

**Samodzielny Publiczny
Szpital dla Nerwowo
i Psychicznie Chorych
ul. Poznańska 109
66-300 Międzyrzecz**

Międzyrzecz, dn. 21.01.2019 r.

**Do wszystkich wykonawców
zainteresowanych postępowaniem
nr SPSNPCH-DOE-382-01/19**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Numer sprawy: **SPSNPCH-DOE-382-01/19**

Nazwa zadania: **DOSTAWA LEKÓW, ŚRODKÓW DO DEZYNFEKCJI I
MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH**

Ogłoszenie w BZP - numer ogłoszenia: **503746-N-2019 z dnia 2019-01-15 r.**

dotyczy pytań, które wpłynęły do Zamawiającego **w dniu 16-01-2019 r. , 17-01-2019 r. i
18-01-2019 r. (do godz.14.00)**

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

W związku z otrzymanymi zapytaniami SP Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Międzyrzeczu jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie **DOSTAWA LEKÓW, ŚRODKÓW DO DEZYNFEKCJI I MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH**, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy –Pzp, wyjaśniam co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ

Pytanie 1

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 1.5 umowy, mówiącego o innych lekach, dostarczanych na warunkach umowy. Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw.

Odpowiedź Zamawiającego: Uszczegółowienie zapisów znajduje się w § 1 ust. 6 projektu umowy.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.6? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z treścią załącznika nr 6 do SIWZ- Projektem umowy.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.2.4 nakazujący Wykonawcy kierowanie zapytań do Zamawiającego w sprawie dostaw? Przyjmuje się, że to Zamawiający określa swoje zapotrzebowanie i składa zamówienia w razie wystąpienia u niego potrzeb dotyczących dostaw – Wykonawca nie ma ze swej strony możliwości kierowania zapytań dotyczących zamówień

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wykreśli zapis par. 2.2.4 nakazujący Wykonawcy kierowanie zapytań do Zamawiającego w sprawie dostaw

Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 2.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wydłużył terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.5.b na końcu tego zapisu zdanie: „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę jest niższa, niż cena urzędowa.”?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopisał w §3 ust 5 lit b zdanie : „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę jest niższa, niż cena urzędowa.”

Pytanie 6

Czy Zamawiający w par. 6.1 zmieni kwotę, od której nalicza kary umowne – stosując zamiast wartości całej umowy, określonej w par. 3.1 wartość opóźnionej dostawy? Obecny zapis prowadzić może do rażących strat po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał przeredagowania zapisu § 6 ust. 1 i 2

Pytanie 7

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.1.b? Zawiera on zapis nieznany polskiemu prawu („zajęcie majątku”), przeto nie wiadomo, co miałyby być podstawą tak doniosłej czynności, jak odstąpienie od umowy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostawia ww. zapis

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź Zamawiającego: Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 12

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Pytanie 13

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Pytanie 14

Pytanie nr 1- dotyczy pakietu 3 poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 17

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów konkretnego wytwórcy tylko i wyłącznie z paskami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-

cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych

do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 21

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 15 poz. 9 i dopuści:
Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m²?
lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m²?
lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone

do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m²?
lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 30x34cm, 100 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m²?
lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m²?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wydzieli osobnego pakietu . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 242 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie konkurencyjnego testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, kokaina, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz)?

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie konkurencyjnego testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, MDMA, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz)?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie konkurencyjnego testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, kokaina, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz). Zamawiający dopuszcza zaoferowanie konkurencyjnego testu do wykrywania następujących substancji: amfetamina, MDMA, opiaty (morfina, heroina), THC (marihuana, haszysz)?

Pytanie 23

Czy w pozycji 3,4 Zamawiający wymaga, aby kompresy były pakowane indywidualnie po 1 sztuce w opakowanie papierowe, a następnie w opakowanie zbiorcze a'3 sztuki - umożliwi to zamawiającemu użycie kompresów po 1 sztuce kompresu jałowego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 24

Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga, aby lignina była pakowana w opakowania zewnętrzne foliowe, które zabezpieczają ligninę przed wilgocią w trakcie przechowywania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 25

Czy w pozycji 19 Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8mm x 8 cm i opakowaniu zbiorczym a'50 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści ww. opatrunek z jednoczesnym przeliczeniem zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 26

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie. Brak możliwości dostarczenia wyrobu zaoferowanego w ofercie będzie jednakże każdorazowo oceniana przez Zamawiającego na podstawie złożonych wyjaśnień przez Wykonawcę .

