

Kamienna Góra, dnia 05.09.2019 r.

Nr sprawy: PNG/1/07/2019.

Wykonawcy (wszyscy)

Wyjaśnienia treści SIWZ

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa leków różnych dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji Sp. z o.o. w Kamiennej Górze.”

Dolnośląskie Centrum Rehabilitacji Sp. z o.o. w Kamiennej Górze, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), informuje o otrzymanych wnioskach o wyjaśnienie treści SIWZ oraz o udzielonych na nie wyjaśnieniach do postępowania pn. „Dostawa leków różnych dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji Sp. z o.o. w Kamiennej Górze.”

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 1

Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów:

- 1) tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie,
- 2) tabletki na kapsułki i odwrotnie,
- 3) tabletki na drażetki i odwrotnie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 2

Zamawiający dopuszcza zmianę fiołki na ampułki i odwrotnie.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 3

Zamawiający dopuszcza zmianę fiołki na ampułko-strzykawkę lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia - do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź nr 4

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania. Sposób przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g ? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie ?

Odpowiedź nr 5

Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury opakowania. Dopuszczalna zmiana to maksymalnie 30% większe opakowanie.

Pytanie nr 6

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów SIWZ w zakresie §10 ust. 1 pkt. 1.1 b) na 1% wartości niezrealizowanej partii towaru, a nie całego zamówienia.

Odpowiedź nr 6

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 26 leku Admiodarone w opakowaniu zawierającym 30 tabl. przeliczając odpowiednio ogólna ilość opakowań ?

Odpowiedź nr 7

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 26 leku Admiodarone w opakowaniu zawierającym 30 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 27 leku Admiodarone inj w opakowaniu zawierającym 6 amp przeliczając odpowiednio ogólna ilość opakowań? Czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 27 leku Admiodarone inj w opakowaniu zawierającym 6 amp. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań. Ilość opakowań należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 73 leku Betaxolol 20 mg w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólna ilość opakowań ? Czy ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź nr 9

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 73 leku Betaxolol 20 mg w opakowaniu zawierającym 28 tabl. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań. Ilość opakowań należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w zadaniu 201 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku ?

Odpowiedź nr 10

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę leku zawartego w zadaniu nr 201 posiadającego własne, udokumentowane badania kliniczne, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej, potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga aby lek w zadaniu 201 był zarejestrowany na terytorium całej Unii Europejskiej ?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie wymaga, aby lek w zadaniu 201 był zarejestrowany na terytorium całej Unii Europejskiej.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuszcza aby lek w zadaniu 201 był objęte dodatkowym monitorowaniem ?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający dopuszcza, aby lek w zadaniu nr 201 był objęty dodatkowym monitorowaniem.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniach 484, 485, 486 leku ramipril w postaci tabletek ?

Odpowiedź nr 13

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniach 484, 485, 486 leku ramipril w postaci tabletek.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 607 leku ketoprofenum w postaci tabletek o przedł. uwal. i w opakowaniu x 20 szt. przeliczając odpowiednio ogólną ilość opakowań ?

Odpowiedź nr 14

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 607 leku ketoprofenum w postaci tabletek o przedł. uwal. i w opakowaniu x 20 szt. Ilość opakowań należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 242 insuliny w postaci wstrzykiwaczy Solostar ?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 242 insuliny w postaci wstrzykiwaczy Solostar.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w par. 2.1. i 2.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź nr 16

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w par. 3.3 zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze ? 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 krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź nr 17

Zamawiający wprowadza w § 3 pkt 3 wzoru umowy zmianę terminu rozpatrzenia reklamacji na 5 dni kalendarzowych. Zatem § 3 pkt 3 wzoru umowy przyjmuje brzmienie:

„3. W przypadku wykrycia wad zamówionych leków i/lub ich niezgodności asortymentowej i ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie do 5 dni kalendarzowych, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.”

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w par. 7.3 na końcu dopisze frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź nr 18

Zamawiający przychyliła się do dopisania w § 7 pkt 3 wzoru umowy proponowanej frazy.

Zatem § 7 pkt 3 wzoru umowy przyjmuje brzmienie:

„3. W przypadku zaistnienia sytuacji określonych w pkt 2.1-2.5 strony ustalają, że zmiana cen określonych w umowie obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów w tym zakresie. Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej od obniżonej ceny urzędowej.”

Pytanie nr 19

dotyczy zadania nr 268, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml 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 nr 19

Zamawiający nie dopuszcza produktu o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 20

dotyczy zadania nr 268, poz. 1

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

Odpowiedź nr 20

Zamawiający nie dopuszcza produktu o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 21

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w zadaniu 246 w opakowaniach 90 tabl zamiast 60 tabl.,
- w zadaniu 294, 559 w opakowaniach 108 tabl zamiast 90 tabl.

Odpowiedź nr 21

Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę, przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań, określonych wyżej, dla zadań nr 246, 294, 559.

Pytanie nr 22

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.

Odpowiedź nr 22

Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 23

dotyczy zadania nr 580

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr., zawierającego żywe, liofilizowane kultury trzech szczepów bakterii probiotycznych *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*, *Bifidobacterium lactis* w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld mld CFU/ kaps ? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź nr 23

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu TribioDr o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 24

dotyczy zadania nr 316

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; w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań ?

Odpowiedź nr 24

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu ProbioDr o wyżej określonych parametrach po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 25**dotyczy zadań nr 316 i 318**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 nr 25

Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę, zaferowanie produktu LactoDr o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 26**dotyczy zadań nr 316 i 318**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe, kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu ?

Odpowiedź nr 26

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu zawierającego żywe, kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu.

Pytanie nr 27**dotyczy zadań nr 316 i 318**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu nie zawierającego alergenów pokarmowych, takich jak białka mleka krowiego, gluten, laktoza i sacharoza ?

Odpowiedź nr 27

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu nie zawierającego alergenów pokarmowych, takich jak białka mleka krowiego, gluten, laktoza i sacharoza.

Pytanie nr 28**dotyczy pakietu 442**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	
	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 lecznictwie zamkniętym
REFUNDACJA	nie

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach ?

PARAMETRY	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 WYŁĄCZENIE	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
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź nr 28

Zamawiający dopuszcza paski o wyżej określonych parametrach współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach. Ponadto Zamawiający nadmienia, że wymaga od dostawcy nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnych z paskami glukometrów oraz płynów kontrolnych w ilości wystarczającej do zaspokojenia bieżącego zapotrzebowania. Wymagamy również przeszkolenia personelu w zakresie korzystania z glukometrów oraz pasków dostarczanych przez dostawcę.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia były składane jedynie za pomocą faxu lub e-maila ?

