

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/63/2017/1

Data:
30.08.2017r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/63/2017 pn.: Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym środków znieczulających wraz z dzierżawą parowników, produktów do żywienia pozajelitowego dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zmianami), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Dotyczy: Załącznik nr 4A – Projekt umowy - par. 3 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary lub zmianę sposobu naliczania kary z wartości kwotowej na wartość procentową, np. 0,2% wartości niedostarczonego zamówienia za każdy dzień/godzinę zwłoki oraz usunięcie zapisu o minimalnej wysokości kary – 100 zł?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: Załącznik nr 4A – Projekt umowy - par. 3 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od zapisu: „ale nie niższą niż 200 zł”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: Załącznik nr 4A – Projekt umowy - par. 3 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary lub zmianę sposobu naliczania kary z wartości kwotowej na wartość procentową, np. 0,2% wartości reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki/godzinę?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 2

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Odp.: Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”, przy czym Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych tylko w przypadku zaoferowania opakowań mniejszych niż opisane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:
- a) kapsułek na kapsułki miękkie,
 - b) kapsułek na kapsułki twarde,
 - c) kapsułek na tabletki,
 - d) kapsułek na tabletki powlekane,
 - e) tabletek na kapsułki,
 - f) tabletek na tabletki powlekane,
 - g) tabletek na tabletki drażowane,
 - h) drażetek na tabletki drażowane,
 - i) tabletek na tabletki dojelitowe,
 - j) tabletek zwykłych na tabletki,
 - k) ampułki na fiolki,
 - l) fiolki na ampułki,
 - m) worki na butelki.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę: kapsułek na kapsułki miękkie, kapsułek na kapsułki twarde, kapsułek na tabletki powlekane, tabletek na kapsułki, tabletek na tabletki powlekane, tabletek na tabletki drażowane, drażetek na tabletki drażowane, tabletek na tabletki dojelitowe, ampułek na fiolki.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w post. kaps. x 20 szt. w ilości 1050 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w post. tabl. dojelitowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku x 30 tabl. w ilości 467 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku x 30 tabl. w ilości 794 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku x 30 tabl. w ilości 280 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 45 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku x 10 fiol. w ilości 1 200 op.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę leku x 10 fiol. w ilości 2 400 op.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu Sojourn Bioton (Piramal), z bezpiecznym dla pacjentów i personelu medycznego systemem napełniania parowników (tj. konektora wielokrotnego użytku; konektor nakręcony na butelkę stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika, umożliwiający bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem na czas trwania przetargu parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4

Dotyczy zadania nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 17 poz. 3 produkt leczniczy Ribavirinum w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 5

1. Czy Zamawiający w par. 3.1 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „ale nie może być niższa niż 100 zł.” i wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w par. 3.1 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.2 frazę: „Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.”? Wykonawca za opóźnienie w dostawie zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej określonej w par. 3.1. Obowiązek zapłaty dodatkowej kary umownej określonej w par. 3.2 powoduje, że będzie on płacił podwójną karę za to samo naruszenie umowy. Nadto zapis powyższy, zwłaszcza dotyczący kwoty 200 zł, grozi Wykonawcy **rażąca strata.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający w par. 3.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, bądź zbadania wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający w par. 3.3 wprowadzi wartość procentową, liczoną od wartości zamówienia, np. 0,2%? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający w par. 3.2 zrezygnuje z naliczania kar za godzinę zwłoki? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem **w wysokości rażąco wygórowanej.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 3.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 6

Dotyczy zadania nr 14

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny był czysty fizykochemicznie, to jest nie zawierał zbędnych substancji, takich jak albumina ludzka oraz kwasy lub zasady, które mogą wpływać na obniżenie aktywności PCC a tym samym mieć negatywny wpływ na terapię pacjentów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 14

2. Czy Zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga, aby preparat koncentratu zespołu protrombiny miał 500 IU oraz stałą zawartość czynnika IX we wszystkich seriach leku, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 14

3. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

ZESTAW 7

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 45 pozycja 2 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 8

Pytania do umowy dot. zadania nr 1-35, 37-52

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji, itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 */in fine/* Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 12 i ust. 13 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

2. Do § 3 ust. 1 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do § 3 ust. 2 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do § 3 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do umowy dot. zadania nr 36

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji, itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 */in fine/* Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 12 i ust. 13 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