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna, o której mowa w § 6 ust. 1 naliczana była od niezrealizowanej części dostawy, a nie zaś od wartości całej dostawy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał przeredagowania § 6 ust. 1

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słowa „opóźnienia” słowem „zwłoki” w § 6 ust 1. wzoru umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Dotyczy Pakietu nr 17, poz. 2

Czy Zamawiający wymagając preparatu działającego w czasie 30 sek. na V ma na myśli wirusy Polio, Adeno i Noro?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający miał na myśli w/w wirusy

Pytanie 30

Dotyczy Pakietu nr 17, poz. 4

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych i miejsc trudnodostępnych na bazie etanolu i czwartorzędowych związków amonowych, nie zawierający aldehydów, wykazujący skuteczność bójczą już w:
 - 30 sekund: B, Tbc (M. terrae), F (C. albicans), V (adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1)
 - 5 minut: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. niger), V (adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, Noro, H1N1)spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza ww. opisany produkt.

Pytanie 31

Dotyczy Pakietu nr 17, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie aktywnego chloru działającego na:

- B, F, V – 15 min., stężenie 0,19% w roztworze roboczym 1000 ppm
- B, F, Tbc, V – 15 min., stężenie 0,38% w roztworze 2000 ppm

spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Czy w przypadku zgody na powyższe pytanie cenę oferowanego preparatu należy obliczyć dla stężeniu 1000 ppm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza ww. opisany produkt

Pytanie 32

Dotyczy Pakietu nr 17, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy i chlorku didecyldimetyloamoniowego, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza ww. opisany produkt

Pytanie 33

Czy Zamawiający w pozycji 110 z pakietu 1 dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pozycji 110 z pakietu 1 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 35

Pakiet 5, poz. 3-4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blisterów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści z przeliczeniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 36

Pakiet 5, poz. 19

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści z przeliczeniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 37

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §3 ust.2 lit. c) projektu umowy, ponieważ w art. 10 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art. 13 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 ust. 1 są nieważne, stąd w/w zapis umowny będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 38

Do §6 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości np. 0,2% liczonej od wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, a nie od łącznego wynagrodzenia umownego netto?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonał przeredagowania zapisów §6 ust.1 projektu umowy.

Pytanie 39

Do §9 projektu umowy. Prosimy o rozszerzenie zapisu poprzez dodanie słów: "... bez zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić."

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 146 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 1 wymaga pisemnego potwierdzenia producenta dozowników Dermados o kompatybilności preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 42

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 2 dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu oparty o substancję aktywną etanol i siedem substancji nawilżających i natłuszczających skórę, bez grup fenolowych spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 43

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 2 wymaga pisemnego potwierdzenia producenta dozowników Dermados o kompatybilności preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 44

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 3 dopuści do oceny preparat emulsję typu olej w wodzie w o działaniu nawilżającym i ochronnym , zawierająca wosk pszczeli. Przetestowaną klinicznie i dermatologicznie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 45

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 4 dopuści do oceny preparat na bazie dwóch alkoholi: 1-propanol, 2-propanol, bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i pochodnych fenolowych, chlorheksydyny, etanolu i bez zawartości czwartorzędowych związków amonowych. B, F, Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno) – 1min.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 5 dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, gotowy do użycia, nie zawierający aldehydów. Zawierający min. 3 subst. aktywne. Nanoszony na powierzchnie w postaci piany. Spektrum: B,F,Tbc do 5 min, V (HBV,HIV, Adeno, Rota) 1 min.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 47

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 7 dopuści do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku

szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanol, alkilopoliglikozydu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej począwszy od metali, linoleum, i PCV, aż po ceramikę, gumę i tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego min. 14 dni. Możliwość zalewania suchych chusteczek. Max spektrum działania: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Noro mysy, Rota, Polyoma SV40, Adeno. Butelka 2l. z wbudowanym dozownikiem

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 15, poz. 7 dopuści do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanol, alkilopoliglikozydu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej począwszy od metali, linoleum, i PCV, aż po ceramikę, gumę i tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego min. 14 dni. Możliwość zalewania suchych chusteczek. Max spektrum działania: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Noro mysy, Rota, Polyoma SV40, Adeno. Opakowanie 6l.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 49

