oczekując racjonalności wydatku publicznego, nie wskazują różnych wielkości opakowań. Natomiast w dostawach, gdzie nie jest możliwe określenie wielkości opakowania, znaczenie przyjmuje cena nie jednego opakowania, lecz cena dla jednej jednostki międzynarodowej leku. Możliwe są dwie interpretacje: 55 op. x 500 j.m., czyli 27 500 j.m, lub 55 op. x 600 j.m., czyli 33 000 j.m. Czy Zamawiający chce zakupić 33 000 j.m., co w przypadku preparatu zawierającego 500 j.m. cz. IX daje 66 op., a w przypadku preparatu zawierającego 600 j.m. cz. IX daje 55 op. Powyższa interpretacja zapisów SIWZ pozwala na wolną konkurencję i zapewnia racjonalne wykorzystanie środków publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia, Cześć 9, Załącznik Nr 2 do SIWZ.

Było:

Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną 500-600j.m.

Jest:

Koncentrat zespołu protrombiny PCC przywracający działanie układu krzepnięcia do stosowanych doustnych antykoagulantów lub niedoborów zależnych od vit. K. Gotowy do natychmiastowego użycia drogą dożylną 600j.m.

W załączeniu zmienione formularze asortymentowo-cenowy dotyczące Części Nr 9.

Pytanie 78- dotyczy Części Nr 9

Siła działania koncentratu kompleksu protrombiny uzależniona jest od ilości jednostek międzynarodowych PCC (w przeliczeniu na cz. IX), podanych pacjentowi w celu przywrócenia właściwej hemostazy. Stosowną dawkę wylicza się uwzględniając masę ciała pacjenta oraz wyjściowy poziom wskaźnika INR. Odpowiednia dawka oraz zbilansowany skład jest niezbędna, aby preparat był skuteczny oraz nie powodował powikłań zakrzepowo-zatorowych. W związku z powyższym pytamy: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał skład wyrażony w precyzyjnie określonej ilości jednostek czynników krzepnięcia VII, IX, X (bez zakresów), który to umożliwi podanie pacjentowi zdefiniowanej dawki preparatu? Protrombina (cz. II) uważana jest za składową kompleksu protrombiny mającą największy potencjał trombogenny. Dlatego też jej zawartość w preparacie powinna być ściśle określona. Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat spełniał wymogi aktualnej Farmakopei Europejskiej pod względem ilości czynnika II w stosunku do cz. IX, który definiuje się jako zakres od 70 do 165 % zawartości cz. IX ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 79- dotyczy Części Nr 9

Przetaczanie preparatów krwiopochodnych wiąże się z ryzykiem przeniesienia patogenów i zakażenia pacjentów wirusami min. HIV (ludzki wirus niedoborów odporności), HAV, HBV, HCV, (wirusy zapalenia wątroby typu A, B, C). Koncentraty czynników kompleksu protrombiny powinny być wytworzone z bezpiecznej puli osocza – od kwalifikowanych dawców oraz poddane skutecznym metodom inaktywacji wirusów. Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat, posiadał skuteczne procesy inaktywacji i eliminacji powyższych wirusów, chroniące przed możliwością ewentualnego zakażenia powyższymi wirusami?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 80- dotyczy Części Nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 12, w pozycji 1 i 2 immunoglobuliny ludzkiej w dawkach wskazanych w SIWZ, tj. 5g i 2,5g w stężeniu 10%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81- dotyczy Części Nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 4, pozycji 10,11 14-16, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wydziela:

- z Części Nr 4 poz. nr 10,11, 14, do osobnej części – Części Nr 55. Pozycja 15 i 16 jak w pytaniu 1.

W załączeniu zmienione formularze asortymentowo-cenowy dotyczące Części Nr 4 i 55.

Pytanie 82- dotyczy Części Nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 5, pozycji 14 i 23, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83 - dotyczy Części Nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 14, pozycji 23 i 31, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i pytaniem Nr 61 niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 84 - dotyczy Części Nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 16, pozycji 5,12,14,21,25,26,28, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i pytaniem Nr 61 niniejszych wyjaśnień.

