

# Katowickie Centrum Onkologii

UL. RACIBORSKA 26 40-074 KATOWICE



[http://: www.kco.katowice.pl](http://www.kco.katowice.pl) e-mail: [szpital@kco.katowice.pl](mailto:szpital@kco.katowice.pl)

tel. 32/ 2511-761 fax. 32/2514-533

Katowice, dnia 19...08.2016 r.

KCO/AT/ZI/ZP/10R/1386/2016

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostarczenie leków 235 Pakietów  
**oznaczenie sprawy: KCO/PN/46/2016**

Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii informuje, iż wpłynęły zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj.:

## Zapytanie 1

„Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 114 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania produktu równoważnego o nazwie handlowej LactoDr. krople, mającego taki sam status rejestracyjny i postać (krople, 5 ml), zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w jednakowym stężeniu jak produkt o nazwie własnej wymienionej w SIWZ, o równoważnym wskazaniu do stosowania.”

## Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

## Zapytanie 2

„Dotyczy pakietu 117:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKRYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo, po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
----------------	---

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłączenie w leczeniu zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 3**

„Dotyczy pakietu 117:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu nr 117, §6 pkt 1a zapisu projektu umowy – „*cito – maksymalnie do 24 godzin*”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 4**

„Dot. zapisu umowy §11 pkt. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby to ceny *netto* były niezmiennie przez cały okres obowiązywania Umowy?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 5**

„Zwracam się z uprzejmym zapytaniem, czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym KCO/PN/46/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 114, w pozycji 1 dotyczącej „Lactobacill. rhamnosus ProbioDR, kaps., 20 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floracin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zapytanie 6**

„Czy Zamawiający w pakiecie 199 dopuszcza zmianę postaci produktu ampulki->fiolki? W przypadku podtrzymania zapisów SIWZ prosimy o merytoryczne uzasadnienie.”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 7**

„Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

- brak klucza kodującego lub czipa
- brak przycisku kodującego
- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na folce pasków testowych)?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Zapytanie 8**

„Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą normy ISO 15197:2015, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga dostarczenia normy.

**Zapytanie 9**

„Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków testowych po otwarciu folki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby termin przydatności pasków po otwarciu folki wynosił minimum 4 miesiące.

**Zapytanie 10**

„Czy Zamawiający wymaga prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l i zamiennie mg/dl?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga prezentacji wyników w jednostkach mg/ml.

**Zapytanie 11**

„Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 12**

„Czy Zamawiający wymaga płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dostarczenia płynu kontrolnego w minimum dwóch zakresach (niski i wysoki).

**Zapytanie 13**

„Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Zapytanie 14**

„Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Zapytanie 15**

„Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada duży, czytelny oraz podświetlany wyświetlacz?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Zapytanie 16**

„Czy Zamawiający dopuści paski testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzeczną stronę paska „na przestrzał”? Taka konstrukcja paska może tworzyć wrażenie komory zasysającej z obu stron paska co może doprowadzić do próby wassania z pasywnej części paska i może spowodować dla szpitala zużycie większej ilości pasków.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 17**

„Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 18**

„Czy Zamawiający dopuści glukometr, który samoczynnie wyłączy się dopiero po 5 minutach bezczynności?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 19**

„Dotyczy:KCO/PN/46/2016 pakiet 216 pozycja 1 termin składania ofert 24.08.2016

Czy Zamawiający w pozycji 1 ma na myśli produkt Citra Lock S 4% 5 ml ampulko-strzykawka?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 20**

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 94 poz. 1 i 2 (Metoprolol succinas/Betaloc ZOK, 100 i 50 mg, tabl., 28szt.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 21**

„Zapytania do pakietu 81 poz. 1

Czy Zamawiający – mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 22**

„Zapytania do pakietu 81 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 23**

„Czy Zamawiający w par. 9 usunie obowiązek dostarczania produktów zamiennych, pozostawiając ewentualnie prawo Wykonawcy do dostarczenia zamiennika? Przetarg dotyczy określonych produktów, które Wykonawca jest w stanie zaoferować po określonej w ofercie cenie. Nie w każdym przypadku Wykonawca może dostarczyć zamiennik, zaś stałość cen grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza dostarczanie produktów zamiennych, a nie wymaga.

