

# 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 07.09.2017 r.

KCO/AT/ZL/ZP/10R/1152/2017

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostarczenie leków 266 Pakietów  
**oznaczenie sprawy:** KCO/PN/41/2017

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

### Zapytanie 1

„Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 258 preparat do żywienia pozajelitowego o ilości tłuszczu w zakresie 30g – 55g?”

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### Zapytanie 2

„Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 259 preparat do żywienia pozajelitowego o ilości tłuszczu w zakresie 40g-75g / glukozę w zakresie 120-160 / białko w zakresie 44-60?”

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### Zapytanie 3

„Czy w pakiecie Nr 71 poz. 1 (Budesonidum/Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml 10 amp. a 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”

### Odpowiedź:

Tak

### Zapytanie 4

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 71 poz. 1 (Budesonidum/Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml 10 amp. a 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”

### Odpowiedź:

Tak

### Zapytanie 5

„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 71 poz. 1 (Budesonidum/Nebbud zaw. do inh. 500 mcg/ml 10 amp. a 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?”

### Odpowiedź:

Tak

### Zapytanie 6

„Czy w pakiecie Nr 71 poz. 1 (Budesonidum/Nebbut zaw. do inh. 500 mcg/ml 10 amp. a 2 ml) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego?”

### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 7

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 ( przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.) - parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją.”

### Odpowiedź:

Tak

### Zapytanie 8

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, nie interferujące z tlenem cząsteczkowym?”

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### Zapytanie 9

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Informujemy, że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów? Oraz czy wymagacie Państwo dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?

### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 10**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

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:**

Nie

**Zapytanie 11**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku ( Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 12**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 13**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Zapytanie 14**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 15**

„Pakiet nr 135, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (% ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe

w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informacje są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr."

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 16**

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5cmx5cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 17**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 18**

„Pakiet 240, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampulko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zbiorcze zawiera pojedyncze

ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowanie typu papier-folia w ilości 150 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 19**

„Czy Zamawiający w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcd/ml, 10 amp.a 2ml (Budesonid) wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem, czyli ostrym zapaleniem krtani?”

**Odpowiedź:**

Nie

**Zapytanie 20**

„Czy zamawiający pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcd/ml, 10 amp. a 2ml wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?”

**Odpowiedź:**

Nie

**Zapytanie 21**

„Czy Zamawiający w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcd/ml, 10 amp.a 2ml aby Budesonid był w postaci ampulek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 22**

„Czy Zamawiający w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcd/ml, 10 amp.a 2ml nebulizacji był stosowany z nebulizatorem pneumatycznym dyszowym?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 23**

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcd/ml, 10 amp.a 2ml wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampulki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampulkę wytwarzaną w systemie BFS?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 24**

„Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 101 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o dopuszczenie preparatu probiotycznego ProbioDr. konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zapytanie 25**

„Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 101 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofertowanego spełniającego te same cele zamocownika o nazwie LactoDr. krople, występującego w tej samej postaci, zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę.”

## Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 26

„Dotyczy § 14 ust. 1 pkt. b i c wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę § 14 ust. 1 pkt. b i c wzoru umowy o treści:

b) w razie niewykonania umowy, przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji całości zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3, oświadczenie Wykonawcy że nie spełni świadczenia, tj. nie zrealizuje złożonego zamówienia na lek, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **5% wartości umowy**, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z niewykonania zobowiązania na zasadach ogólnych;

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 umowy**, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z nienależytego wykonania zobowiązania na zasadach ogólnych.

na następujący:

b) „w razie niewykonania umowy, przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji całości zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3, oświadczenie Wykonawcy że nie spełni świadczenia, tj. nie zrealizuje złożonego zamówienia na lek, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **5% wartości niezrealizowanej części umowy**, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z niewykonania zobowiązania na zasadach ogólnych”;

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 niezrealizowanej części umowy**, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z nienależytego wykonania zobowiązania na zasadach ogólnych”?

Zgodnie z art. 483 § 1 kodeksu cywilnego (kc) „Można zastrzec w umowie, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy (kara umowna)”.

Powyższe oznacza, że nie można karać za zamówienie zrealizowane należycie. Natomiast z taką sytuacją będziemy mieli do czynienia, gdy zostanie nałożona kara umowna od całości wynagrodzenia umownego, podczas gdy nienależyte wykonanie będzie dotyczyło tylko części wolumenu. W niniejszej umowie mamy bowiem do czynienia z dostawami częściowymi (partiami), a nie z dostawą jednorazową. Może zdarzyć się tak, że opóźnienie bądź niewykonanie dotyczyć będzie tylko niewielkiej części umowy. Nie można tej sytuacji traktować na równi z sytuacją, w której opóźnienie bądź niewykonanie będzie dotyczyć całej umowy.