Odpowiedź nr 29

Zamawiający, zgodnie z odpowiedzią nr 16, podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu par. 1 ust. 4 Wzoru umowy w następujący sposób?: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, nie więcej jednak niż o 20% wartości umowy [...]”

Odpowiedź nr 30

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 31

dotyczy zadania nr 52

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt [Atracurium besilate 25 mg/2,5 ml x 5 amp.] w Zadaniu 52 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C ?

Odpowiedź nr 31

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 32

dotyczy zadania nr 53

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt [Atracurium besilate 50 mg/5 ml x 5 amp.] w Zadaniu 53 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C ?

Odpowiedź nr 32

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 33

dotyczy zadania nr 88

Czy Zamawiający w Zadaniu 88. Poz. 1 (Bupivacaine Spinal 0,5% HEAVY fiol. 4 ml x 5 fiol..) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry ? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź nr 33

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu nr 88, produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 34

dotyczy wzoru umowy

Do treści §1 ust. 3-5 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość odstąpienia od realizacji części umowy, stanowiącą de facto możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, tj. 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 postanowień z §1 ust. 3-5 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie ?

Odpowiedź nr 34

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 35

dotyczy wzoru umowy

Do treści §7 ust. 5 wzoru umowy. 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 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 ?

Odpowiedź nr 35

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 36

dotyczy wzoru umowy

Do treści §10 ust. 1 pkt 1.1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §10 ust. 1 pkt 1.1 i lit. b) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie dostawy w wysokości 1% wartości brutto NIEDOSTARCZONEJ części zamówienia ?

Odpowiedź nr 36

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 37

dotyczy wzoru umowy

Do treści §10 ust. 1 pkt 1.1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §10 ust. 1 pkt 1.1 i lit. b) wzoru umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za opóźnienie reklamacji w wysokości 1% wartości brutto REKLAMOWANEJ części zamówienia ?

Odpowiedź nr 37

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 38

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.) ? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania ?

Odpowiedź nr 38

Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia niemniej jednak treść odpowiedzi nr 39 uwzględnia informację w przedmiotowym zakresie.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego ? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. - Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź nr 39

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia,
 - weksla in blanco wraz z deklaracją,
 - poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego,
 - zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego,
- lub w jakiegokolwiek innej formie.

Zamawiający znajduje się w dobrej sytuacji finansowej i nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 15.05.2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz.U.2019.243) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (t.j. Dz.U.2019.498).

Pytanie nr 40

dotyczy zadania nr 42

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 42 wody sterylnej do irygacji w butelce zakręcanej 1000 ml ?

Odpowiedź nr 40

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w Zadaniu 42, wody sterylnej do irygacji w butelce zakręcanej 1000 ml.

Pytanie nr 41

dotyczy zadań nr 115, 116, 119

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 115, 116, 119 produktów leczniczych pakowanych po 10 fiolek z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 41

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w Zadaniach 115, 116, 119, produktów leczniczych pakowanych po 10 fiolek z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 42

dotyczy zadań nr 131, 132

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 131, 132 produktów leczniczych pakowanych po 20 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 42

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w Zadaniach 131, 132, produktów leczniczych pakowanych po 20 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 43

dotyczy zadania nr 141

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 141 produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka ?

Odpowiedź nr 43

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu 141, produktu leczniczego Clindamycin w opakowaniu typu ampułka.

Pytanie nr 44

dotyczy zadania nr 239

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 239 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml x 20 szt. ?

Odpowiedź nr 44

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu nr 239, produktu leczniczego Geloplasma o wyżej określonych parametrach. Należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań.

Pytanie nr 45

dotyczy zadania nr 278

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 278 produktów leczniczych pakowanych po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 45

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu 278, produktów leczniczych pakowanych po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 46

dotyczy zadania nr 279

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 279 produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worków freeflex 500ml x 20 szt. ?

Odpowiedź nr 46

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu 279, produktu leczniczego o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 47

dotyczy zadania nr 306

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 306 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml pakowany po 20 ampulek w ilości 10 opakowań ?

Odpowiedź nr 47

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu 306, preparatu Kalium chloratum 15% 20ml pakowany po 20 ampulek w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 48

dotyczy zadania nr 341

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 341 emulsji tłuszczowej Intralipid 10% ?

Odpowiedź nr 48

Zamawiający dopuszcza zaferowanie, w zadaniu 341, emulsji tłuszczowej Intralipid 10%.

Pytanie nr 49

dotyczy zadań nr 357 i 358

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w Zadaniu 357 oraz 358 produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek szklanych z oranżowego szkła zapewniających ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej ?

Odpowiedź nr 49

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniach 357 i 358, produktu metamizole dostarczanego w opakowaniu x 10 ampulek szklanych z oranżowego szkła zapewniającego ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej.

Pytanie nr 50

dotyczy zadania nr 382

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 382 produktów leczniczych pakowanych po 40 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 50

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 382, produktów leczniczych pakowanych po 40 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 51

dotyczy zadania nr 402

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 402 preparatu Natrii chloridum isotonica inj. 0,9% 10ml pakowany po 50 ampulek ?

Odpowiedź nr 51

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 402, preparatu Natrii chloridum isotonica inj. 0,9% 10 ml pakowany po 50 ampulek. Należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań.

Pytanie nr 52

dotyczy zadania nr 406

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 406 płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius NaCl 0,9% 500 ml butelka zakręcana ?

Odpowiedź nr 52

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 406, płynu do irygacji pod nazwą Versylene Fresenius NaCl 0,9% 500 ml butelka zakręcana.

Pytanie nr 53

dotyczy zadań nr 438 i 439

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 438, 439 produktu leczniczego Paracetamol pakowanego po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 53

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniach 438 i 439, produktu leczniczego Paracetamol pakowanego po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 54
dotyczy zadania nr 472

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 472 preparatu Propofol amp. 1% - 10mg / 1ml - 20 ml pakowanego po 5 ampulek ?

Odpowiedź nr 54

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 472, preparatu Propofol amp. 1% - 10mg / 1ml - 20 ml pakowanego po 5 ampulek.

Pytanie nr 55
dotyczy zadania nr 480

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 480 płynu wieloelektrolitowego Benelyte przeznaczonego do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierającego w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%, pakowanego x 20 sztuk ?

Odpowiedź nr 55

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 480, płynu wieloelektrolitowego Benelyte przeznaczonego do stosowania od pierwszego dnia życia, zawierającego w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%, pakowanego x 20 sztuk.

Pytanie nr 56
dotyczy zadania nr 568

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 568 preparatu Addamel N - zestawu 9 pierwiastków śladowych zawierający: Cynk 100 µmol, Miedź 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampułkach a`10ml, w ilości 1 opakowania ?

Odpowiedź nr 56

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania, w zadaniu 568, preparatu Addamel N, o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 57
dotyczy zadania nr 606

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 606 produktów leczniczych pakowanych po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 57

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 606, produktów leczniczych pakowanych po 10 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości opakowań.

