



Szpital Wojewódzki Koszalin

Kontakt:

Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.57.2016 EK

Koszalin, 21.06.2016 r.

Do:

Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.57.2016 EK – leki onkologiczne i pomocnicze

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1

„Czy w związku z tym, iż produkty lecznicze w zakresie pakietu nr 59, 62, 78 są sprowadzane w ramach importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na:

Wydłużenie terminu dostawy do 7 dni

Odstąpienie od wymogu załączenia oświadczenia do oferty o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu (Dział VII, punkt 5., ppkt 3) ?”

ODPOWIEDŹ

1. Zamawiający wydłuża termin dostawy do 14 dni w przypadku produktów leczniczych z importu docelowego
2. Zamawiający odstępuje od wymogu załączenia oświadczenia do oferty o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających do obrotu w zakresie zadań produktów leczniczych z importu docelowego.

PYTANIE NR 2: dotyczy zadania nr 79

„Czy Zamawiający dopuści przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz regulator przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez 48h przy nominalnej prędkości przepływu 5ml/h, o nominalna objętość 270ml do max. 295 ml. Oferowany system infuzyjny jest kompatybilny i stabilny z cytostatykami np. z 5-Fluorouracilem.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 3: dotyczy zadania nr 52

„Czy Zamawiający wymaga aby w Zadaniu nr 52 - Imatynib, dawka 100 mg leku Imatinib, była podzielna, w celu zapewnienia jak najlepszego dostosowania dawki chemioterapeutyku do potrzeb pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza, aby w zadaniu nr 52 - Imatynib, dawka 100 mg leku Imatinib, była podzielna.

PYTANIE NR 4: dotyczy zadania nr 52

„Czy Zamawiający dopuszcza aby w Zadaniu nr 52 zaproponowany lek był w postaci tabletki powlekanej?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 5: dotyczy zadania nr 26,30,32,35,48,54,74

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 48 h dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 26, 30, 32, 35, 48, 54, 74?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 6: dotyczy zadania nr 26,30,32,35,48,54,74

„Zamawiający w projekcie umowy w § 3 wskazał w ust. 6, że „Kupującemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia wartości umowy, określonej w § 1”

Zamawiający nie określił w § 3 ust. 6 w jakim zakresie może dojść do zmian ilościowych poszczególnych pozycji asortymentu co rodzi niepewność co do tego, na jaką skalę zamówienia może wykonawca liczyć w ramach danego pakietu i utrudnia oszacowanie ceny ofertowej. Umowa o wykonanie zamówienia publicznego ma charakter umowy wzajemnej, gdzie strony są względem siebie równe. Wyżej wskazany zapis drastycznie narusza tę równowagę dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania umowy na etapie jej realizacji.

Wskazujemy, że wykonawca musi wiedzieć na jakie zmiany ilościowe być przygotowanym w przeciwnym razie dowolne przesunięcia ilościowe pomiędzy pakietami mogą prowadzić do sytuacji, w której przykładowo wykonawca nie będzie posiadał zapasu określonego leku (w przypadku zamówienia go w znacznie większej ilości niż pierwotnie przewidziana).

Przypominamy, że zgodnie z art. 144 ust. 1 Pzp zakazana jest istotna zmiana umowy w stosunku do treści oferty, w tym w zakresie dotyczącym przedmiotu zamówienia. Zapis § 3 ust. 6 wzoru umowy w ocenie wykonawcy stanowi niedozwolone obejście przepisów Pzp w tym art. 144 i może prowadzić de facto do udzielania nowych zamówień z pominięciem procedur przetargowych. W związku z powyższym wnosimy o usunięcie z wzoru umowy § 3 ust. 6 bądź jego modyfikację.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z § 3 projektu umowy ust 6.

PYTANIE NR 7

„Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.4 frazę: „oraz rozlokowania towaru w miejscach wskazanych przez Kupującego”? Konieczność rozkładania indywidualnych opakowań na półkach czy w lodówkach opóźnia wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wykreśli z § 3 ust. 4 powyższego zapisu.

