

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 6. Nr sprawy : ZP-17-029UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 55 pozycji 1 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
 Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. **Pakiet 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na napełnienie butli należących do Wykonawcy bez dodatkowych opłat? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę ale bez kosztów dzierżawy i dodatkowych opłat.**
3. W SIWZ w rozdz. II Ustalenia ogólne dotyczące przedmiotu zamówienia w pkt 6 prosimy o zgodę na dopuszczenie dwutlenku węgla o terminie ważności nie krótszym niż 6 miesięcy od daty dostarczenia. Uwaga! Dwutlenek węgla zarejestrowany jako wyrób medyczny posiada termin ważności 12 miesięcy od daty produkcji. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę dwutlenku węgla o terminie ważności nie krótszym niż 10 miesięcy.**
4. Do §5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
5. Do §5 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy? **Odp. : Zamawiający zmienia treść §5 pkt.2 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie:
Pkt.2 W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości brutto części/pakietu, którego dotyczy odstąpienie.**
6. Do treści §5 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych 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."
 Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.
7. Prosimy o dopisanie do §5 ust.5 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych". **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
8. Czy w Pakiecie 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Ferri hydroxydum saccharum, roztwór do wstrzyknięć i infuzji ampułka 5ml, dawka 0,02g Fe(III)/1ml? **Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymagania i opis zawarte w SIWZ.**
9. Czy w Pakiecie 3, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Ferri hydroxydum saccharum, roztwór do wstrzyknięć i infuzji ampułka 5ml, dawka 0,02g Fe(III)/1ml? **Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymagania i opis zawarte w SIWZ.**
10. Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie jakie dawki preparatów i w jakiej ilości należy wycenić w poniżej podanych pakietach:

Pak	Poz	
17	1	Carbamazepinum tabl o zmodyf uwalnianiu

17	2	Carbamazepinum tabl
40	1	Morphini sulfas tabl o przedł uwalnianiu 0,01g
40	2	Morphini sulfas tabl o przedł uwalnianiu 0,03g
40	3	Morphini sulfas r-r do wstrz amp. 1ml; 0,02g/1ml
50	1	Sulfacetamidum natricum krople do oczu 0,1g/1ml– minimów a 0,5ml

Odp.: Zamawiający dokonał korekty SIWZ w dniu 14.04.2017r i uzupełnił wszystkie brakujące pozycje. W korekcie tej jednak błędnie zostały podane niektóre zamawiane jednostki. W Pakietach Nr 29, 41 i 42 zamawianą jednostką są gramy a nie opakowania. Zamawiane ilości nie ulegają zmianie.

11. Czy Zamawiający w pak. 37 w poz. 3 wyraża zgodę na wycenę preparatu: Ranigast, 0,5 mg/ml, roztw.do infuz.,100 ml,poj - 20 szt. ? Brak rejestracji preparatu w pojemności 1000 ml. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

12. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu o nazwie międzynarodowej „ Immunoglobulinum Humanum hpatitidis B”, posiadającego pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w Polsce? **Odp.: Zamawiający wymaga produktu o następującym składzie: Immunoglobulina ludzka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B; produkt zawierający białko ludzkie o stężeniu 50g/l, w tym co najmniej 96% IgG o zawartości przeciwciał przeciw antygenowi powierzchniowemu wirusa zapalenia wątroby typu B (HBs) równej 50j.m./ml**

Dyrektor SPSKM
dr n med. Włodzimierz Dziubdziela