Pytanie nr 58

dotyczy zadań nr 43, 252, 253, 256, 257, 403, 404, 407, 478, 479, 519, 520

Czy Zamawiający w Zadaniach 43, 252, 253, 256, 257, 403, 404, 407, 478, 479, 519 oraz 520 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź nr 58

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniach 43, 252, 253, 256, 257, 403, 404, 407, 478, 479, 519, 520, produktów leczniczych o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 59

dotyczy pakietu nr 267

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania PNG/1/07/2019 zadanie 267 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste- opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone badaniami klinicznymi. Konkurencyjna cena przyczyni się do zmniejszenia kosztów leczenia.

Odpowiedź nr 59

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania, w zadaniu 267, produktu o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 60

dotyczy zadania nr 351

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 351 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 250 ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%,
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej,
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu,
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji,
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania,
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 60

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniu 351, wyżej określonego preparatu.

Pytanie nr 61

dotyczy zadań nr 43, 252, 256, 257, 296, 403, 404, 407, 479, 520

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 43,252,256,257,296,403,404,407,479,520 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca ?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź nr 61

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie, w zadaniach nr 43, 252, 256, 257, 296, 403, 404, 407, 479, 520, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami.

Pytanie nr 62

dotyczy zadań nr 41, 42, 406

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 41,42,406 roztworów do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki ?

Odpowiedź nr 62

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, w zadaniach 41, 42, 406, roztworów do irygacji o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, 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 nr 63

Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego. Ilość opakowań należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 64

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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie) ?

Odpowiedź nr 64

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, w przedmiocie zamówienia, występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np. tabletki na tabletki powlekane, tabletki na kapsułki, tabletki na drażetki, kapsułki na kapsułki twarde i odwrotnie.

Ponadto Zamawiający warunkuje wyrażenie zgody na zamianę, w przedmiocie zamówienia, występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu bądź tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie, uprzednim wystąpieniem do Zamawiającego z informacją pisemną określającą zadanie, którego zamiana miałaby dotyczyć.

Pytanie nr 65

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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 65

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, w przedmiocie zamówienia, występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań? Jak należałoby dokonać przeliczenia – zachowując 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania?

Odpowiedź nr 66

Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż wymienione w SIWZ wielkościach opakowań. Ilość opakowań należy przeliczyć zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów równoważnych w opakowaniach posiadających inną sztuk (tabletek, ampułek, kg, ml, itp.), niż zamieszczona w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź nr 67

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów równoważnych w opakowaniach posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kg, ml, itp.). Ilość opakowań należy przeliczyć zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 68

dotyczy zadania nr 1

Dotyczy Zadania 1, czy Zamawiający dopuści wycenę opak x 30 tabl. w ilości 18 op. z powodu braku dostępności na rynku opakx90 tabl.?

Odpowiedź nr 68

Zamawiający dopuszcza wycenę opak x 30 tabl. w ilości 18 op. z powodu braku dostępności na rynku opak x 90 tabl.

Pytanie nr 69

dotyczy zadań 9, 319, 428

Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci tabl.?

Odpowiedź nr 69

Zamawiający dopuszcza wycenę postaci tabletkowej.

Pytanie nr 70

dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę postaci kaps. otwierane?

Odpowiedź nr 70

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci kaps. otwierane.

Pytanie nr 71

dotyczy zadań nr 26, 28, 29, 32, 34, 57, 109, 164, 171, 196, 208, 281, 282, 288, 312, 348, 360, 361, 362, 384, 385, 413, 426, 453, 468, 469, 470, 488, 496, 500, 502, 512, 555, 559, 565, 571, 572, 605

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. powlekana ?

Odpowiedź nr 71

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabl. powlekana dla w/w zadań z wyłączeniem zadania nr 571.

Pytanie nr 72

dotyczy zadań nr 47, 346, 347, 489, 594

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. draż.?

Odpowiedź nr 72

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci tabl. draż.

Pytanie nr 73

dotyczy zadania nr 64

Czy Zamawiający dopuści wycenę Benfothiaminum +Pyridoxinum 0,1+0,1G x 30 draż. ?

Odpowiedź nr 73

Zamawiający nie dopuszcza wyceny Benfothiaminum +Pyridoxinum 0,1+0,1G x 30 draż.

Pytanie nr 74

dotyczy zadania nr 66

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań x 1 fiołka w ilości 100 fiołek ?
(Brak produkcji opakowań x 10 fiołek)

Odpowiedź nr 74

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań x 1 fiołka w ilości 100 fiołek.

Pytanie nr 75

dotyczy zadania nr 84

Czy Zamawiający dopuści wycenę Budesonid 0,5mg/ml zaw. do neb. 2 ml x 20 w postaci amp. ?

Odpowiedź nr 75

Zamawiający dopuszcza wycenę Budesonid 0,5mg/ml zaw. do neb. 2 ml x 20 w postaci amp.

Pytanie nr 76

dotyczy zadania nr 88

Czy Zamawiający dopuści wycenę Bupivacaine Spinal 0.5% Heavy, 4 ml, roztw.do wstrz., 5 amp ? (dostępna postać na rynku).

Odpowiedź nr 76

Zamawiający dopuszcza wycenę Bupivacaine Spinal 0.5% Heavy, 4 ml, roztw. do wstrz., 5 amp.

Pytanie nr 77

dotyczy zadania nr 94

Czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium chloratum WZF(Calc.chlor.WZF10%) 67mg/ml, inj, 10 ml, 10 amp. ?

Odpowiedź nr 77

Zamawiający dopuszcza wycenę Calcium chloratum WZF(Calc.chlor.WZF10%) 67mg/ml, inj, 10 ml, 10 amp.

Pytanie nr 78

dotyczy zadania nr 96

Czy Zamawiający wycenę Calcium Polfarmex (o smaku bananowym), CALCII GLUBIONAS+CALCII LACTOBIONAS O W-D 0,114-0,116 G WAPNIA/5 ML syrop, 150ml, but. szkl. w ilości 6 op.? jeśli inny smak proszę wskazać jaki ?

Odpowiedź nr 78

Zamawiający dopuszcza wycenę Calcium Polfarmex (o smaku bananowym), CALCII GLUBIONAS+CALCII LACTOBIONAS O W-D 0,114-0,116 G WAPNIA/5 ML syrop, 150 ml, but. szkl. w ilości 6 op.

Pytanie nr 79

dotyczy zadania nr 108

Czy zamawiający dopuści wycenę Carbo Medicinalis 200 mg, kaps. twarde, 20 szt w ilości 120 op. (Brak na rynku dawki 300 mg).

Odpowiedź nr 79

Zamawiający dopuszcza wycenę Carbo Medicinalis 200 mg, kaps. twarde, 20 szt w ilości 120 op.

