

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 26. Nr sprawy : ZP-17-119UN

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 :

- Pyt.1** Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 16 Sevoflurane wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)? Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran. **Odp.: Zamawiający nie wymaga.**
- Pyt.2** Czy Zamawiający w Pakiecie 16 Sevoflurane dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w odpornej na uszkodzenia mechaniczne butelce aluminiowej, wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku (adapter nakręcany na butelkę, stanowiący szczelny bezpośredni system napętniania parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego? Informujemy, że na rynku znajdują się obecnie co najmniej dwa produkty Sevofluranu różniące się systemem wlewowym (napętniania) parowników (tj. Sevorane firmy AbbVie Polska Sp. z o.o. oraz Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o.) i obydwie gwarantują bezpieczeństwo zarówno dla obsługi medycznej jak i pacjentów i są powszechnie stosowane w jednostkach szpitalnych. Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania jak produkt opisany w SIWZ. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu wymagającego stosowanie adaptera. Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga preparatu kompatybilnego z posiadanymi parownikami typu : PENLON LIMITED i VAPOR 2000.**
- Pyt. 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 5 ustęp 2 umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **nie zrealizowanego** przedmiotu umowy? W przypadku zrealizowania znacznej części umowy bez żadnych zastrzeżeń, kara liczona od całości umowy jest wyraźnie zawyżona. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**
- Pyt.4** Dotyczy § 2 ustęp 4 umowy. W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę pod warunkiem zobowiązania się Wykonawcy do wymiany w/w produktów na pełnowartościowe przed upływem daty ich ważności na żądanie Zamawiającego.**

Powyższe odpowiedzi i zmiany SIWZ są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Motek*