

Warszawa, dnia <sup>23</sup>...03.2018 r.

DZPiZ- 01/06/2018

## WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na: „**Zakup i dostawę produktów leczniczych na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.**” cz. I (nr sprawy 06/2018).

Działając na podstawie 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (*tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579*), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione przez Wykonawców w trakcie niniejszego postępowania przetargowego .

### Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. 15 wymaga aby Budesonid był w postaci ampulek?

### Odpowiedź nr 1 :

**TAK**, Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 11 poz. 15 , aby Budesonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampulki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampulkę wytwarzaną w systemie BFS.

### Odpowiedź nr 2 :

**TAK**, Zamawiający wymaga, aby lek posiadał technologię produkcji zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 11 poz. 15 po otwarciu stabilności do 12 godzin?

### Odpowiedź nr 3 :

**TAK**, Zamawiający wymaga stabilności po otwarciu do 12 godzin.

### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. 15 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

### Odpowiedź nr 4 :

**TAK**, Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego, którego zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego można mieszać z innymi roztworami do nebulizacji tj.: terbutalina, salbutamol, fenoterol, acetylocysteina, kromoglikan disodowy i bromek ipratropium.

### Pytanie nr 5

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (*tabletek, ampulek, 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)?*

**Odpowiedź nr 5 :**

NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody** na przeliczanie ilości opakowań. Wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź nr 6 :**

TAK, Zamawiający dopuszcza proponowaną zamianę, za wyjątkiem produktów leczniczych, których postać leku zapewnia kontrolowane uwalnianie zamiany można dokonać zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 30.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź nr 7 :**

NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną wycenę, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź nr 8 :**

Zamawiający oczekuje zaoferowanie produktu leczniczego będącego odpowiednikiem chemicznym bądź terapeutycznym,

**Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 poz. 15 i utworzenie nowego odrębnego pakietu co umożliwi na przystąpienie większej ilości wykonawców?

**Odpowiedź nr 9:**

NIE, Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 8 poz. 15 pamidronate w postaci proszku i rozpuszczalnika pakowanego po 2sztuki? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości jaka należy wycenić.

**Odpowiedź nr 10 :**

Zamawiający **wyraża zgodę** na wycenę w pakiecie 8 poz.15 pamidronate pakowanego po dwie sztuki, oczekuje wyceny zgodnie z ilością w SIWZ, zakupy dokonywane będą w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający dopuści pakiet 9 poz. 19 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 11 :**

**NIE**, Zamawiający **nie dopuszcza**, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 12**

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

**Odpowiedź nr 12 :**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 7 aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź nr 13 :**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 4 pozycja 11, 12 i 13 była w postaci monowodzianu?

**Odpowiedź nr 14 :**

**TAK**, Zamawiający **wymaga powyższe**, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wymaga aby produkt Pyralgin w pakiecie 9 pozycja 23 i 24 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.?

**Odpowiedź nr 15 :**

**TAK**, Zamawiający **wymaga powyższe**, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w par. 4.11 oraz 4.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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.

**Odpowiedź nr 16:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody**. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w par. 6.6 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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.

**Odpowiedź nr 17:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody**. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w par. 6.11 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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.

**Odpowiedź nr 18:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody**. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.5 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź nr 19:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody**. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający w pat. 7.8 dopisze, że nie dotyczy to sytuacji wskazanych w par. 7.4? Wykonawca w razie odstąpienia nie może realizować umowy.

**Odpowiedź nr 20:**

Zamawiający informuje, iż treść § 7 ust. 8 przyjmuje brzmienie: „Zaplata kar umownych nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku realizacji Umowy, z wyłączeniem sytuacji wskazanych w § 7 ust. 4”.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający w par.11.2.3 usunie warunek wpływu stawki VAT na koszty wykonania zamówienia? Zmiana stawki VAT winna następować bezwarunkowo i automatycznie, gdyż inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź nr 21:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody**. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający w par. 11.2.7 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 nr 22 :**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.5? Procedury windykacyjne Wykonawcy nie przewidują stosowania tego trybu w procesie windykacji.

**Odpowiedź nr 23 :**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 poz. 19 produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji 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). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napelnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (*metaliczny posmak, mrowienie dłoni*) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (*zachowane sterylne pole*) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź nr 24 :**

**NIE**, Zamawiający **nie dopuszcza**, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 19 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet ? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przeloży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź nr 25 :**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody na wydzielenie**, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 26:**

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 15 (Budesonidum 0,5 mg/ml zaw. do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź nr 26 :**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga , pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 27:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 15 (Budesonidum 0,5 mg/ml zaw. do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

**Odpowiedź nr 27:**

Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego, który po otwarciu może być przechowywany do 12-u godzin, potwierdzone w CHPL.