Pytanie nr 80

dotyczy zadania nr 131

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw. do infuz., 20 but. w ilości po przeliczeniu 60 op.?

Odpowiedź nr 80

Zamawiający dopuszcza wycenę Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100ml, roztw. do infuz., 20 but. w ilości po przeliczeniu 60 op.

Pytanie nr 81

dotyczy zadania nr 132

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200ml, roztw. do infuz., 20 but. w ilości 50 op.

Odpowiedź nr 81

Zamawiający dopuszcza wycenę Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200ml, roztw. do infuz., 20 but. w ilości 50 op.

Pytanie nr 82

dotyczy zadania nr 135

Czy Zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium Accord, 2mg/ml; 2,5ml, rozt.d/wstrz, infuz, 5 fioł ?

Odpowiedź nr 82

Zamawiający dopuszcza wycenę Cisatracurium Accord, 2mg/ml; 2,5ml, rozt.d/wstrz, infuz, 5 fioł.

Pytanie nr 83

dotyczy zadania nr 141

Czy Zamawiający dopuści wycenę Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 4 ml, roztw. do wstrz., 5 amp ?

Odpowiedź nr 83

Zamawiający dopuszcza wycenę Clindamycin Kabi, 150 mg/ml; 4 ml, roztw. do wstrz., 5 amp.

Pytanie nr 84

dotyczy zadania nr 175

Czy Zamawiający dopuści wycenę Majamil PPH, 50 mg, tabl.dojelit., 30 szt, bl(3x10) w ilości po przeliczeniu i zaokr. w górę do pełnego opakowania 234 op.?

Odpowiedź nr 84

Zamawiający dopuszcza wycenę Majamil PPH, 50 mg, tabl. dojelit., 30 szt, bl(3x10) w ilości po przeliczeniu i zaokr. w górę do pełnego opakowania 234 op.

Pytanie nr 85

dotyczy zadania nr 222

Czy Zamawiający dopuści wycenę CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/ wstrz, inf, 5amp w ilości 20 op. ?

Odpowiedź nr 85

Zamawiający dopuszcza wycenę CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/ wstrz, inf, 5amp w ilości 20 op.

Pytanie nr 86

dotyczy zadania nr 227

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać kapsułkę ?

Odpowiedź nr 86

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci kapsułki.

Pytanie nr 87

dotyczy zadania nr 232

Czy Zamawiający dopuści wycenę Furosemide Kabi, 20 mg/2 ml, roztw.do wstrz., 50 amp w ilości 20 op. ?

Odpowiedź nr 87

Zamawiający dopuszcza wycenę Furosemide Kabi, 20 mg/2 ml, roztw. do wstrz., 50 amp. w ilości 20 op.

Pytanie nr 88

dotyczy zadań nr 240, 241, 298, 299

Czy Zamawiający dopuści wycenę insuliny po 10 wkładów po odpowiednim przeliczeniu ilości. ?

Odpowiedź nr 88

Zamawiający dopuszcza wycenę insuliny po 10 wkładów po odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pytanie nr 89

dotyczy zadania nr 245

Czy zamawiający dopuści wycenę Garamycin, 2mg/cm² (32,5 mg gentam), gąbka, 5x5x0,5cm, 1 szt w ilości 10 op. ? (Brak dostępności rozmiaru 2,5x5x0,5)

Odpowiedź nr 89

Zamawiający dopuszcza wycenę Garamycin, 2mg/cm² (32,5 mg gentam), gąbka, 5 x 5x0,5cm, 1 szt w ilości 10 op.

Pytanie nr 90

dotyczy zadań nr 246, 542, 576

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl. o przedł.uwaln. ?

Odpowiedź nr 90

Zamawiający dopuszcza wycenę postaci tabl. o przedł. uwaln.

Pytanie nr 91

dotyczy zadania nr 251

Czy zamawiający dopuści wycenę GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz, 1 fiolka w ilości 20 szt. ?

Odpowiedź nr 91

Zamawiający dopuszcza wycenę GlucaGen 1mg HypoKit, prosz, rozp. d/sp.r.d/wstrz, 1 fiolka w ilości 20 szt.

Pytanie nr 92

dotyczy zadania nr 253

Czy Zamawiający dopuści wycenę Glucosum, 20%, inj., KabiPac, 500 ml ?

Odpowiedź nr 92

Zamawiający dopuszcza wycenę Glucosum, 20%, inj., KabiPac, 500 ml.

Pytanie nr 93

dotyczy zadań nr 256, 257

Czy zamawiający dopuści wycenę opakowań KabiClear ?

Odpowiedź nr 93

Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań KabiClear.

Pytanie nr 94

dotyczy zadania nr 258

Czy Zamawiający dopuści wycenę Glukoza, prosz.d/sp.roztw.doust,prosz.doustn.,75 g w torebce ?

Odpowiedź nr 94

Zamawiający dopuszcza wycenę Glukoza, prosz.d/sp. roztw. doust, prosz. doustn., 75 g w torebce.

Pytanie nr 95

dotyczy zadania nr 294

Czy Zamawiający dopuści wycenę Indapamidum SR, 1,5mg, tabl.powl.o przedł.uwaln.,30szt,bl(3x10) w ilości 480 op. ?

Odpowiedź nr 95

Zamawiający dopuszcza wycenę Indapamidum SR, 1,5mg, tabl. powl. o przedł. uwaln., 30 szt, bl(3x10) w ilości 480 op.

Pytanie nr 96

dotyczy zadania nr 306

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium chloratum 15% Kabi, 150mg/ml;20ml,inj,20 amp w ilości 10 op.?

Odpowiedź nr 96

Zamawiający dopuszcza wycenę Kalium chloratum 15% Kabi, 150mg/ml; 20ml, inj, 20 amp w ilości 10 op.

Pytanie nr 97

dotyczy zadania nr 313

Czy Zamawiający dopuści wycenę Ketoprofen-SF, 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl w ilości 1800 op.?

Odpowiedź nr 97

Zamawiający dopuszcza wycenę Ketoprofen-SF, 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl w ilości 1800 op.

Pytanie nr 98

dotyczy zadania nr 335

Czy Zamawiający dopuści wycenę Lignocainum h/chlor. WZF 2%, 20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz, 5 fiol w ilości 240 op.?

Odpowiedź nr 98

Zamawiający dopuszcza wycenę Lignocainum h/chlor. WZF 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz, 5 fiol w ilości 240 op.

Pytanie nr 99

dotyczy zadania nr 339

Czy Zamawiający dopuści wycenę postac fiolka ?

Odpowiedź nr 99

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci fiolki.

Pytanie nr 100

dotyczy zadania nr 357

Czy Zamawiający dopuści wycenę Metamizole 500 mg/ml; 2ml, roztw.do wstrz.,10 amp. w ilości 200 op. ?

