



Poznań, dnia 08.02.2019 r.

Dz. Z. P. 46/36/19

#### Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 22.01.2019 r. pod numerem 2019 /S 015- 030769.

#### WYJAŚNIENIE NR 6 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych ( tj. Dz.U z 2018 r poz. 1986) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

#### Zestaw 1

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:
  1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w odniesieniu dla danej części zamówienia:
    - a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości **0,5 %** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii zamówienia**,
    - b. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 1,
    - c. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 4 ust. 1,
    - d. za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **100.00 zł** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**.

**Odp: Zamawiający nie zmienia zapisów powyższego paragrafu.**

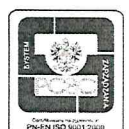
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.**

#### Zestaw 2

1. Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycji 52, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

**Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ.**





Zestaw 3

**Pakiet 2**

**Ze względu na różnice w dostępności leku uwarunkowane zastosowaniem rodzaju emulsji tłuszczowej zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie** Czy w ww. pakiecie Zamawiający wymaga, Propofolu zawieszony w emulsji MCT/LCT w technologii LIPURO, którego właściwości charakteryzują się szybką dostępnością leku oraz wpływają na zmniejszenie uczucia bólu przy podawaniu dożylnym?

**Odp: Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet 12**

**Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opakowania dla roztworów aminokwasów.**

Czy zamawiający wymaga 10% roztwór aminokwasów do podawania dożylnego w żywieniu parenteralnym noworodków donoszonych i wcześniaków, do sporządzania mieszanin żywieniowych w opakowaniu worka typu monobag z wielowarstwowej folii MLF wolny od PCV, lateksu i aluminium. Worek wyposażony w jałowy port umożliwiający suplementacje do całkowitej pojemności 300 ml ?

**Odp: Zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 14**

**Ze względu na dostępność na rynku leku gotowego do użycia w postaci butelki RTU prosimy o doprecyzowanie, czy** Zamawiający ze względu na różnie rodzaje opakowań o różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji w ww. pakiecie wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami, bez lateksu i DEHP, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem i zapewniającymi szczelne połączenie każdego z portów z zestawem do przetoczeń?

Opakowanie pracuje w systemie zamkniętym.

**Odp: Zgodnie z SIWZ**

**Pakiet 15**

**Ze względu na dostępność na rynku leku gotowego do użycia w postaci butelki RTU prosimy o doprecyzowanie, czy** Zamawiający ze względu na różnie rodzaje opakowań o różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji w ww. pakiecie wymaga butelki z dwoma niezależnymi portami, bez lateksu i DEHP, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem i zapewniającymi szczelne połączenie każdego z portów z zestawem do przetoczeń?

**Odp: Zgodnie z SIWZ**

Z poważaniem

Dyrektor Szpitala  
dr Maciej Sobkowski