2. Do § 4 ust. 1 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do § 4 ust. 2 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu w części dotyczącej kary umownej w wysokości 20% wartości dostawy, ale nie niższej niż 200 zł, pozostawiając jednocześnie treść zobowiązującą Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie zakupu niezrealizowanego przedmiotu zamówienia oraz kosztów niezbędnych do zrealizowania zamówienia zastępczego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do § 4 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w § 4 ust. 5 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 9

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 12 produktu leczniczego w opakowaniu typu flakon?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 12 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 pozycja 30, 31 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 szt. z możliwością przeliczenia ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustawi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Dotyczy § 3 ustęp 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał, że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania) - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002r.).

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu. Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku zwrotu leku udostępni, na prośbę Wykonawcy, kopię rejestru temperatur przechowywania leków.

ZESTAW 10

Pytania do zadania nr 14 poz. 1 – Prothrombinum multiplex humanum

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 poz. 1 Prothrombinum humanum, proszek + rozpuszczalnik do przygotowania roztworu do wstrzyknięć, 600 j.m.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 11

Pytania do zadania nr 43 – Roztwory do perfuzji

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie worków 2-litrowych i 1-litrowych z płynem o tym samym składzie i zastosowaniu.
Cała objętość z przetargu (112 litrów) zostałaaby zrealizowana zgodnie z wymaganiami Zamawiającego w workach po 2L i 1L w zależności od każdorazowego zapotrzebowania Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 12

Dotyczy zadania nr 17 poz. 3

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 17 poz. 3, celem umożliwienia udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 17 poz. 3 leku, który nie znajduje się w wykazie B Obwieszczenia MZ?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 13

1. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniach x 50 tabl. po przeliczeniu 36 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniach x 10 fiol. po przeliczeniu 630 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniach x 10 fiol. po przeliczeniu 10 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsułek pakowanych x 20 szt. po przeliczeniu 1 050 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2, 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu opakowaniach x 56 tabletek dojelitowych po przeliczeniu 425 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu opakowaniach x 56 tabletek dojelitowych po przeliczeniu 475 opakowań?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1, 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy pakietu nr 30 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu opakowaniach x 56 tabletek dojelitowych po przeliczeniu 475 opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 14

1. 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 tabletką, a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę: kapsułek na kapsułki miękkie, kapsułek na kapsułki twarde, kapsułek na tabletki powlekane, tabletek na kapsułki, tabletek na tabletki powlekane,

tabletek na tabletki drażowane, drażetek na tabletki drażowane, tabletek na tabletki dojelitowe, ampulek na fiołki.

2. 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 z SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych „w górę”, przy czym Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i przeliczenie opakowań handlowych tylko w przypadku zaoferowania opakowań mniejszych niż opisane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

3. Jaką ilość opakowań wycenić, jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opakowania? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku.

Odp.: Należy zaokrąglić do pełnego opakowania „w górę”. W powyższym przypadku należy zaokrąglić do 33 opakowań.

Dotyczy zadania nr 38 poz. 1 i 2

4. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku pakowanego po 6 fiol. s. subst.+ 6 fiol. rozp.? Jeżeli odpowiedź będzie pozytywna, czy należy wycenić 10 op. takich zestawów (6+6), czy przeliczyć i wycenić 7 op. zestawów (6+6)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza lek pakowany po 6 fiol. + 6 fiol. rozp. w pozycji 1 i 2 zadania nr 38. W powyższym przypadku należy wycenić 7 opakowań, co wynika z zaokrąglenia „w górę”.

Jednocześnie Zamawiający poprawia własną omyłkę pisarską w § 3 ust. 4 projektu umowy do zadania nr 36, stanowiącego załącznik nr 4B do SIWZ, zastępując zdanie: „Wykonawca zapewni w ramach umowy przeszkolenie personelu Zamawiającego, w liczbie nie większej niż 10 osób, z obsługi Urzędzeń w siedzibie Zamawiającego, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym.” – następującym zdaniem: „Wykonawca zapewni w ramach umowy przeszkolenie personelu Zamawiającego, w liczbie nie większej niż 30 osób, z obsługi Urzędzeń w siedzibie Zamawiającego, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym.”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 4B do SIWZ – projekcie umowy do zadania nr 36, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego
Małgorzata Usielska**