Odpowiedź nr 100

Zamawiający dopuszcza wycenę Metamizole 500 mg/ml; 2ml, roztw. do wstrz.,10 amp. w ilości 200 op.

Pytanie nr 101

dotyczy zadań nr 363, 365

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach po 4 amp-strz. w ilości po odpowiednim przeliczeniu ilości ?

Odpowiedź nr 101

Zamawiający dopuszcza wycenę w opakowaniach po 4 amp-strz. po odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pytanie nr 102

dotyczy zadania nr 382

Czy Zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5% roztw. d/inf,100 ml, 40 pojemn w ilości 50 op.?

Odpowiedź nr 102

Zamawiający dopuszcza wycenę Metronidazol 0.5% roztw. d/inf, 100 ml, 40 pojemn. w ilości 50 op.

Pytanie nr 103

dotyczy zadania nr 402

Czy Zamawiający dopuści wycenę Natr. chloratum, 0,9%, 10ml, inj.,(FrKabi), 50 amp w ilości 800 op.?

Odpowiedź nr 103

Zamawiający dopuszcza wycenę Natr. chloratum, 0,9%, 10ml, inj.,(FrKabi), 50 amp w ilości 800 op.

Pytanie nr 104

dotyczy zadań nr 420, 533

Czy Zamawiający dopuści wycene postac Tabl. dojel.?

Odpowiedź nr 104

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci Tabl. dojel.

Pytanie nr 105

dotyczy zadania nr 490

Czy Zamawiający dopuści wycenę Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150ml,20butel (LZ) w ilości 20 op. ?

Odpowiedź nr 105

Zamawiający dopuszcza wycenę Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150ml,20butel (LZ) w ilości 20 op.

Pytanie nr 106

dotyczy zadań nr 493, 494, 495, 497, 498

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps. twarda?

Odpowiedź nr 106

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci kaps. twarda.

Pytanie nr 107

dotyczy zadania nr 562

Czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o zmod.uwaln.tw. ?

Odpowiedź nr 107

Zamawiający dopuszcza wycenę w postaci kaps. o zmod. uwaln. tw.

Pytanie nr 108

dotyczy pakietu nr 87, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz.,5 amp w ilości 60 opakowań ?

Odpowiedź nr 108

Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 109

dotyczy pakietu nr 108, poz. 1

Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź nr 109

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w dawce 200 mg w postaci kaps.

Pytanie nr 110

dotyczy pakietu nr 183, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeiconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl. ?

Odpowiedź nr 110

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 111

dotyczy pakietu nr 215, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro,20 mg/10 ml,emuls. do wstrz.,10amp. ?

Odpowiedź nr 111

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls. do wstrz., 10amp.

Pytanie nr 112

dotyczy pakietu nr 293, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej ?

Odpowiedź nr 112

Zamawiający dopuszcza zaofertowanie produktu Imipenem Cilastatin posiadającego stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, pozwalającego na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Pytanie nr 113

dotyczy pakietu nr 293, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy ?

Odpowiedź nr 113

Zamawiający dopuszcza zaofertowanie produktu Imipenem Cilastatin posiadającego możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

Pytanie nr 114

dotyczy pakietu nr 355, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej ?

Odpowiedź nr 114

Zamawiający dopuszcza preparat o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 115

dotyczy pakietu nr 356, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej ?

Odpowiedź nr 115

Zamawiający dopuszcza preparat o wyżej określonych parametrach.

Pytanie nr 116

dotyczy pakietu nr 382, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.„ 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

Odpowiedź nr 116

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 117

dotyczy pakietu nr 490, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema, roztw. do wl. doodbytn, 150 ml ?

Odpowiedź nr 117

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o wyżej określonej nazwie handlowej i parametrach.

Pytanie nr 118

dotyczy pakietu nr 534, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g ?

Odpowiedź nr 118

Zamawiający nie dopuszcza przeliczenia i wyceny opakowania 400 g.

Pytanie nr 119

dotyczy pakietu nr 540, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt ?

Odpowiedź nr 119

Zamawiający dopuszcza wycenę wyżej określonego preparatu o wskazanych parametrach.

Pytanie nr 120

dotyczy pakietu nr 545, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź nr 120

Zamawiający dopuszcza wycenę wyżej określonego preparatu o wskazanych parametrach.

Pytanie nr 121

dotyczy pakietu nr 258

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 258 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej ? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź nr 121

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 258 glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.

Pytanie nr 122

dotyczy pakietu nr 258

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 258 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania ?

Odpowiedź nr 122

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 258 glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania.

Pytanie nr 123

dotyczy pakietu nr 529

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie 529 ZinoDr. A w opakowaniach 250 g ?

Odpowiedź nr 123

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 529 ZinoDr. A w opakowaniach 250 g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Ilość opakowań należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 124

dotyczy zadania nr 513

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 513 (Sevoflurane płyn wziewny) produktu kompatybilnego z parownikami będącymi w posiadaniu Zamawiającego z systemem wlewowym Quik Fill ?

Odpowiedź nr 124

Zamawiający wymaga w zadaniu 513 (Sevoflurane płyn wziewny) produktu kompatybilnego z parownikami będącymi w posiadaniu Zamawiającego.

Pytanie nr 125

dotyczy zadania nr 442

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60% ? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź nr 125

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych z zakresem hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%.

Pytanie nr 126

dotyczy zadania nr 442

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku ? Wyrzutnik paska zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy każdorazowym usuwaniu paska z glukometru oraz zapobiegając przenoszeniu chorób zakaźnych.

Odpowiedź nr 126

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku.

Pytanie nr 127

dotyczy zadania nr 442

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 i aktualności posiadanych certyfikatów, oraz żeby paski miały datę przydatności do użycia wynoszącą min. 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki ? 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 i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź nr 127

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do glukometrów będących wyrobem medycznym refundowanym.

Pytanie nr 128

dotyczy zadania nr 442

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s ?

Odpowiedź nr 128

Zamawiający dopuszcza paski testowe zasysające próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5 s.

Pytanie nr 129

dotyczy zadania nr 442

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 nr 129

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.

Pytanie nr 130

dotyczy zadania nr 442

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu 442 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności ?

Odpowiedź nr 130

Zamawiający dopuszcza ofertowanie zadania nr 442 przez hurtownie farmaceutyczne.

Pytanie nr 131

dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 131

Zamawiający, zgodnie z treścią odpowiedzi nr 17, wprowadził w § 3 ust. 3 wzoru umowy zmianę terminu rozpatrzenia reklamacji na 5 dni kalendarzowych.

Pytanie nr 132

dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych” ?

Odpowiedź nr 132

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 pkt 1 wzoru umowy.

