

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę leków różnych dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

(dotyczy Pakietu 51 – Paski do glukometrów wraz z użyczeniem glukometrów) Czy Zamawiający dopuści w punkcie 4 granicznych parametrów techniczno-użytkowych inne równoważne rozwiązania techniczne (niż wielokrotny pomiar jednej próbki krwi) posiadające tę samą funkcjonalność "zabezpieczenia przed wpływem substancji interferujących, zakłócających dokładność pomiaru"?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

(dotyczy Pakietu 51 – Paski do glukometrów wraz z użyczeniem glukometrów) Czy Zamawiającemu w punkcie 11 granicznych parametrów techniczno-użytkowych chodziło o "Zakres pomiaru min 10-600mg/dL", czyli zakres WARTOŚCI LICZBOWYCH otrzymywanych jako wynik pomiaru?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że chodziło o "Zakres pomiaru min 10-600mg/dL", czyli zakres wartości liczbowych otrzymywanych jako wynik pomiaru.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl; kalibrowany do osocza; pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię. W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.); funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo); część paska testowego na zewnątrz z automaty czyny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a; zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

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:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD, który nie interferuje m.in. z ksylozą, fruktozą, maltozą, paracetamolem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania od 4°C – 40°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to BEZPOŚREDNIO 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: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga glukometr z dożywotnią gwarancją?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 350 pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do trzech glukometrów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 12

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu 11 pozycję 1 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu, gdyż utworzenie pakietu który składa się wyłącznie z produktów jednego producenta wyklucza zachowanie uczciwej konkurencji w przetargu i wskazuje zwycięzcę jeszcze przed złożeniem ofert.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Prosimy o określenie co i w jakiej ilości ma się znajdować w zestawie do podawania produktu w pakiecie 11 poz 1 Enoxaparinum natricum amp. 0,3g x 1 fiole.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga do każdej próbki 1 spike + strzykawki i igły do podania w dawce profilaktycznej.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuszcza produkty zarejestrowane i dopuszczone do obrotu na obszarze UE zgodnie z wymaganiami dla leków biologicznych po 1 stycznia 2011 roku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy produktów w trybie CITO z 12 na 24 godziny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 17

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, jeżeli nie ulega zmianie farmakokinetyka leku.

Pytanie 18

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 19

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 20

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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: Zamawiający dopuszcza przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.18? Obowiązek kontynuowania dostaw pomimo zaległości płatniczych, które zdarzają się stosunkowo często w przypadku dostaw do szpitali, narusza zdaniem Wykonawcy zasady współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.12? 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 zaofertuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający w par. 4.2 zamiast niezmienności ceny brutto wprowadzi niezmiennosc ceny netto? Obecny zapis w razie podniesienia stawki VAT grozi Wykonawcy sprzedażą po rażąco niskiej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zgodnie z § 11 ust. 5 Projektu umowy, stanowiący Załącznik nr 5 do SIWZ cyt. „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.10? 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 zaferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający w par. 8.1 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 ciągu 24, ani nawet 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający w par. 9.2 wprowadzi naliczanie kar umownych za każde 12 godzin opóźnienia, a nie za każdą godzinę w przypadku dostaw leków na cito? Obecne zasady grożą Wykonawca rażącą stratą; zwłaszcza, że dostawa poreklamacyjna trwa dłużej, a nie krócej, niż standardowa, z uwagi na konieczność rozpatrzenia reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 1 leku Enoxaparinum natrium 20mg-100mg w postaci ampułko-strzykawkę gdyż tylko taka postać zarejestrowana jest na terenie kraju?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 2 leku Teicoplaninum oraz poz. 9 leku Valproate sodium 400mg/4ml w postaci fiołki + ampułki z rozpuszczalnikiem ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 13, 14,15,16 insulin w postaci 5 wstrzykiwaczy SoloSTAR?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 11 poz. 17 podpunkt 1: insuliny glargine w postaci 5 wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 32

Czy Zamawiający doprecyzuje jaką insulinę miał na myśli w pakiecie nr 11 poz. 18 podpunkt 2? Insulin lispro występuje jedynie w postaci opisanej w podpunkcie 1. Czy należy dwukrotnie wycenić tę samą insulinę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że należy dwukrotnie wycenić tę samą insulinę.