**Zapytanie 24**

„Czy Zamawiający w par. 11.3 zamiast ‘brutto’ wpisze ‘netto’? niezmienność cen brutto w razie podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

**Odpowiedź:**

Nie

**Zapytanie 25**

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.a) z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź:**

Nie

**Zapytanie 26**

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.b) z 5% wartości umowy do 5% wartości zamówienia, którego zdarzenie dotyczy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

**Odpowiedź:**

Nie

**Zapytanie 27**

„Czy Zamawiający w par. 19.2 zastąpi frazę „na podstawie podpisanego przez Strony aneksu do umowy” frazą „pod rygorem nieważności”? niezakreślenie tego rygору powoduje, że umowa może być zmieniana także w formie innej, niż pisemna, fakt powołania się na ‘aneks’ nie zmienia okoliczności, że mamy tu wyłącznie rygor dowodowy, nie rygor nieważności. Rodzi to ryzyko także dla Zamawiającego.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 28**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 17 poz. 2 leku fludarabini phosphas tabletki do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 29**

„Czy w Pakiecie 201 pozycja 1 (Ranitidinum / Ranic, 0,05 g/5ml, inj., 5 amp.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu równoważnego w ampułkach po 2 ml Solvertyl 0,05 g/ 2 ml x 5 amp.?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 30**

„Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu 32, 85, 131, 164, 184, 196, Zamawiający odstąpi od wymogu załączenia oświadczenia o posiadaniu świadectw rejestracji i przedstawieniu świadectw rejestracji?”

**Odpowiedź:**

Pytanie wydaje się być nie kompletne, gdyż nie ma w nim wyjaśnienia, na podstawie czego Zamawiający ma odstąpić od wymogów stawianych w SIWZ.

**Zapytanie 31**

„Czy w związku z tym, że produkty lecznicze w zakresie pakietu 32, 85, 131, 164, 184, 196, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 5 dni roboczych?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 32**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do aktualnie stosowanych przez Zamawiającego, sprawnych glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność i możliwość wykonywania czynności 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 (certyfikat tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN do lipca 2017 roku) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 33**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 34**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $<100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $\geq 100\text{mg/dl}$ , tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 35**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 36**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą tzw. kalibratora (paska kodującego służącego do wprowadzania numeru kodu w procesie opisywanym przez producenta jako „kalibracja”), chipa, przycisku lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia niewłaściwego urządzenia do glukometru lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 37**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl lub pasków podających wyniki w zakresie 20-525mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 38**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **Zapytanie 39**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **Zapytanie 40**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że węższy zakres hematokrytu, taki jak 35-60% lub 35-55%, może spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiaru glukozy u kobiet w ciąży, niemowląt i małych dzieci, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu w tych grupach pacjentów mogą być niższe niż 35%.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 41**

„Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 117 w przedmiotowym postępowaniu:  
Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawę pasków do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 42**

„Zapytania poniżej tyczą opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 114

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie oferty testów paskowych do glikometrów o następującej charakterystyce: Auto-coding, enzym oksydaza glukozy, zakres prezentowanych wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (który umożliwia również pomiar w zakresie

hematokrytu 20-60%), czas pomiaru 5s, testy paskowe przeznaczone do pomiaru glikemii u osób dorosłych, dzieci i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 43**

„Zapytania poniżej tyczą opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 114

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testów paskowych wedle instrukcji przeznaczonych do pomiarów stężenia glukozy we krwi osób dorosłych i noworodków?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 44**

„Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć z pakietu 62 pozycja 1 Ceroxim, 125mg/5ml, prosz.d/sp.zaw., 100 ml i utworzyć nowy pakiet?. Umożliwi to udział w postępowaniu większej ilości oferentów i uzyskanie tym samym konkurencyjnej oferty.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 45**

„Czy Zamawiający wymaga aby leki z pakietu 62 pozycja 2, 3, 4 pochodziły od jednego producenta?"

**Odpowiedź:**

Nie

#### **Zapytanie 46**

„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 139 aby Ceftrazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 47**

„Czy Zamawiający wymaga aby leki z pakietu 66 pozycja 1, 2 pochodziły od jednego producenta?"

**Odpowiedź:**

Nie

#### **Zapytanie 48**

„Czy Zamawiający, w pakiecie 140 wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 49**

„Czy Zamawiający, w pakiecie 140 wymaga Ceftriaxonum ze wskazaniem zgodnie z ChPI, dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?"