**Pytanie 28:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 11 poz. 15 (Budesonidum 0,5 mg/ml zaw. do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź nr 28 :**

Zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego, którego zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego można mieszać z innymi roztworami do nebulizacji tj. terbutalina, salbutamol, fenoterol, acetylocysteina, kromoglikan disodowy i bromek ipratropium.

**Pytanie 29:**

Czy w pakiecie Nr 11 poz. 15 (Budesonidum 0,5 mg/ml zaw. do nebulizacji) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź nr 29 :**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga , pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 30:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie, tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 30 :**

**TAK**, Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę postaci proponowanych preparatów:

- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie,
- tabletki dojelitowe na kapsułki lub drażetki dojelitowe i odwrotnie,
- tabletki o przedłużonym uwalnianiu na drażetki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu

**NIE**, Zamawiający **wyraża zgody** na zmianę postaci proponowanych preparatów:

- fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie,
- postaci leku o przedłużonym uwalnianiu na postać leku o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, pojęcie „przedłużone uwalnianie” jest jedną z form „zmodyfikowanego uwalniania” i się w niej zawiera, nie zawsze zatem jest tożsame.

**Pytanie 31:**

Czy w pakiecie 15 pozycji 2 Zamawiający dopuści Peginterferonum beta 1a w postaci wstrzykiwaczy?

**Odpowiedź nr 31 :**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza**, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 32:**

Czy w pakiecie 15 pozycji 3 Zamawiający dopuści Peginterferonum beta 1a w postaci wstrzykiwaczy?

**Odpowiedź nr 32 :**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza**, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 33:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (*tabletek, ampulek, kilogramów itp.*) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 33 :**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę wielkości opakowań, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

**Pytanie 34:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź nr 34 :**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę wielkości opakowań, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

**Pytanie 35:**

Czy Zamawiający ze względu na brak możliwości sprzedaży przez producenta na sztuki asortymentu wskazanego w Pakiecie nr 7 dla poz. 1 zgodzi się na dostawy tego asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji: Poz. 1 – op. handlowe zawiera 6 sztuk produktu. Prosimy o wskazanie ilości produktu do wyceny.

**Odpowiedź nr 35 :**

**TAK**, Zamawiający **wyraża zgodę** na dostawy asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji i oczekuje wyceny ilości zgodnie z SIWZ,

**Pytanie 36:**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 33 i 34 Epinephrine - 1mg/1ml roztwór do inj. miał na myśli Noradrenaline - 1mg/1ml roztwór do inj. .

**Odpowiedź nr 36 :**

**TAK**, Zamawiający w pakiecie 9 poz. 33 i 34 miał na myśli Noradrenaline - 1mg/1ml roztwór do inj.

**Pytanie 37:**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 56 wyrazi zgodę na zaoferowanie Inj. Natrii Chlorati 0,9% 10 ml w opakowaniu 100 amp. /poliet/ Czy Zamawiający w tym przypadku będzie wymagał wyceny ilości 33 opakowań (do pełnego opakowania w górę) czy też 32,50 opakowań (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku).

**Odpowiedź nr 37 :**

**TAK**, Zamawiający w pakiecie 9 poz. 56 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu 100 amp. PE, oczekuje wyceny ilości 32,50 opakowań (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku).

**Pytanie 38:**

Prosimy o doprecyzowanie, jakiej liczby parowników **Pakiecie 7 Desflurane** wymaga Zamawiający?

**Odpowiedź nr 38 :**

Zamawiający określił w SIWZ wymaganą ilość parowników na 3 sztuki.

**Pytanie 39:**

Czy zamawiający w pakiecie 16 dopuści Paracetamol w opakowaniu z dwoma portami tej samej wielkości. Opakowanie pozwala na podaż leku w systemie zamkniętym oraz obniży koszty utylizacji

**Odpowiedź nr 39:**

**TAK**, Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 40:**

Do § 7 ust.2 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 0,1%, ale liczonej od wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź nr 40:** Zapisy § 7 ust. 2 projektu umowy pozostają potem bez zmian.

**Pytanie 41:**

Do § 7 ust.5 w związku §4 ust.3 projektu umowy.

Prosimy o usunięcie zapisu o karze za wystawienie więcej niż 1 faktury dziennie.