Zatem § 8 pkt 1 wzoru umowy przyjmuje brzmienie:

„1. Zapłatę za dostarczony towar (zrealizowane zamówienie) Zamawiający zobowiązany jest przelewać na konto bankowe Wykonawcy podane na fakturze, w terminie 60 dni od daty dostarczenia faktury. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawcy przysługiwane będą odsetki ustawowe, za opóźnienie w transakcjach handlowych, liczone za każdy dzień zwłoki.”

Pytanie nr 133

dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. b, c:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1.1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

b) za zwłokę w realizacji dostawy (zamówienia) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, **dostarczonego z opóźnieniem** licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 5 pkt 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego zamówienia, dostarczonego z opóźnieniem**

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego **reklamowanego** zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 3 pkt 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego reklamowanego zamówienia**

Odpowiedź nr 133

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ bez zmian w tym zakresie.]

Pytanie nr 134

dotyczy pakietu nr 442, poz. 1

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczowego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczowego postępowania dopuszczone zostały tylko w pakiecie 442 w pozycji 1 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczowej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczowej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie

spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93 ? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca ?

Odpowiedź nr 134

Zamawiający dopuszcza powyższe paski. Ponadto Zamawiający nadmienia, że wymaga od dostawcy nieodpłatnego dostarczenia nam kompatybilnych z paskami glukometrów oraz płynów kontrolnych w ilości wystarczającej do zaspokojenia bieżącego zapotrzebowania. Wymagamy również przeszkolenia personelu w zakresie korzystania z glukometrów oraz pasków dostarczanych przez dostawcę.

Pytanie nr 135

dotyczy pakietu nr 442, poz. 1

Czy Zamawiający **pakiecie 442 w pozycji 1** w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, 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 nr 135

Zamawiający dopuszcza ofertowanie zadania nr 442 przez hurtownie reprezentujące wytwórcę wyrobu medycznego, w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru.

Pytanie nr 136

dotyczy pakietu nr 442, poz. 1

Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje 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 informację 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.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **pakiecie 442 w pozycji 1**, inne wyroby, 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 hiperosmolarniej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A 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?**

Odpowiedź nr 136

Zamawiający wymaga produktu dopuszczonego do obrotu, spełniającego wymogi wynikające z obowiązujących w tym zakresie przepisów.

Powyższe zmiany są integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Wykonawcy są zobowiązani złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższych odpowiedzi.

Cieplika Ewa
CIEPLICKA EWA
MAGISTER FARMACJI

Zatwierdzam

PREZES ZARZĄDU

Artur Mazur
Artur Mazur

Uwaga:

1. W związku z pozytywnie udzielonymi odpowiedziami, a także uwzględnienie możliwości stosowania faktur elektronicznych zmodyfikowano część IV SIWZ – wzór umowy.
2. Wyżej wymienione zmiany wprowadzono czcionką koloru czerwonego.

Załącznik:

1. Zmodyfikowana część IV SIWZ - wzór umowy po modyfikacji.

Sprawę prowadzi:
Łukasz Sławiński

Ł. Sławiński

strona 31 / 31



Dolnośląskie Centrum Rehabilitacji Sp. z o.o. w Kamiennej Górze
Santander Bank Polska S.A. O/ Kamienna Góra,
konto nr 31 1090 1942 0000 0001 2240 6085
kapitał zakładowy Spółki: 15 436 500,00 zł, Sąd Rejonowy we Wrocławiu
KRS: 0000143957 NIP: 614-15-30-335 REGON: 231 139 207

Część IV - Wzór umowy po modyfikacji

UMOWA DOSTAWY NR- DCR.DT-...../2019

W dniu 2019 r. w Kamiennej Górze,
pomiędzy:

Dolnośląskim Centrum Rehabilitacji Spółka z o. o., z siedzibą w Kamiennej Górze (58-400), przy ul. J. Korczaka 1, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia- Fabrycznej we Wrocławiu, IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000143957, NIP 614-15-30-335, REGON 231139207, wysokość kapitału zakładowego 15 436 500,00 zł, reprezentowanym przez:

Artura Mazura – Prezesa Zarządu,

zwanym w dalszej części umowy **Zamawiającym**,

a

..... (nazwa i adres podmiotu gospodarczego), zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym we Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS, NIP, REGON, wysokość kapitału zakładowego zł, reprezentowanym przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części umowy **Wykonawcą**,

w wyniku przeprowadzenia procedury przetargowej w trybie przetargu nieograniczonego (nr sprawy PNG/1/07/2019), zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych, została zawarta umowa o następującej treści:

I. Przedmiot umowy.

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa leków różnych, których szczegółowy asortyment, a także szacunkowe ilości oraz wartość określa(-ją) zadanie (-nia) nr zgodnie z załącznikiem (-ami) nr do niniejszej umowy. [Przedmiot umowy i załączniki odpowiednio do rozstrzygnięć przetargowych]
2. Zamawiający zobowiązuje się do kupna, a Wykonawca do sprzedaży i dostarczenia przedmiotu umowy określonego w pkt 1 do siedziby Zamawiającego na swój koszt i ryzyko.
3. Określone w Załączniku(-ach), o którym(-ch) mowa w pkt 1, ilości leków różnych są ilościami szacunkowymi, określonymi na podstawie zużycia leków u Zamawiającego w latach poprzednich. Ilości te mogą ulec zmianie (w dół) w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego uzależnionych od liczby przyjętych pacjentów i posiadanych środków finansowych, wynikających głównie z ilości i wielkości kontraktów zawartych z Narodowym Funduszem Zdrowia.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
5. W przypadku zamówienia przez Zamawiającego mniejszej ilości przedmiotu umowy niż określona w § 1 pkt 1 niniejszej umowy, Wykonawcy nie przysługuje prawo żądania wynagrodzenia, ani odszkodowania w jakiegokolwiek formie z tytułu niezrealizowanych części zamówień wynikające z mniejszego zapotrzebowania Zamawiającego.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar, o którym mowa w § 1, sukcesywnie przez okres obowiązywania umowy na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego w formie pisemnej (faksem **lub pocztą elektroniczną**) lub telefonicznej. W zamówieniu Zamawiający każdorazowo określi ilość i rodzaj zamawianego asortymentu.

2. Częstotliwość składanych telefonicznie lub **w formie pisemnej (faksem lub pocztą elektroniczną)** zamówień będzie uzależniona od bieżących potrzeb Zamawiającego.
3. Miejszem dostawy jest Dolnośląskie Centrum Rehabilitacji Spółka z o.o. w Kamiennej Górze z siedzibą przy ul. J. Korczaka 1, Pawilon II, Apteka Zakładowa - parter.