Pytanie 85 - dotyczy Części Nr 26

Czy Zamawiający w części 26, pozycji 15 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 200mg rozpuszczony w 100ml 0,9 NaCl? Zastosowanie cyprofloksacyny w postaci roztworu gotowego do podaży podnosi bezpieczeństwo terapii i stanowi oszczędność dla szpitala, ponieważ nie wymaga użycia dodatkowego sprzętu i płynów infuzyjnych koniecznych do przygotowania leku w przypadku cyprofloksacyny w postaci koncentratu w ampułkach i fiolkach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86 – dotyczy **Części Nr 14, pozycja 2 oraz Części Nr 16, poz. 1**

Wykonawca zwraca się z prośbą o wydzielenie powyższych pozycji i utworzenia z nich osobnego pakietu, celem udostępnienia złożenia oferty szerszej liczbie oferentów oraz uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej propozycji handlowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wydziela z Części Nr 14 poz. nr 2 do osobnej części – Części Nr 56 i z Części Nr 16 poz. 1 do osobnej części – Części Nr 57.

W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy dotyczący Części Nr 14, 16, 56 i Części Nr 57.

Pytanie 87 – dotyczy **Części Nr 18, pozycja 1**

Czy w pakiecie Nr 18 poz. 1 (Sevoflurane płyn wziewny 250ml - 240 butelek) Zamawiający wymaga, aby butelka Sevofluranu była wyposażona w fabrycznie zamontowany, szczelny system napełniania parownika, bez żadnych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 – dotyczy **Części Nr 18, pozycja 1**

Czy w pakiecie Nr 18 poz. 1 (Sevoflurane płyn wziewny 250ml - 240 butelek) Zamawiający wymaga, aby niezależnie od rodzaju zaferowanego Sevofluranu, każda butelka była wyposażona w adapter umożliwiający napełnienie parownika?

Odpowiedź: Tak

W związku z wprowadzonymi zmianami treści SIWZ uległo zmianie wadium wymagane przez Zamawiającego w Części VII pkt 1 SIWZ.

Wykonawca przystępujący do postępowania zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert, w wysokości łącznie: 56.419,00 zł,

w tym:

Część Nr 1: 905,- **Część Nr 2:** 4,-; **Część Nr 3:** 60,-; **Część Nr 4:** 2600,-; **Część Nr 5:** 1500,-; **Część Nr 6:** 780,-; **Część Nr 7:** 1878,-; **Część Nr 8:** 160,-; **Część Nr 9:** 450,-; **Część Nr 10:** 190,-; **Część Nr 11:** 334,-; **Część Nr 12:** 2700,-; **Część Nr 13:** 180,-; **Część Nr 14:** 4105,- **Część Nr 15:** 1300,-; **Część Nr 16:** 3030,-; **Część Nr 17:** 6480,-; **Część Nr 18:** 1250,-; **Część Nr 19:** 30,-; **Część Nr 20:** 920,-; **Część Nr 21:** 8560,-; **Część Nr 22:** 15,-; **Część Nr 23:** 420,-; **Część Nr 24:** 1620,-; **Część Nr 25:** 380,-; **Część Nr 26:** 8660,-; **Część Nr 27:** 200,-; **Część Nr 28:** 860,-; **Część Nr 29:** 50,-; **Część Nr 30:** 500,-; **Część Nr 31:** 4360,-; **Część Nr 32:** 980,-. **Część Nr 33:** 10,-; **Część Nr 34:** 12,-; **Część Nr 35:** 70,-; **Część Nr 36:** 25,-; **Część Nr 37:** 12,-; **Część Nr 38:** 3,-; **Część Nr 39:** 20,-; **Część Nr 40:** 15,-; **Część Nr 41:** 4,-; **Część Nr 42:** 3,-; **Część Nr 43:** 13,-; **Część Nr 44:** 6,-; **Część Nr 45:** 1,-; **Część Nr 46:** 3,-. **Część Nr 47:** 1,-; **Część Nr 48:** 80,-. **Część Nr 49:** 25,-; **Część Nr 50:** 40,-; **Część Nr 51:** 30,-; **Część Nr 52:** 15,-; **Część Nr 53:** 5,-; **Część Nr 54:** 100,-; **Część Nr 55:** 200,-; **Część Nr 56:** 85,-; **Część Nr 57:** 180,-.

Wykonawca jest zobowiązany do bezwzględnego ujęcia w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ.

Zamawiający działając zgodnie z art. 12a ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie w ofertach wprowadzenie zmian treści SIWZ. Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **10.05. 2013 g. 10.00**. Termin otwarcia ofert Zamawiający wyznacza na: **10.05. 2013 r., g. 10.15**.

ZATWIERDZIŁ:

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE**

KRZYSZTOF KŁOS

Załączniki:

- 1) formularze asortymentowo-cenowe, po uwzględnieniu wprowadzonych zmian /Części 1-55/, Załącznik Nr 2 do SIWZ,
- 2) formularz ofertowy, po uwzględnieniu wprowadzonych zmian.