Pytanie 33

Pakiet 29 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 34

Pakiet 29 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 35

Pakiet 17 pozycja 124

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5 ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając

krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 36

Pakiet 17 pozycja 124

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 37

Pakiet 17 pozycja 78, 1 i 78, 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 38

Pakiet 17 pozycja 78, 1 i 78, 2

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 78,1 i 78,2 z pakietu 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Dotyczy zadania nr 17 pozycja 237

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z zadania 1 pozycji 237 (wapno sodowane) w celu złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.4 pkt 1,2,3, 4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Do §3 ust.18 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Do treści §4 ust.6 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust.6 następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Do treści §5 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 552 Kodeksu cywilnego: "... 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.

Pytanie 45

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 (§5 ust.7 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 46

Do treści §8 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 522 Kodeksu cywilnego: "... 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.

Pytanie 47

Do treści §9 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie CITO podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust.4-7 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

Do §3 ust.18 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

Do treści §4 ust.6 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust.6 następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 5a i załącznik 5b do SIWZ w zakresie § 4 ust. 6 z zapisu: „Dostarczany towar będzie posiadał termin ważności (min. 12 miesięcy) od daty dostarczenia go do siedziby Zamawiającego.”, na zapis: „Dostarczany towar będzie posiadał termin ważności (min. 12 miesięcy) od daty dostarczenia go do siedziby Zamawiającego, dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić Kierownik Apteki Zamawiającego.”.

Pytanie 51

Do treści §5 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 552 Kodeksu cywilnego: "... 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.

Pytanie 52

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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 (§5 ust.7 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53

Do treści §8 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów wynikających z przesłanki zawartej w art. 522 Kodeksu cywilnego: "... 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.

Pytanie 54

Do treści §9 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie CITO podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55

Do §2 projektu umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §3 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

Pakiet nr 13, poz. nr 2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 57

Pakiet 15 poz. 16

Czy, ze względu na brak produkcji Morphini sulfas 0,1 % spinal 1 mg/ml x 10 amp a 1 ml, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Morphini sulfas 0,1 % spinal 1 mg/ml x 10 amp a 2 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 58

Pakiet 15 poz. 21

Dexdor - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 59

Pakiet 17 poz.20

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 17 poz. 20 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 17 poz. 20 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 61

Pakiet 17 poz. 39

Calcii Glubionas et Gluconas - Czy, ze względu na brak produkcji Calcium Pliva, Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wst,10ml,10amp – preparat na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 62

Pakiet 17 poz. 142

Gamma anty HBS 200 amp. 200 jm x 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Uman Big 180 jm/ml; 1 ml, roztw. do wstrz. 1 fiol.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 63

Pakiet 17 poz. 146

Fenoterol ampułki – Czy winno być 0,05 mg/ml?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka i Zamawiający zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 17 poz. 146 z zapisu: Fenoteroli hydrobromidum Fenoterol amp.0.5 mg/ml x 15 amp na zapis: Fenoteroli hydrobromidum Fenoterol amp.0.05 mg/ml x 15 amp.

Pytanie 64

Pakiet 18 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt zamienny o nazwie Cosmofer 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw. do wstrz., inf, 5 amp?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 65

Pakiet 45

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 250 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 66

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 2,3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 20szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67

Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 ampulek. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 68

Czy Zamawiający w pakiecie 29 poz. 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 20szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

Czy Zamawiający w pakiecie 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 40szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga w pakiecie 31 opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

Czy Zamawiający w pakiecie 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 72

Czy Zamawiający w pakiecie 32 wymaga opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 73

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 5 dopuści produkt w opakowaniu flakon? Wymagany produkt nie występuje w opakowaniu worków.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 74

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 7 objętość 50ml dopuści w opakowaniu worków? Wymagany produkt nie występuje w butelce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Czy Zamawiający w pakiecie 39 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu fiolka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 76

Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 77

Czy Zamawiający w pakiecie 48 poz. 1 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79

Dotyczy § 4 ust. 4 umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie umowy o zwrot "jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 5a i załącznik 5b do SIWZ w zakresie § 4 ust. 4 z zapisu: „Towar zostanie dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego – Apteka Szpitalna, od poniedziałku do piątku w godzinach 7.00 – 13.00.” na zapis: „Towar zostanie dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego – Apteka Szpitalna, od poniedziałku do piątku w godzinach 7.00 – 13.00. W przypadku gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”.

