

Data aktualizacji: 08.02.2019 r. g. 12.20	Numer postępowania: ZP/PN/02/2/2019	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 509541-N-2019 dnia 01.02.2019 r. z późn. zm <i>Zakup i dostawa leków. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

Pakiet 11, poz. 2

Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leku w postaci kapsułka ? **Odpowiedź:** wg SIWZ jest kapsułka

Pakiet 4, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnikawynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1 poz. 17

HES 10% injekcje dożylnie 500ml. Ze względu na brak produkcji ww pozycji i brak dostępności na rynku polskim prosimy o stanowisko czy należy wykreślić pozycje z pakietu czy też zaproponować ostatnia cenę rynkową? **Odpowiedź:** Wykreślamy

Pakiet 1 poz. 18

Prosimy o dopuszczenie w pozycji emulsji tłuszczowej nowej generacji LIPidem 20% 250 ml w ilości zgodnej z SIWZ? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 1 poz. 25

*NUTRIFLEX LIPID Plus 2500m*Ze względu na brak dostępności na rynku polskim prosimy o stanowisko czy należy wykreślić pozycje z pakietu czy też zaproponować ostatnia cenę rynkową? **Odpowiedź:** Wykreślamy

Pakiet 1 poz. 41

Prosimy o dopuszczenie w pozycji aminokwasów przeznaczonych dla noworodków niemowląt i małych dzieci Aminoplasma Paed 10 % 100 ml ? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 4, poz. 31

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:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu. **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet n6, poz. 2

W związku ze zmianą producenta drenów prosimy o dopuszczenie drenu o długości 152cm. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

SIWZ. Załącznik nr 2.4

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)? **Odpowiedź:** Można, pod warunkiem że czas działania, ilość, wchłaniania substancji czynnej jest taka sama w tym samym czasie

SIWZ. Załącznik nr 2.4

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ, chyba że producent zmienił ilość w opakowaniu lub wymienione opakowanie nie istnieje.

SIWZ. Załącznik nr 2.4

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zaokrąglamy w górę

SIWZ. Załącznik nr 2.4

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Jeżeli tymczasowy brak (do pół roku) – wycenić wg ostatniej ceny; jeżeli dłuższy brak – nie wyceniać pozycji.

Pakiet 3 poz. 73

Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, pozycja ta jest dostępna tylko u jednego dystrybutora w związku z czym uniemożliwia się złożenie konkurencyjnych ofert w tym zakresie. Wydzielenie pozycji z zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. Dodatkowo w chwili obecnej na rynku jest dostępny preparat z datą ważności do 31.12.2019 w związku z tym nie można złożyć oferty zgodnej z wymogami SIWZ. **Odpowiedź:** Wydzielano do osobnego pakietu. Patrz zmiana do Załącznik nr 2.4 do SIWZ

Pakiet 3 poz. 75

Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, pozycja ta jest dostępna tylko u jednego dystrybutora w związku z czym uniemożliwia się złożenie konkurencyjnych ofert w tym zakresie. Wydzielenie pozycji z zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert **Odpowiedź:** Wydzielano do osobnego pakietu. Patrz zmiana do Załącznik nr 2.4 do SIWZ

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 2 w celu zapewnienia ciągłości pracy i bezpieczeństwa na bloku operacyjnym wymaga Sevofluranu w butelce nietłukącej i przeźroczystej, opatrzonej w szczelny, fabrycznie zamontowany system napełniania Quik Fill bez elementów łączących (adapterów) pomiędzy butelką a parownikiem, który jest kompatybilny z parownikami obecnie używanymi w Szpitalu, w tym będącymi własnością Zamawiającego? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 4, poz. 7

Czy Zamawiający w PAKIET 4 poz. 7 (Bupivacaine Spinal Heavy 0,5 % 4 ml x 5 amp.) **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:** Wymagamy

Pakiet 1, poz. 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 3 Aqua do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcającej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 20, 22

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 20, 22 roztworu NaCl 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? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 33, 34, 36