Zwracamy uwagę, że na mocy art. 484 § 2 kc „Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana”. Najczęściej spory sądowe o zamiarkowanie kar umownych dotyczą właśnie sytuacji, gdy kara jest nieadekwatna do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Pozostawienie więc treści § 14 ust. 1 pkt. b i c wzoru umowy w brzmieniu dotychczasowym, może doprowadzić do tego, że Wykonawca, niesłusznie ukarany karą umowną od całości wynagrodzenia, będzie skutecznie dochodził zamiarkowania kary umownej przed sądem.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Sądu Najwyższego. Jak stwierdził SN „O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z

którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 k.c” (Wyrok SN z dnia 20 maja 1980 r., I CR 229/80, OSNC 1980, nr 12, poz. 243). Przykładowo, jeśli niewykonanie zamówienia będzie dotyczyło 5% wartości umowy, to kara umowna wyniesie mimo to 5% wartości umowy. Podobnie w nowszym orzecznictwie: „Miarkowanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w spełnieniu całości świadczenia jest co do zasady dopuszczalne także ze względu na wykonanie przez dłużnika zobowiązania w znacznej części” (Wyrok SN z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, OSNC-ZD 2008, nr 2, poz. 44).

Istnieje również wiele wyroków Sądów Apelacyjnych i Sądów Okręgowych potwierdzających konieczność miarkowania kary w przypadku jej nieadekwatności do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 27**

„Wadium

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty oryginału wadium (wniesionego w postaci gwarancji bankowej) w przezroczystej koszulce nie związanej trwale z ofertą, co umożliwi jego późniejsze wyjęcie i odesłanie Wykonawcy, a załączenie na stałe do oferty potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii wadium?

Powyższe rozwiązanie zapewni dostarczenie wadium na czas (z ofertą) oraz ograniczy koszty i czas przygotowania dodatkowej wysyłki.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie 28**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 56, poz. nr 1 (Nadroparin sodium Roztw. do inj 2,85tyś.j.m./0,3ml x 10 amp.strzyk.)?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 29**

„W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w pakiecie nr 56 poz. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę 500 opakowań Nadroparin sodium Roztw. do inj 2,85tyś.j.m./0,3ml x 10 amp.strzyk., na postać wielodawkową Nadroparin calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 31 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 31 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 310 szt)”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 30**

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

**Odpowiedź:**

Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

**Zapytanie 31**

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?”

**Odpowiedź:**

Nie jest możliwe udzielenie pozytywnej odpowiedzi w zakresie wszystkich leków ujętych w przetargu. Koniecznym byłoby uszczegółowienie pytań ze wskazaniem preparatu.

**Zapytanie 32**

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycnę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?”

**Odpowiedź:**

Nie jest możliwe udzielenie pozytywnej odpowiedzi w zakresie wszystkich leków ujętych w przetargu. Koniecznym byłoby uszczegółowienie pytań ze wskazaniem preparatu.

**Zapytanie 33**

„Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?”

**Odpowiedź:**

Wyraża zgodę.

**Zapytanie 34**

„Czy Zamawiający w pakiecie 20 w poz. 2 fludara 10 mg x 20 tabl, ze względu na brak produkcji wyraża zgodę na wykreślenie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w §9 ust. 2 „Istotnych postanowień umowy” tryb postępowania w przypadku braku dostępności oferowanego produktu.

**Zapytanie 35**

„Czy Zamawiający w pakiecie 52 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?”

**Odpowiedź:**

Nie dopuszcza. Wymaga, aby preparat Vinorelbiny był zarejestrowany w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca we wszystkich stopniach zaawansowania w związku z pełnym zakresem świadczeń stosowanych w KCO.

**Zapytanie 36**

„Czy w pakiecie 51 oraz 52 ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 37**

„Czy Zamawiający w pakiecie 52 wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?”

**Odpowiedź:**

Tak. Wymaga, aby preparat Vinorelbiny był zarejestrowany w leczeniu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca we wszystkich stopniach zaawansowania w związku z pełnym zakresem świadczeń stosowanych w KCO.

**Zapytanie 38**

„Czy Zamawiający w pakiecie 52 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?”