Pytanie 80

Dotyczy § 8 ust. 1 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26.

Pytanie 81

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 konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82

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 konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 poz. 22 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego kompozycję żywych, liofilizowanych kultur bakterii probiotycznych: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus i Bifidobacterium lactis w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 poz. 22 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr., zawierającego żywe, mikroenkapsulowane kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 0,6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 51 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nier refundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 87

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 51 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 88

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 51 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 89

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 51 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Pakietu 51 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych z warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 90

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 17 pozycja 34.23 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 17 pozycja 34.23 równoważnych igieł konfekcjonowanych w opakowaniach po 100 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 91

Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji:

Pakiet 10, poz 20, Czy zamawiający dopuszcza dietę dojelitową o mOsm/l -220 ,a jest- 200 mOsm/l ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 92

W związku z faktem, iż Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej zajmuje się leczeniem pacjentów z wieloma rodzajami nowotworów (m. in. piersi, płuca, jelita grubego),

Czy zamawiający wymaga dostarczenie w ramach postępowania przetargowego nr W Sz – II.4.291.38.2019 badań klinicznych potwierdzających bezpieczeństwo i skuteczność stosowania pegfilgrastymu w w/w rodzajach nowotworów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga i jednocześnie zmienia pkt III Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w Części C SIWZ po przez wprowadzenie pkt. 6 o następującej treści: Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

Zgodnie z zasadami określonymi w pkt 2.1) w celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca składa:

a) Badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo i skuteczność stosowania pegfilgrastymu w leczeniu nowotworów m.in. piersi, płuca, jelita grubego. - dotyczy Pakietu 21.

Pytanie 93

Zamawiający podczas trwania postępowania zmienił sformułowanie „Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta”, znajdujące się w par 8 ust. 7 Umowy stanowiącej Załącznik nr 5a do SIWZ i zastąpił je poniższym sformułowaniem:

„Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta, w tym odpowiedzialność finansową za dostawę leków, które zostały zweryfikowane przez Krajową Organizację Weryfikacji Autentyczności Leków (KOWAL) jako fałszywe.”

Rozpatrując nowe brzmienie zapisu z literalnego punktu widzenia, sugeruje on, że KOWAL wydaje opinie w przedmiocie, czy dany lek jest fałszywy. KOWAL natomiast w rzeczywistości jest administratorem systemu PLMVS, którego zadaniem jest weryfikacja statusu posiadanego przez dane opakowanie leku.

Dodatkowo, ze względu na fakt, że zdarzają się sytuacje w których leki nie przechodzą weryfikacji autentyczności, ze względu na błędy wynikające z przyczyn technicznych po stronie systemu PLMVS, niezależne od Wykonawcy, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującym pytaniem:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość przywrócenia poprzedniego brzmienia par 8 ust. 7 Umowy tj. „Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta” lub jego doprecyzowanie poprzez zmianę treści zapisu na poniższą:

„Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta, w tym odpowiedzialność finansową za dostawę leków, które zostały zweryfikowane przez Krajową Organizację Weryfikacji Autentyczności Leków (KOWAL) jako fałszywe, z wyłączeniem sytuacji w których negatywna weryfikacja autentyczności była spowodowana przyczynami technicznymi po stronie systemu KOWAL”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 5a do SIWZ w zakresie § 8 ust. 7 z zapisu: „Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta, w tym odpowiedzialność finansową za dostawę leków, które zostały zweryfikowane przez Krajową Organizację Weryfikacji Autentyczności Leków (KOWAL) jako fałszywe.” na zapis: „Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta, w tym odpowiedzialność finansową za dostawę leków, które zostały zweryfikowane przez Krajową Organizację Weryfikacji Autentyczności Leków (KOWAL) jako fałszywe, z wyłączeniem sytuacji w których negatywna weryfikacja autentyczności była spowodowana przyczynami technicznymi po stronie systemu KOWAL.”

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że nie przedłuża terminu składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 29.07.2019 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 29.07.2019 r. o godz. 10:15.