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie alkoholowego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego substancje nawilżające i pielęgnujące, odpowiedniego do skóry wrażliwej i skłonnej do alergii – w pełni hipoalergicznego. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 – 30 sek. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 – 90 sek. Butelka kompatybilna z dozownikami typu Dermados.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 50

Pakiet 15 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie balsamu do regeneracji skóry rąk, której głównym składnikiem jest biały olej, nie zawierającej barwników i składników alergizujących, idealnego do regeneracji skóry rąk do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej, szybko się wchłaniającego i nie pozostawiającego tłustej powłoki, zawierającego panthenol. Kosmetyk. Opakowania a 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 51

Pakiet 15 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego preparatu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, gotowego do użycia,

przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Produkt jest bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B, Tbc (*M. terrae*), F (*Candida albicans*), V (BVDV, vaccinia, rota, noro, polyoma SV40) w czasie do 15 minut. Opakowanie 1L. Wyrób medyczny. Wykonawca dostarczy ściereczki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 52

Pakiet 15 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dezynfekcyjnego preparatu chlorowego w tabletkach, skutecznego wobec B, Tbc (*Mycoabacterium terrae*), F (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 15 minut (1.000 ppm (stężenie 0,1% aktywnego tlenu), tj. 1 tabl / 1,5L wody). Każda tabletka o masie 3,3 g zawiera 1,5g aktywnego chloru. Opakowania a 300 szt. tabletek. Produkt można stosować do powierzchni, które mają kontakt z żywnością oraz w obecności pacjentów. Produkt biobójczy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 53

Pakiet 15 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dezynfekcyjnego preparatu chlorowego w tabletkach, skutecznego wobec B, Tbc (*Mycoabacterium terrae*), F (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 15 minut (1.000 ppm (stężenie 0,1% aktywnego tlenu), tj. 1 tabl / 1,5L wody). Każda tabletka o masie 3,3 g zawiera 1,5g aktywnego chloru. Opakowania a 300 szt. tabletek. Produkt można stosować do powierzchni, które mają kontakt z żywnością oraz w obecności pacjentów. Produkt biobójczy.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 54

Pakiet 15 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, nie zawiera aldehydów, szeroka tolerancja materiałowa, także pleksiglas, aktywny przy wysokim obciążeniu wobec bakterii, grzybów, wirusów (HIV, HBV, HVC, BVDV, Vaccinia, Rota), przy niskim obciążeniu wobec prątek (*M. Terrae*, *M. avium*), bez obciążenia wobec wirusa Rota, w czasie do 15 minut, stężenie roztworu do 0,5%. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Produkt w postaci płynnego koncentratu w opakowaniach a 1L z dozownikiem i 5kg. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 55

Pakiet 15 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Włóknina o gramaturze 50g/m², o rozmiarze 20x20cm. Preparat może być stosowany do dezynfekcji głowic sond USG, wykazujący skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy (*M. terrae*), drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania do 15min. Produkt przebadany dermatologicznie. Wyrób medyczny, w opakowaniach Flow Pack po 100 szt. chusteczek z klipsem zapobiegającym wysychaniu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 56

Pakiet 15 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi, w postaci koncentratu, niezawierającego substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych, produktu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (amylaza, lipaza, proteza), o spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) i czasie działania 15 min i stężeniu 0,5%. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 57

Pakiet 16 poz. 1

Prosimy o wyłączenie z pakietu 16 poz. 1 do oddzielnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty większej ilości oferentom.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 58

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek w rolce, do nasączenia dowolnym środkiem myjącym lub dezynfekującym z przeznaczeniem do mycia, dezynfekcji lub osuszania. Chusteczki wykonane z poliestru, niepyłące, o gramaturze 50 g/cm³. Rozmiar: 30x30cm. Rolki po 100 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem opakowań

Pytanie 59

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek w rolce z dołączonymi wiaderkami dozującymi, chusteczek do nasączenia dowolnym środkiem myjącym lub dezynfekującym z przeznaczeniem do mycia, dezynfekcji lub osuszania. Chusteczki wykonane z poliestru, niepyłące, o gramaturze 50 g/cm³. Rozmiar: 30x30cm. Rolki po 100 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Pytanie 60