PYTANIE NR 8

„Czy Zamawiający dopisze w par. 3.9, że odmowa przyjęcia towaru wymaga przeprowadzenia postępowania reklamacyjnego z udziałem Wykonawcy? Obecny zapis zakłada, że o jakości towaru decyduje jednostronnie Zamawiający. Nadto Wykonawca prosi o wyjaśnienie, jaka jest relacja par. 3.9 do par. 6, gdzie mowa jest o procedurze reklamacji? Wydaje się, że zapis par. 3.9 jest zbędny, gdyż kwestie reklamacji całościowo i wyczerpująco reguluje par. 6.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopisze w § 3 ust. 9 powyższego zapisu.

PYTANIE NR 9

„Czy Zamawiający wydłuży termin wskazany w par. 6.9 z 3 dni do 5 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydłuży terminu wskazanego w § 6 ust. 9.

PYTANIE NR 10

„Czy Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zapisów par. 7.1.3 (powinno być 7.1.2) w ten sposób, że zamiast kary umownej w wysokości 10% wprowadzi karę umowną w kwocie max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie przewiduje zmian w § 7 projektu umowy.

PYTANIE NR 11: dotyczy zadania nr 62

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 62 wyrazi zgodę na zaoferowanie Lomustine 40mg w wielkość opakowania 10 kapsułek w przeliczeniu na 20 opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Lomustine 40mg w wielkość opakowania 10 kapsułek w przeliczeniu na 20 opakowań.

PYTANIE NR 12: dotyczy zadania nr 59,62,78

„Czy Zamawiający dla leków z importu docelowego (zadanie nr 59, 62, 78) wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zapotrzebowania potwierdzonego przez Ministra Zdrowia? Leki z importu docelowego sprowadzane są na podstawie określonego zapotrzebowania potwierdzonego przez Ministra

Zdrowia, które kieruje się do hurtowni farmaceutycznej. Leki te każdorazowo są sprowadzane z zagranicy. W związku z powyższym Wykonawca potrzebuje więcej czasu na sprowadzenie ich dla potrzeb Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wydłuża termin dostawy do 14 dni w przypadku produktów leczniczych z importu docelowego.

PYTANIE NR 13: dotyczy zadania nr 21 poz.3

„Zadanie 21 poz.3 – w związku z brakiem na rynku leku Fluorouracil w dawce 500 mg spełniającego wymogi SIWZ tj. „stabilności fizyko-chemicznej minimum 48h po przygotowaniu roztworu dla pacjenta” zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie Fluorouracil 250 mg w ilości 200 fiolek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Fluorouracil 250 mg w ilości 200 fiolek.

PYTANIE NR 14: dotyczy zadania nr 68 poz.1,2

„Zadanie 68 poz. 1,2 Bendamustine - Czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo przygotowywanego i podawanego pacjentowi leku w postaci roztworu zawierającego chlorowodorek bendamustyny oczekuje, aby lek znajdował się w fiolkach o pojemności 25/26 ml zawierających 25 mg substancji i 60ml zawierających 100 mg chlorowodoru bendamustyny. Takie pojemności zapewniają prawidłową rekonstytucję i bezpieczeństwo przygotowania całego roztworu do podaży.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 15: dotyczy zadania nr 2

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 2 lek Doxorubicin w formie koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 16: dotyczy zadania nr 2

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 2 w poz. 4 dopuści przeliczenie leku Doxorubicin 150 mg na 100 mg uzyskując łącznie 225 fiolek Doxorubicin 100 mg?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 17: dotyczy zadania nr 8

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 8 dopuści przeliczenie leku Carboplatin 1000 mg na dawki 600 mg – 80 fiolek i 50 mg – 40 fiolek.