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 33,34,36 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami? **Uzasadnienie:** Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 2,10,11,13,14,15,16,17,18

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 w pozycji nr 2,10,11,13,14,15,16,17,18

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. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 3, 5

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 w pozycji nr 3 i 5 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o 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 lepsze 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. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 6, 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 w pozycji nr 6,8 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami? **Uzasadnienie:** Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 4

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji nr 4 i utworzenie z tej pozycji osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do

postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 9 preparatu Voluven 6% 500 ml w opakowaniu stojącym z dwoma portami typu KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 2 pozycja 7 płynu fizjologicznego (typu Optilyte) w opakowaniu polipropylenowym typu KabiClear – w pojemności 250 ml, produkt nie jest konfekcjonowany w opakowaniach typu KabiPac. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 2, poz. 2, 6-18

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 2 pozycja 2 oraz 6-18 produktów konfekcjonowanych w bezpiecznych opakowaniach stojących, z dwoma jałowymi, różnej wielkości portami, typu KabiPac / KabiClear? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycji 15 produkt leczniczy Ceftazidim 1g w opakowaniu typu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 18 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w postaci wodorosiarczanu jako substancję tożsamą do wymaganej postaci monowodzianu w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami typu KabiPac x 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 46

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 pozycja 46 produktu konfekcjonowanego w opakowaniu stojącym w dwoma różnej wielkości portami typu KabiPac x 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycji 49 oraz w pakiecie 4 pozycji 46 produkt leczniczy Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 46

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycji 49 oraz w pakiecie 4 pozycji 46 produkt leczniczy Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 62, 63

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole (pakiet 3 pozycja 62, 63) był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek szklanych z oranżowego szkła zapewniających ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycji 33 produkt leczniczy Kalium Chloratum 20 ml w opakowaniu typu 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji 31 produkt leczniczy Paracetamol 100 ml w opakowaniu typu 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 1, poz. 23

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 25

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 25 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 26

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 26 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 85,0g, glukozę 250,0g, emulsję tłuszczową 100,0g, azot 13,5g i energię niebiałkową 2000 kcal objętość 2566ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 27

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 27 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 28

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 28 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 25,0g z tauryną, 4g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 19g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 63g o energii pozabiałkowej 450 kcal, pojemności 493ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 30

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 30 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 2 komorowego Aminomix 1 Novum zawierającego 50g aminokwasów, 8,0g azotu, 200g glukozy, o energii pozabiałkowej 800 kcal, osmolarności 1779 mOsm/l pojemność 1000ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 28, 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycjach 28 oraz 30 worków pakowanych po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 1, poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycjach 27 worków pakowanych po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

Pakiet 1, poz. 23, 24, 25, 26, 27, 28, 30, 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 23, 24, 25, 26, 27, 28, 30, 31 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 18, 33, 46, 49, 62, 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 18, 33, 46, 49, 62, 63 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ. Rozdział XII

Czy Zamawiający skoryguje minimalny oczekiwany termin dostaw na cito na 12 godzin? Obecny minimalny termin dostawy 5 godzin jest zbyt krótki. Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.” **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Oczekiwany termin realizacji zamówienia nie jest wymogiem ograniczającym konkurencję.

SIWZ. Rozdział XIX

1. Czy Zamawiający w par. 3.1 wpisze 2 dni robocze jako termin dostawy? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten winien zostać podany już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna formuły „uzgadniania” kluczowych parametrów umowy z wybranym w przetargu wykonawcą. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający wykreśli ostatnie zdanie w par 3.1? zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane, bez konieczności jego potwierdzenia przez Wykonawcę. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.1, względnie wskaże, kiedy zastosowanie ma „odmowa przyjęcia towaru” (par. 6.1), a kiedy tryb reklamacyjny (par. 6.3)? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a z 10% do wartości max. 5%? Wyrówna to kary umowne płacone przez obie strony umowy. Obecna różnica nie ma uzasadnienia prawnego. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
5. Czy Zamawiający w par. 8.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ: W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.