Pakiet 15 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek, nasączonych preparatem opartym o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Produkt jest bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B, Tbc (M. terrae), F (Candida albicans), V (BVDV, vaccinia, rota, noro, polyoma SV40) w czasie do 15 minut. Opakowanie twarde – dozownik zawierający po 200 szt. chusteczek z włókniny polipropylenowej o wymiarach 20x20cm. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 61

Pakiet 15 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek, nasączonych preparatem opartym o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Produkt jest bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B, Tbc (M. terrae), F (Candida albicans), V (BVDV, vaccinia, rota, noro, polyoma SV40) w czasie do 15 minut. Wkład do dozownika zawierający po 200 szt. chusteczek z włókniny polipropylenowej o wymiarach 20x20cm. Wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 62

Pakiet 16 i 18

Prosimy o podanie wymaganych ilości opakowań produktów w pakiecie.

Pakiet 16

Poz.1

Poz.2

Poz. 3

Poz. 4

Poz. 5

Pakiet 18

Poz. 1

250ml-

1l-

Poz. 2

250ml –

1 l-

Poz.3-

Poz. 4 -

Odpowiedź Zamawiającego:

Pakiet 16

Poz.1 - 150 op.

Poz.2 - 80 op.

Poz. 3 - 10 op.

Poz. 4 - 5 op.

Poz. 5 - 5 op.

Pakiet 18

Poz. 1

250ml-10 op.

1l- 50 op.

Poz. 2

250ml – 10 op.

1 l- 30 op

Poz.3-3 op.

Poz. 4 -5 op.

Pytanie 63

Pytanie ogólne

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź Zamawiającego: Zaokrąglić w górę .

Pytanie 64

Zapisy SIWZ

Proszę o udzielenie informacji w jakich godzinach czynny jest magazyn szpitala? Zapisy umowy zobowiązują wykonawcę do dostaw na drugi dzień roboczy w godzinach od 7.30 do 12.00. Czy są to faktyczne godziny pracy magazynu Apteki zamawiającego?

Jeśli nie, proszę o uzasadnienie czym podyktowane są tak krótkie ramy godzinowe i czy dostawa po godzinie 12.00 zostanie przyjęta i nie uważana będzie za opóźnienie i nie będzie wiązać się z naliczeniem kar umownych zawartych w § 6 ust. 1 umowy? Z uwagi na specyfikę zamówienia, tj. dostawę do wskazanego miejsca, nie można wykluczyć niezależnych od dostawcy okoliczności wpływające na czas transportu (np.: wypadek na „trasie”, opady atmosferyczne).

Podkreślenia wymaga również, że obecny zapis narusza przepisy art. 29 i nast. oraz zasadę uczciwej konkurencji. Wymóg dostawy dnia następnego w godzinach 7.30 – 12.00 w praktyce nie obejmuje nawet jednego pełnego dnia na dostawę. Tak nadmierny i nie podyktowany uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego wymóg wraz z zapisami § 6 w zakresie kar umownych za opóźnienie w dostawie po godzinie 12.00 budzi wątpliwości co do intencji Zamawiającego czy nie widzi dodatkowych możliwości zarobkowych w karach umownych. Celem Zamawiającego jest otrzymanie zamówionego towaru, powyższe może zostać spełnione bez stawienia nadmiernych, wygórowanych, a wręcz niemożliwych do spełnienia terminów dostawy. Zgodnie z zapisami Pzp oraz wytycznymi UZP termin dostawy należy wyznaczyć z uwzględnieniem wszystkich realnych czynników, tj. ilość dostarczanego towaru, odległość, uwarunkowania komunikacyjne, konieczność dokonania odbioru, wniesienia itd., aby realnie możliwe było wykonanie dostawy przy dochowaniu należytej staranności i wykonaniu wszystkich etapów pośrednich.

W związku z powyższym czy zamawiający dokona zmiany zapisów umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji dostawy na czas możliwy do zrealizowania, tj. na minimum 2 dni poprzez zmianę zapisów § 2 ust. 2 pkt 4 na nie budzące wątpliwości tj.: „zamówienia składane e-mailem na zapytanie Dostawcy o zapotrzebowanie najpóźniej na dwa dni przed dostawą”?