§ 3

1. Leki muszą posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 roku - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2016 r., poz. 2142) i znajdować się w aktualnym „Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej”. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca jest zobowiązany okazać aktualne świadectwa rejestracji dostarczanych leków.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostaw leków z terminem ważności nie krótszym niż **12 m-cy**, liczonym od daty ich otrzymania przez Zamawiającego. Leki z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
3. W przypadku wykrycia wad zamówionych leków i/lub ich niezgodności asortymentowej i ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie do **5** dni kalendarzowych, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.
4. Wykonawca na żądanie Zamawiającego jest zobowiązany pisemnie potwierdzić fakt przyjęcia reklamacji.
5. W przypadku wystąpienia trzech udokumentowanych i uzasadnionych reklamacji, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy ze skutkiem natychmiastowym.

§ 4

1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w ustalonych terminach, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy w asortymencie i ilościach odpowiadających niezrealizowanej dostawie, co będzie skutkowało zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.
2. W przypadku zaistnienia sytuacji określonej w pkt 1, Wykonawca będzie zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu, a ceną wynikającą z umowy, po uprzednim przesłaniu do Wykonawcy kopii faktury zakupu danego produktu leczniczego.

II. Terminy realizacji.

§ 5

1. Niniejsza umowa została zawarta na czas określony, tj. od daty podpisania umowy do2021 roku. [**24 m-ce**]
2. Strony ustalają, że dostawy odbywać się będą w dni robocze od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy, w godzinach od 8⁰⁰ do godziny 14⁰⁰.
3. Termin realizacji dostaw leków wynosi 5 dni kalendarzowych, od złożenia przez Zamawiającego zamówienia.

III. Wynagrodzenie.

§ 6

1. Za wykonanie przedmiotu umowy, określonego w § 1 pkt 1, Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie nieprzekraczające ogółem kwoty zł brutto (słownie zł:), tj. zł netto (słownie zł:) + zł VAT – zgodnie z załącznikiem(-ami) nr [odpowiednio do rozstrzygnięć przetargowych], w tym zadanie nr
..... zł netto
(słownie:)

..... zł brutto

(słownie:).

2. Ostateczna wartość wynagrodzenia obliczona zostanie przez zsumowanie wartości poszczególnych dostaw. Wartość każdej dostawy zostanie ustalona przez przemnożenie ilości zamówionych leków przez ich wartości jednostkowe netto. Do wartości netto każdej zamówionej dostawy (partii) Wykonawca doliczy obowiązujący podatek VAT.
3. Za termin zapłaty uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7

1. Wartości jednostkowe netto za poszczególne rodzaje leków objętych niniejszą umową są określone w Załączniku(-ach) nr itd. [odpowiednio do rozstrzygnięć przetargowych] do niniejszej umowy. Ceny jednostkowe netto zawierają wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu realizacji niniejszej umowy i będą niezmiennie przez cały okres obowiązywania umowy, za wyjątkiem sytuacji określonych poniżej.
2. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy, na podstawie art. 144 ust. 1 pkt 1) ustawy Pzp, w formie aneksu do umowy, w przypadku:
 - 2.1. Zmiany w okresie obowiązywania umowy stawki podatku VAT, wynagrodzenie brutto ulegnie zmianie stosownie do zmiany tej stawki, przy czym wartości jednostkowe i wynagrodzenie netto pozostają bez zmian.
 - 2.2. Zmiany wartości jednostkowych leków refundowanych w przypadku zmiany ich cen urzędowych. Zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia, a także obniżenia cen, przy czym stopień tych zmian nie może być większy niż wynikający ze zmiany urzędowej, określonej we właściwym akcie prawnym.
 - 2.3. Wpisania leku objętego niniejszą umową na listę leków refundowanych, Zamawiający będzie dokonywał zakupu tego leku po cenie nie wyższej niż cena urzędowa.
 - 2.4. Gdy lek objęty umową zostanie wycofany z listy leków refundowanych, Zamawiający będzie dokonywał zakupu tego leku po cenie jednostkowej uzgodnionej przez strony.
 - 2.5. Zmiany cen jednostkowych w przypadku zmiany wyceny punktowej leków przez Narodowy Fundusz Zdrowia, przy czym stopień tej zmiany nie może być większy niż wynikałoby to ze zmiany dokonanej przez NFZ.
 - 2.6. Zmiany cen jednostkowych określonych w Załączniku(-ach) w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do cen jednostkowych określonych w Załączniku(-ach). Zmiana taka nastąpić może na wniosek Wykonawcy i wymaga akceptacji Zamawiającego.
 - 2.7. Zaistniałych w trakcie trwania umowy obniżkach cen i promocjach dotyczących leków objętych umową.
3. W przypadku zaistnienia sytuacji określonych w pkt 2.1-2.5 strony ustalają, że zmiana cen określonych w umowie obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów w tym zakresie. **Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej od obniżonej ceny urzędowej.**
4. Zmiany określone w ppkt 2.2-2.5 wymagają pisemnego umotywowanego wniosku strony zainteresowanej.
5. W przypadkach szczególnych, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji leku, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia równoważnego produktu leczniczego, przy zachowaniu dotychczasowej ceny jednostkowej. Wprowadzenie produktu równoważnego wymaga bezwzględnej akceptacji Zamawiającego.
6. Wykonawca ma obowiązek informowania Zamawiającego o zaistniałych w trakcie trwania umowy obniżkach cen i promocjach dotyczących leków objętych przedmiotem umowy, Zamawiający zaś ma prawo w takim przypadku żądać obniżki ceny leku objętego niniejszą umową, w przypadku obniżenia jego ceny przez producenta lub ustalenia przez producenta ceny promocyjnej.
7. W przypadku, o którym mowa w pkt 6 Wykonawca zaproponuje obniżenie ceny jednostkowej leku wraz z dokonaniem przeliczenia liczby opakowań leku w ramach wartości umowy w części dotyczącej tego leku (danej pozycji w pakiecie/zadaniu), przy czym zmiana ta wymaga wprowadzenia aneksu do umowy.
8. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w pozostałych przypadkach, o których mowa w art. 144 ust. 1 pkt 2), 3), 4), 5) i 6) ustawy Pzp.