**Odpowiedź nr 41:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 42:**

Do treści § 8 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: *"... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."*

**Odpowiedź nr 42 :** Treść § 8 ust.3 projektu umowy jest zgodna z propozycją Wykonawcy.

**Pytanie 43:**

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 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 zapisów z § 11 ust.2 pkt 2) umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź nr 43:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 44:**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu 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 (dotyczy zapisu § 11 ust. 2 pkt 7) projektu umowy)?

**Odpowiedź nr 44:** NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 45:**

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 45:** Na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż pytanie nie dotyczy treści SIWZ.

**Pytanie 46:**

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;
- weksła 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 wierzytelności 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 46 :** Zamawiający nie przewiduje wprowadzania przywołanych zabezpieczeń cywilnoprawnych. Na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki wynikające z przytoczonych przepisów prawa. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż pytanie nie dotyczy treści SIWZ.

**Pytanie 47:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 1, 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź nr 47:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 48:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 5 oraz 6 produktu leczniczego Meropenem - proszek do sporz. roztw. do inj. i inf. w opakowaniu 10 fiolek?

**Odpowiedź nr 48:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt leczniczy w opakowaniu 10 fiolek z przeliczeniem ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 49:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 pozycji 3 oraz 4 produktu leczniczego Cefepime - proszek do sporz. roztw. do inj. i inf. w opakowaniu 10 fiolek?

**Odpowiedź nr 49:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt leczniczy w opakowaniu 10 fiolek z przeliczeniem ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 50:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 7 produktu leczniczego Ceftazidime 1000 mg w opakowaniu 10 fiolek?

**Odpowiedź nr 50:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt leczniczy w opakowaniu 10 fiolek z przeliczeniem ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ,

**Pytanie 51:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 8 produktu leczniczego Linezolid 2 mg/ml - roztwór do infuzji 300 ml w opakowaniu butelka z dwoma niezależnymi portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź nr 51:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt leczniczy w opakowaniu 10 fiolek z przeliczeniem ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ,

**Pytanie 52:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 11-13 produktu leczniczego Ciprofloxacyn - 2 mg/ml roztwór do infuzji w opakowaniu butelka z dwoma niezależnymi portami KabiPac?

**Odpowiedź nr 52:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** produkt leczniczy w opakowaniu 10 fiolek z przeliczeniem ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ,

**Pytanie 53:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji nr 7,8,11-13, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź nr 53:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 54:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Levofloxacin - 5 mg/ml roztwór do infuzji w opakowaniu butelka z dwoma niezależnymi portami KabiPac x 10 sztuk?

**Odpowiedź nr 54:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 55:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 5 pozycji nr 1 oraz 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź nr 55:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 56:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 9 pozycji nr 23, 24, 54, 56 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź nr 56:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 57:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 pozycji 23 oraz 24 produktu leczniczego Metamizole - 500 mg/ml roztwór do inj. w opakowaniu 10 ampulek?

**Odpowiedź nr 57:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza** powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 58:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 16 pozycji 1 oraz 2 produktu leczniczego Paracetamolum w opakowaniu 10 fiolek?

**Odpowiedź nr 58:**

**TAK**, Zamawiający **dopuszcza**, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 59:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź nr 59:**

**NIE**, Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę. Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 60:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2:

2. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy do Zamawiającego w terminie określonym w § 4 ust. 4-7 niniejszej Umowy, zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto złożonego zamówienia, o którym mowa w § 4 ust. 4 niniejszej Umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (za wyjątkiem sytuacji wynikających z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy.**

**Odpowiedź nr 60:** Zapisy § 7 ust. 2 projektu umowy pozostają potem bez zmian..

Nie ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert.

Z poważaniem

**PROKURENT**  
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

*[Signature]*  
dr n. med. Jarosław Uciekła

**PROKURENT**  
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

*[Signature]*  
Dominik Kołodziej

Dział Zamówień Publicznych i Zakupów  
KIERCOWNIK

*[Signature]*  
Anna Nierek-Kozłowska

Przygotowała: Małgorzata Bauer-Dolegowska

Szpital Czerniakowski Sp.z o.o. z siedzibą w Warszawie, ul. Stępińska 19/25, 00 -739 Warszawa, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000678693,

Kapitał zakładowy: 40 100 000,00 zł, NIP: 521-293-24-55, Regon: 011026815

tel: (22) 318 60 00, fax: (22) 318 62 05

e-mail: sekretariat@szpitalczerniakowski.waw.pl