Po przeliczeniu Zamawiający uzyska łącznie następujące ilości leku:”

L.p	Nazwa leku /op./ postać	j.m.	Ilość
1	Carboplatin - gotowy koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji 50mg	fiolek.	240
2	Carboplatin - gotowy koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 150mg	fiolek.	250
3	Carboplatin - gotowy koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 450mg	fiolek.	200
4	Carboplatin - gotowy koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 600mg	fiolek.	180

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 18: dotyczy zadania nr 9

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 dopuści przeliczenie leku Docetaxel 140 mg na dawki 160 mg – 87 fiolek i 20 mg – 4 fiolek.

Po przeliczeniu Zamawiający uzyska łącznie następujące ilości leku:”

L.p	Nazwa leku /op./ postać	j.m.	Ilość
1	Docetaxel gotowy koncentrat 20mg	fiol.	304
2	Docetaxel gotowy koncentrat 80mg	fiol.	300
3	Docetaxel gotowy koncentrat 160mg	fiol.	87

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 19: dotyczy zadania nr 37

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 37 dopuści lek Epirubicin w formie roztworu do wstrzykiwania lub infuzji.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 20

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem na wymaganych ilości w SIWZ.

PYTANIE NR 21: dotyczy zadania nr 4

„Preparat Mesnum 400 mg konfekcjonowany jest w opak. zawierającym 15 amp. Czy Zamawiający zgodzi się podać cenę jednostkową netto za opakowanie zbiorcze i wycenę 70 takich opakowań. Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie zbiorcze i wycenę 70 takich opakowań.

PYTANIE NR 22

„Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.

PYTANIE NR 23

„Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek w opisanej dawce nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku leku w opisanej dawce, który nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy nie wyceniać go wcale.

PYTANIE NR 24

„Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 25

„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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z wyłączeniem zadania nr 38.

PYTANIE NR 26: dotyczy zadania nr 7

„Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu Trexan 2,5mg tabletki w opak x 100 szt? W przypadku wyrażenia zgody prosimy podać jaką liczbę opakowań należy wycenić: 7,5 opak czy z zaokrągleniem 8 pełnych opakowań?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zezwala na wycenę preparatu Trexan 2,5mg tabletki w opak x 100 szt. Powyższy produkt leczniczy należy zaoferować z zaokrągleniem do 8 pełnych opakowań.

PYTANIE NR 27: dotyczy zadania nr 40

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Cytarabine w postaci substancji rozpuszczalnej do przygotowania roztworu do wstrzykiwań?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 28: dotyczy zadania nr 51

„Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fludarabine phosphate w postaci fiołki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 29: dotyczy zadania nr 64

„Zoledronic acid amp. 4 mg. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiołki? Tylko w takiej formie preparat jest obecnie dostępny na rynku.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 30

„Do §3 ust. 3 projektu umowy oraz Rozdziału XV pkt I SIWZ - termin dostaw i kryteria oceny ofert. Wnosimy o zmianę kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw i prosimy o zmianę na terminy dostaw: od 22 godzin do 24 godzin - 5 pkt, oraz od 24 godzin do 26 godzin - 0 pkt. Jednocześnie prosimy o zmianę maksymalnego terminu dostawy do 26 godz. W uzasadnieniu wskazujemy skutki jakie przyniesie nie dokonanie sugerowanego przez nas uszczegółowienia zapisu. Waga kryterium terminu dostaw w ocenie ofert będzie miała istotny wpływ na wybór ofert (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze takie, których bilans ceny i terminu dostaw da najwyższą punktację). Ponieważ w przedmiotowym przetargu niektórzy wykonawcy mogą złożyć oferty z deklaracją terminu dostaw np. 10-12 godzin, to może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wyższymi cenami, ale z krótszymi terminami dostaw (bo np. inni wykonawcy zaoferują dostawy w realnym ponad dwudziesto godzinnym terminem). Oczywiście nie byłoby w tym nic złego gdyby nie fakt, iż w rzeczywistości bieżące dostawy (poza specjalnymi, w trybie „cito”) nie mogą być realizowane w terminie 10 -12 godzin. W rzeczywistości bowiem realizacja dostaw musi być poprzedzona złożeniem zamówienia przez Zamawiającego, zamówienia takie składane są przez osobę upoważnioną, w godzinach pracy Apteki Szpitalnej, najczęściej po spłynięciu zapotrzebowania z poszczególnych Oddziałów Szpitala, po porannych wizytach lekarskich. A zatem, jeśli zamówienie jest przekazane wybranemu w przetargu wykonawcy zamówienia publicznego i jego realizacja miałaby nastąpić w terminie np. 10 lub 12 godzin, to powinna zostać zrealizowana w godzinach wieczornych lub nocnych, czyli poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej.