§ 8

1. Zapłatę za dostarczony towar (zrealizowane zamówienie) Zamawiający zobowiązany jest przelewać na konto bankowe Wykonawcy podane na fakturze, w terminie **60 dni** od daty dostarczenia faktury. W przypadku nieterminowej zapłaty Wykonawcy przysługiwane będą odsetki ustawowe, **za opóźnienie w transakcjach handlowych**, liczone za każdy dzień zwłoki.
2. Wykonawca oświadcza, że jest podatnikiem podatku VAT i jest upoważniony do wystawiania faktur VAT.
3. Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca wystawiał faktury bez jego podpisu.
4. **Zamawiający oświadcza, że akceptuje stosowanie faktur elektronicznych na niżej określonych zasadach.**
5. **Stosowanie faktur elektronicznych dotyczy wszystkich faktur, faktur korekt i duplikatów faktur wystawianych przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego**
6. **Faktury elektroniczne będą wystawiane w formacie pliku PDF.**
7. **Przesłanie faktury elektronicznej wyłącza możliwość jej ponownego wygenerowania w formie papierowej.**
8. **Faktury elektroniczne w formacie określonym w pkt 6 będą przesyłane jako załącznik do wiadomości e-mail.**
9. **W celu zapewnienia autentyczności pochodzenia faktur elektronicznych Strony ustalają co następuje:**
 - 9.1. **Adres e-mail Wykonawcy, z którego będzie dokonywana wysyłka faktur elektronicznych:**
.....
 - 9.2. **Adres e-mail Zamawiającego, na który faktury elektroniczne będą przesyłane:**
faktury@dcr.org.pl
10. **Za moment otrzymania faktury, faktury korekty lub duplikatu faktury uznaje się moment otrzymania wiadomości e-mail z załączoną fakturą elektroniczną.**
11. **Zamawiający zobowiązuje się do potwierdzenia odbioru wiadomości e-mail, o których mowa w pkt 8, a w szczególności do potwierdzenia otrzymania faktur korekt w formie zwrotnego maila wraz z załączonym, podpisanym scanem faktury korekty.**
12. **W przypadku gdy przeszkody formalne lub techniczne po stronie Wykonawcy uniemożliwią wystawienie lub przesłanie faktur elektronicznych Zamawiający zobowiązuje się przyjąć faktury w formie papierowej.**
13. **Strony oświadczają, że mają świadomość i wiedzę, że oświadczenie złożone przez Zamawiającego w pkt 4 niniejszego paragrafu może zostać przez niego cofnięte, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w następstwie czego Wykonawca utraci prawo do wystawiania i przesyłania Zamawiającemu faktur elektronicznych, począwszy od następnego dnia po dniu, w którym Wykonawca wystawiający faktury otrzymał powiadomienie od Zamawiającego o wycofaniu akceptacji stosowania faktur elektronicznych.**
14. **Jeżeli sprawdzenie dokumentów niezbędnych do uruchomienia finansowania ulega opóźnieniu na skutek niemożności wyjaśnienia spraw wątpliwych w ustalonym terminie lub uzgodnienia spraw spornych pomiędzy stronami, bezsporna część należności powinna być zapłacona Wykonawcy w terminie określonym w pkt 1, a pozostałość po wyjaśnieniu i uzgodnieniu spraw wątpliwych i spornych.**

IV. Obowiązki stron.

§ 9

1. Do obowiązków Zamawiającego należy:
 - 1.1. Składanie zamówień w terminie i formie określonych w § 2 niniejszej umowy
 - 1.2. Dokonywanie odbiorów dostaw i niezwłoczne zgłaszanie Wykonawcy reklamacji w zakresie wad jakości otrzymanych leków oraz wszelkich niezgodności ilościowych i asortymentowych.
 - 1.3. Terminowe regulowanie należności Wykonawcy z zastrzeżeniem § 8 pkt 14.
2. Do podstawowych obowiązków Wykonawcy należy:
 - 2.1. Dostarczanie przedmiotu umowy terminowo, zgodnie z zamówieniem skierowanym przez Zamawiającego.
 - 2.2. Dostarczanie leków spełniających wymogi określone w § 3 umowy.
 - 2.3. Niezwłoczne reagowanie na reklamacje zgłaszane przez Zamawiającego.
 - 2.4. Pełna odpowiedzialność za należyty transport i zabezpieczenie przedmiotu umowy.

V. Kary umowne.

§ 10

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:
 - 1.1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - a) za odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub za odstąpienie Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody Zamawiającego - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,
 - b) za zwłokę w realizacji dostawy (zamówienia) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 1% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 5 pkt 3,
 - c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości 1% wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 3 pkt 3.
 - 1.2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Zamawiający, z zastrzeżeniem, o którym mowa w § 11 pkt 1 – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Strony niniejszej umowy ustalają, że Zamawiający ma prawo potrącenia kar umownych z płatności faktury.
3. Jeżeli wysokość zastrzeżonych kar umownych nie pokrywa powstałej szkody, Strony mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego na warunkach określonych w Kodeksie Cywilnym.
4. Strony niniejszej umowy ustalają, że Wykonawca nie może bez zgody Zamawiającego dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

VI. Odstąpienie od umowy.

§ 11

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. Poza przypadkiem, o którym mowa w pkt 1, stronom przysługuje prawo odstąpienia od umowy, z zastrzeżeniem § 3 pkt 5, w następujących sytuacjach:
 - 2.1. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o wystąpieniu jednej z niżej wymienionych sytuacji:
 - a) zostanie ogłoszona upadłość lub likwidacja firmy Wykonawcy,
 - b) zostanie wydany nakaz zajęcia majątku/składnika(-ów) majątku Wykonawcy,
 - c) Wykonawca realizuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z niniejszą umową,
 - d) jeżeli kary, o których mowa w § 10 pkt 1 ppkt 1.1. lit. b) oraz ppkt 1.1. lit. c) przekroczą 10% wartości brutto umowy określonej w § 6 pkt 1.
 - 2.2. Wykonawcy przysługuje prawo odstąpienia od umowy, gdy Zamawiający zawiadomi Wykonawcę, iż wobec zaistniałej, uprzednio nieprzewidzianej, okoliczności nie będzie mógł spełnić swoich zobowiązań umownych wobec Wykonawcy.
3. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia.

VII. Podwykonawstwo.

§ 12

Wykonawca wykona przedmiot umowy we własnym zakresie*) lub przy pomocy podwykonawców*):

1. w zakresie

*) niepotrzebne skreślić

VIII. Rozstrzygnięcie sporów.

§ 13

Ewentualne kwestie sporne wynikłe w trakcie realizacji niniejszej umowy strony będą rozstrzygać polubownie. W przypadku nie dojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

IX. Postanowienia końcowe.

§ 14

1. Wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Do wzajemnego współdziałania przy wykonywaniu niniejszej umowy Zamawiający wyznacza ze swojej strony:
 - 2.1. Ewę Cieplicką, tel. 75 64 59 693, fax 75 64 59 601.
3. Osoba, o której mowa w pkt 2.1 upoważniona jest do:
 - 3.1. Składania zamówień,
 - 3.2. Badania zgodności dostaw z fakturą, złożonym zamówieniem i zawartą umową,
 - 3.3. Zgłaszania reklamacji.
4. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy prawa polskiego, a w szczególności:
 - 4.1. Ustawy z dnia 29.01.2004 – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.),
 - 4.2. Kodeksu cywilnego.
5. Załącznikami do niniejszej umowy są: [odpowiednio do rozstrzygnięć przetargowych]
 - 5.1. Załącznik Nr 1 –
 - 5.2. Załącznik Nr 2 – itd.
6. Umowa sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

.....

.....