Odpowiedź Zamawiającego: Magazyn Apteki szpitalnej czynny jest w godzinach od 7.30 do 12.00. W strukturze organizacyjnej komórki- Apteka Szpitalna nie ma osoby przypisanej tylko do obsługi Magazynu Apteki. W pozostałych godzinach pracy Apteki jej personel przypisany do innych obowiązków służbowych, które uniemożliwiają im opuszczenie stanowiska pracy. To na Wykonawcy spoczywa obowiązek przygotowania i organizacji procesów logistycznych w dostawie tak aby zamówiony towar dostarczony został w godzinach określonych w SIWZ. Jednakże, w przypadku zaistnienia usprawiedliwionych

niezależnych od dostawcy okoliczności wpływających na przedłużenie się terminu czasu transportu danego zamówienia, Zamawiający w drodze wyjątku dokona odbioru „spóźnionej” dostawy.

Pytanie 65

Zapisy SIWZ i wzoru umowy

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na czas 12 miesięcy, Zamawiający przewidując częściowe, sukcesywne dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem (co najmniej raz na tydzień), czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów o ważności minimum 12 miesięcy (§ 5 ust. 1 Wzoru umowy)? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczanych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności minimum 6 miesięcy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy o terminie ważności minimum 12 miesięcy, jednakże w trakcie realizacji kontraktu, w uzasadnionych sytuacjach opisanych przez Wykonawcę za uprzednią pisemną zgodą Zamawiającego, nie wyklucza możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności minimum 6 miesięcy

Pytanie 66

§ 6 ust. 1 Wzoru umowy

Czy w punkcie nie nastąpiła omyłka i prawidłowy zapis powinien brzmieć: „Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu rzeczy, w wysokości 0,1% niedostarczonej części wynagrodzenia netto. Przez rozpoczęcie dnia zwłoki w rozumieniu niniejszej umowy uważa się dostarczenie towaru przez Wykonawcę po godzinie 12.00 w danym dniu, stosownie do § 2 ust. 2 umowy”?

Interes publiczny nie nakazuje rozszerzenia odpowiedzialności do okoliczności niezależnych, od wykonawcy czyli poza wymóg należytej staranności wykonawcy. Bowiem wymóg odpowiedzialności za skutki zdarzeń na które wykonawca nie ma wpływu powoduje po jego stronie konieczność poniesienia dodatkowych kosztów. Zapisy wzoru umowy stanowiące integralną część SIWZ, które zawierają zbyt krótki, oznaczony konkretną godziną i obiektywnie niemożliwy do dotrzymania termin na wykonanie dostawy, oraz niewspółmierne wysokie kary za opóźnienie (nie zwłokę), nie tylko z punktu widzenia aktualnych możliwości logistycznych, przez wzgląd na specyfikę dostaw, ale ponadto i przede wszystkim z uwagi na brak możliwości wpływu Wykonawcy na faktyczny termin dostawy (w przypadkach niezależnych od dostawcy, tj. np.: wypadek na „trasie”, opady atmosferyczne) powodują, że Zamawiający przekroczył granicę swobody umów i obarczył wykonawcę zbyt dużym ryzykiem związanym z nałożeniem tej kary oraz uchybiono obowiązkowi jednoznacznego i precyzyjnego opisu przedmiotu zamówienia.

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji

dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną za opóźnienie w wysokości 0,1 % wartości netto umowy (również prawidłowo zrealizowanej) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź Zamawiającego: Treść § 6 ust. 1 została przez Zamawiającego przereklamowana.

W związku z powyższymi odpowiedziami dotyczącymi treści SIWZ nie jest konieczne przedłużenie terminu składania ofert. Niniejsze wyjaśnienie służy interpretacji i doprecyzowaniu postanowień SIWZ. Zamawiający, jak i Wykonawcy, są związani niniejszymi wyjaśnieniami w równym stopniu, jak treścią SIWZ.

Podaną informację należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia, która jest wiążąca dla Wykonawców i należy ją uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

Powyższa informacja zamieszczona zostaje również na stronie internetowej Zamawiającego : www.bip.obrzyce.eu

Załącznik nr 1

- 1. Korekta załącznik nr 6 do SIWZ - projektu umowy z dnia 21-01-2019r**
- 2. Korekta załącznika nr 5 do SIWZ z dnia 21-01-2019 (zakres zmiany pakiet 16 i 18)**