Po przeprowadzeniu powyższej analizy nasuwa się jednoznaczny wniosek, że przyznana podczas oceny ofert punktacja nie będzie przydatna do realizacji zamówienia. Wszystko wskazuje bowiem na to, iż Zamawiający, zgodnie z punktacją wskazaną w SIWZ, wybierze oferty z krótszym terminem dostaw ale najprawdopodobniej z wyższą ceną. Rezultat będzie taki, że dostawy leków (droższych!) będą realizowane i tak w terminie około 22-24 godzin, ponieważ zgodnie z przepisami Prawa farmaceutycznego zamówienia i odbioru leków musi dokonywać osoba upoważniona (farmaceuta), a dokonywać tego będzie w godzinach pracy Apteki Szpitalnej. Zatem oceniany tak wysoko termin dostaw, który zdeterminuje o wybór oferty najkorzystniejszej, nie będzie miał znaczenia przy faktycznej realizacji dostaw leków. W związku z powyższym wprowadzenie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisu, który sprecyzuje i urealni wymagania Zamawiającego co do spodziewanych terminów dostaw, wydaje się w pełni uzasadnione.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw.

PYTANIE NR 31

„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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 rozdz. XVIII pkt 2 ppkt 2), 3) i 4) specyfikacji istotnych warunków zamówienia)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.

PYTANIE NR 32

„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 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §3 ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z §3 projektu umowy ust. 6.

PYTANIE NR 33

„Do treści §3 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego zapisu do §3 ust.8.

PYTANIE NR 34

„Do treści §6 ust.4 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.4 projektu umowy 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 dopisuje w §6 ust.4 zapis: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

PYTANIE NR 35

„Do §7 ust.1 pkt 1 ppkt b) i c) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu §7 ust.1 pkt 1 ppkt b) i c) projektu umowy, ponieważ w zapisie §7 ust.1 pkt 1 ppkt d) i e) są już zawarte kary obciążające Wykonawcę za dostarczenie towaru podlegającego reklamacji oraz opóźnieniu w rozpatrzeniu reklamacji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z projektu umowy zapisu w §7 ust.1 pkt 1 ppkt b) i c).

PYTANIE NR 36

„Do §7 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 2% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wymiaru kary do 2% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

PYTANIE NR 37: dotyczy projektu umowy

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydłuży terminu wskazanego w § 6 ust. 9.

PYTANIE NR 38: dotyczy projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

1) nienależytego wykonywania umowy, a w szczególności:

- a) nieterminowej realizacji dostaw w wysokości 0,2% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie
- b) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej dostawy
- c) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,2% wartości brutto realizowanej dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto brakującej dostawy
- d) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie
- e) wymiany po upływie terminu, o którym mowa § 6 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały braki ilościowe w wysokości 0,3% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 39: dotyczy zadania nr 39 poz. 1-3

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 39 poz. 1-3 posiadał bezpieczne, nietłukące się opakowanie z polipropylenu, zamykane korkiem chlorobutylovym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapsłem i kapsłem polipropylenowym w plastikowym blistrze? Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowywaniem leków w pracowni cytostatycznej, chroniąc zawartość fiołki po upuszczeniu.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 40: dotyczy zadania nr 39 poz. 1-3

„Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 39 poz. 1-3 posiadał wskazanie w leczeniu w skojarzeniu z kapecytabiną z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozсіяną postacią jelita grubego?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Mariola Sikora
Z-ca Dyrektora ds. techniczno-administracyjnych