**Odpowiedź:**

Nie dopuszcza. Wymaga, aby preparat Vinorelbiny był zarejestrowany do monoterapii i politerapii zaawansowanego raka piersi z przerzutami w związku z pełnym zakresem świadczeń stosowanych w KCO.

**Zapytanie 39**

„Czy Zamawiający w pakiecie 52 wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 40**

„Czy w PAKIECIE 68 w pozycji 1 oraz 2 Atosiban ze względów terapeutycznych, należy wycenić preparat tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 41**

„Czy Zamawiający w pakiecie 71 w poz. 2 budesonide easyhaler proszek do inh. 200 mcg/d , 100 daw + pojemnik – 100 op., ze względu na brak dostępności opakowań zawierających 100 dawek , dopuszcza wycenę : Budesonide Easyhaler(Neplit)200mcg/d.pr.d/inh,200doz,inh+ochr - 50 op.?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 42**

„Czy Zamawiający w pakiecie 83 w poz. 2 syntarpen 500 mg x 16 tabl.powl, ze względu na brak produkcji wyraża zgodę na wykreślenie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w §9 ust. 2 „Istotnych postanowień umowy” tryb postępowania w przypadku braku dostępności oferowanego produktu.

**Zapytanie 43**

„Czy Zamawiający w pakiecie 92 w poz. 2 fenoterol 0,5mg/10 ml x 15 amp., ze względu na zakończoną produkcję wyraża zgodę na wykreślenie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w §9 ust. 2 „Istotnych postanowień umowy” tryb postępowania w przypadku braku dostępności oferowanego produktu.

**Zapytanie 44**

„Czy Zamawiający w pakiecie 189 wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 45**

„Czy Zamawiający w pakiecie 225 wyraża zgodę na wycenę Solvertyl, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp – 1200 op.?”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 46**

„Czy Zamawiający w pakiecie 237 wyraża zgodę na wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek – 10 op.?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 47**

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcg/ml, 10 amp.a 2ml aby Budesonid był w postaci ampulek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 48**

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie 71 poz 1 Nebbud zaw.do inh. 500mcg/ml, 10 amp.a 2ml wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampulki etykietą, proste otwieranie ( system easy twist open), przezroczystą ampulkę wytwarzaną w systemie BFS?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 49**

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

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

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

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 WYŁACZENIE	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	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasek do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasek z glukometru

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 50**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie dla pakietu 135, zapisu projektu umowy par. 6 pkt 1, dotyczącego terminu dosław „na cito”, z uwagi na fakt, że paski do glukometru nie są produktami dostarczonymi na ratunek życia?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 51**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie kart charakterystyki produktów leczniczych na płycie cd dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 16, 24, 27, 38, 46?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie ogranicza sposobu dostarczenia kart charakterystyki produktów leczniczych.

**Zapytanie 52**

„Zapytania do pakietu 95 poz. 1

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.”

**Odpowiedź:**

Tak

**Zapytanie 53**

„Zapytania do pakietu 95 poz. 1

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

**Uzasadnienie:** W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634."

**Odpowiedź:**

Tak

#### **Zapytanie 54**

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 249 w pozycji 1 preparat Nutrison Advanced Diason spełniający wymogi SIWZ w opakowaniu o pojemności 1000ml oraz dopuści przeliczenie wymaganej w przetargu ilość z objętości 500 ml na 1000 ml?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Zapytanie 55**

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 252 w pozycji 1 preparat Nutrison Advanced Peptisorb dla pacjentów z zaburzeniami wchłaniania tłuszczów o osmolarności 455 mOsm/l, zawierający 4,0 g białka/100ml, 1,7g tłuszczu/100ml oraz 17,6g/100ml węglowodanów?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

#### **Zapytanie 56**

„Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 253 w pozycji 1 preparat Nutrison Multifibre zawierający 3,9 g/100 ml tłuszczów w tym tłuszcze MCT, tłuszcz rybi (DHA+EPA w ilości 33,5 mg oraz 12,3g/100 ml węglowodanów?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

#### **Zapytanie 57**

„Dotyczy zadania 5

Czy Zamawiający w zadaniu 5 wymaga produktu leczniczego Carboplatinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 godziny. Umożliwi to Zamawiającemu całkowite wykorzystanie leku i zapobiegnie wylewaniu jego resztek, za które zamawiający nie uzyska refundacji.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Zapytanie 58**

„Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Doxorubicin, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 godziny. Umożliwi to Zamawiającemu całkowite wykorzystanie leku i zapobiegnie wylewaniu jego resztek, za które zamawiający nie uzyska refundacji.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