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 50**

„Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie 199 leku Plofed 1% 20 ml x 5 fiolek emulsja do wstrz.dożylnych?"



**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 51**

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust 2, w związku z art. 144 ust 1 *in fine*/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 Umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazał ilości na podstawie dotychczasowego zużycia i określił warunki zmiany na podstawie ilości udzielonych świadczeń zdrowotnych.

**Zapytanie 52**

„Do §7 projektu umowy. Jaka jest minimalna gwarantowana wielkość zamawianych dostaw, którą Zamawiający obowiązany jest podać na podstawie art. 29 ust 1 Ustawy PZP, zgodnie z wytycznymi KIO?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający jako rzetelny uczestnik obrotu oszacował z należytą starannością wielkość na podstawie dotychczasowego zużycia, gdzie ilości faktycznie zestawione są związane z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi.

**Zapytanie 53**

„Czy w przypadku wystąpienia incydentu medycznego, wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło raziącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.2 projektu umowy)?”

**Odpowiedź:**

W przypadku braku dostępności oferowanego leku Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga zaofiarowania preparatu równoważnego zgodnie z treścią SIWZ, a w przypadku braku dostępności leku zgodnie z treścią umowy zostanie ona rozwiązana w zakresie danego pakietu.

**Zapytanie 54**

„Do treści §9 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie sentencji zgodnej z przesłanką wynikającą z 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:**

Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie modyfikuje kodeksu cywilnego.

**Zapytanie 55**

„Do §14 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 56**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych opisanych w §14 ust.1 ppkt b) i c) projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 2% niezrealizowanej części przedmiotu umowy?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### Zapytanie 57

„Dot. Pakietów 223-228, zapisów „\* na czas trwania przetargu użyczenie pomp do żywienia dojelitowego z poz.1 wg. potrzeb KCO” – Prosimy o doprecyzowanie ilości pomp w postępowaniu ze względu na konieczność rezerwacji pomp.”

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia na cały okres zawarcia umowy po jednej pompie do każdego pakietu od 223 do 228.

#### Zapytanie 58

„Czy Zamawiający w Pakiecie 117 poz. 1 wyrazi zgodę i będzie wymagał, aby paski testowe po pierwszym otwarciu fiołki posiadały przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu?”

#### Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby termin przydatności pasków po otwarciu fiołki wynosił minimum 4 miesiące.

#### Zapytanie 59

„Czy Zamawiający w Pakiecie 117 poz. 1 wymaga, aby przy zbyt małej próbce krwi była możliwość dołożenia jej na test paskowy, co umożliwi wykorzystanie każdego testu paskowego?”

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

#### Zapytanie 60

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?”

#### Odpowiedź:

Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

#### Zapytanie 61

„Dotyczy Pakietu nr 4 (Carboplatinum):

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie w powyższym Pakiecie preparatu Carboplatinum 600mg na dawkę 450mg i wycenę w odpowiedniej ilości, tj. Carboplatinum 450mg – 2400 fiołek?”

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### Zapytanie 62

„Dotyczy Pakietu nr 7 (Cytarabinum):

Czy Zamawiający w powyższym Pakiecie dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań?”

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

#### Zapytanie 63

„Czy Zamawiający w Pakiecie 72 poz. 2 Hitaxa 5mg tabl. wymaga tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej na co wskazuje podana przykładowa nazwa handlowa leku?”

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.

#### Zapytanie 64

„Czy w celu niarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 14 ust. 1

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za opóźnienie w terminie realizacji dostawy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia do momentu otrzymania produktu leczniczego i dokumentacji przez Aptekę Szpitalną, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia

b) w razie niewykonania umowy (przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3) zapłaci karę umowną w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,

c) w razie nienależytego wykonania umowy tj. wystąpienie sytuacji opisanych w §12 ust. 3, odmowa dokonania płatności z tytułu kar umownych zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a Umowa ulega rozwiązaniu z winy Wykonawcy."

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 65**

„dotyczy pakietu 117

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski do glukometru były objęte refundacją Ministra Zdrowia?"

**Odpowiedź:**

Zamawiający nic wymaga.

**DYREKTOR**  
Katowickiego Centrum Onkologii  
lek. med. Włodzimierz Migacz