#### **Zapytanie 59**

„Dotyczy zadania 17

Czy Zamawiający w zadaniu 17 wymaga produktu leczniczego Etoposid, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co

najmniej 48 godziny. Umożliwi to Zamawiającemu całkowite wykorzystanie leku i zapobiegnie wylewaniu jego resztek, za które zamawiający nie uzyska refundacji.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Zapytanie 60**

„Dotyczy zdania 22

Czy Zamawiający w zadaniu 22 wymaga produktu leczniczego Gemcytabinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu folki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 godziny. Umożliwi to Zamawiającemu całkowite wykorzystanie leku i zapobiegnie wylewaniu jego resztek, za które zamawiający nie uzyska refundacji.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Zapytanie 61**

„Dotyczy zadania 36

Czy Zamawiający w zadaniu 36 wymaga produktu leczniczego Pemetrexed, którego trwałość chemiczna i fizyczną po rekonstytucji, potwierdzona wpisem do CHPL wynosi co najmniej 48 godziny. Umożliwi to Zamawiającemu całkowite wykorzystanie leku i zapobiegnie wylewaniu jego resztek, za które zamawiający nie uzyska refundacji.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Zapytanie 62**

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §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 63**

„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 64**

„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 rażąco 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 takim przypadku umowa zostanie rozwiązana na podstawie aneksu.

**Zapytanie 65**

„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 66**

„Do §14 ust.1 pkt 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 67**

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 68**

„Dot. Pakietu nr 184

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zapytanie 69**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę w pakiecie nr 5 pozycji Carboplatinum 600 mg (1500 fiolek) na dawkę 450 mg w ilości 2000 fiolek?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie 70**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 211 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej, kwadratowej, z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?”

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie 71**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 77 pozycja 2 produktu leczniczego (Ciprofloxacyn) w butelce z dwoma portami?”

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Zapytanie 72**

„Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 77 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 73

„Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 94 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo?”

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 74

„Czy Zamawiający w pakietach 248 i 253 miał na myśli preparaty o zawartości tłuszczu 1,25g do 4,0g /100ml?”

#### Odpowiedź:

Zamawiający w Pakiecie 248 ma na myśli zawartość tłuszczu 1,25 do 4,0 g/100 ml, a w Pakiecie 253: 1,25 do 3,5 g/100 ml.

### Zapytanie 75

„W celu dokonania dokładnej wyceny przedmiotu zamówienia prosimy o określenie ilości pomp do żywienia dojelitowego do użyczenia w poszczególnych pakietach od 248 do 253.”

#### Odpowiedź:

Po jednej pompie na każdy pakiet.

### Zapytanie 76

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 14 ustęp 1 punkt b i c umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone?”

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 77

„Zwracam się z uprzejmym zapytaniem, czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym KCO/PN/41/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 101, w pozycji 1 dotyczącej „Lactobacilli. Rhamnosus/ ProbioDR, kaps., 20 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistów x 15 kapsulek -- z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?”

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maksymalną ilość kapsulek w opakowaniu 50 szt., zgodnie z SIWZ.

### Zapytanie 78

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

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 licząc od dnia następnego po dniu, w którym dostawa miała nastąpić do momentu otrzymania leku/produktu leczniczego i dokumentacji przez Aptekę Szpitalną, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.**

b) w razie niewykonania umowy, przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji całości zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z § 9 ust. 3, oświadczenie Wykonawcy że nie spełni świadczenia, tj. nie zrealizuje złożonego zamówienia na lek, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z niewykonania zobowiązania na zasadach ogólnych;

- 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 Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z nienależytego wykonania zobowiązania na zasadach ogólnych."

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że wprowadził zmianę w Załączniku Nr 1 do SIWZ „FORMULARZ OFERTY” oraz w Załączniku Nr 4 do SIWZ „ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY”.

W załączeniu Załącznik Nr 1 do SIWZ „FORMULARZ OFERTY – ZMIANA” oraz Załącznik Nr 4 do SIWZ „ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY – ZMIANA”.

W związku z powyższym Wykonawcy winni złożyć ofertę zgodnie z:

- Załącznikiem Nr 1 do SIWZ „FORMULARZ OFERTY – ZMIANA”
- Załącznikiem Nr 4 do SIWZ „ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY – ZMIANA”.

DYREKTOR  
Katowickiego Centrum Onkologii  
lek. med. Włodzimierz Migacz