



SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35

www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 07.12.2017 r.

Znak sprawy: 14/ZP/2017

DOTYCZY: Dostawa m.in.: nici chirurgicznych, siatek przepuklinowych, taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania oczu, hemostatyków, materiałów do Multifiltrate, ultravistu 300

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

1) Pakiet nr 5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Poz. 1. Makroporowata monofilamentowa polipropylenowa taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet. Parametry techniczne: szerokość 1,2 cm, długość 45 cm, grubość nici 120 μm , gramatura 63 g/m^2 , grubość siatki 0,46 mm, wielkość porów 0,23 mm^2 . Taśma posiada wplecioną niebieską nić oraz jest zakończona długimi wąsami ułatwiającymi implantację.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2. Jednorazowy zestaw do korekcji cystocele, składający się z:

- siatki wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o kształcie anatomicznym o wymiarach 50 x 65 mm, z podwójnymi ramionami z każdego boku do przeprowadzenia przez otwory zasłonowe (double TOT), o wielkości oczek 1,06 x 1,01 mm, grubości 0,33 mm i gramaturze 28 g/m^2
- jednego jednorazowego narzędzia do zakładania siatki metodą przezasłonową techniką „out-in”.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

2) Pakiet nr 8, ilość pozycji 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3) Pakiet nr 8, ilość pozycji 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzaczce o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-Flex Tip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 oraz pozycji 5 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

5) pakiet 8 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

6) **Pakiet nr 6, pozycja 3,4.** Czy Zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100% z żelatyny wieprzowej, czas wchłaniania wynosi 3-5 tygodnie?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

7) **Pakiet nr 11, pozycja 1,2, 5.** Czy Zamawiający dopuści czas hemostazy w czasie 2 min.?

Odpowiedź. Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 11 Zamawiający znajdują się trzy pozycje, przedmiotem zamówienia jest ultravist.

8) pakiet 7 pozycje 1, 2. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 1000 ml (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylne i wolne od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

9) Pakiet nr 19. Prosimy o wyjaśnienia i wprowadzenia ewentualnych poprawek dotyczących konstrukcji tabeli formularza cenowego. W tabeli brakuje kolumny do wpisania numerów katalogowych. W tabeli istnieją dwa miejsca do wpisania nazwy producenta, w kolumnach „Wartość Producent” oraz „Producent”.

Odpowiedź. Zamawiający informuje, że w kolumnie „Wartość Producent” należy wpisać wartość netto, natomiast w kolumnie „Producent” należy wpisać Producent i Numer katalogowy.

10) Pakiet nr 6.

1. Czy Zamawiający wymaga aby w pozycjach 1,2 oraz 3 hemostatyki posiadały potwierdzenie działania bakteriobójczego na podstawie badań in vivo oraz in vitro jak i poprzez zawartość grupy karboksylowej na poziomie 18-24%?

Odpowiedź. Zamawiający nie wymaga.

2. Czy zamawiający dopuści w pozycjach 1,2 oraz 3 hemostatyki oparte na poziomie pH 2,5-3,5.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

11) pakiet 7 pozycje 1, 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 1000 ml (1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na⁺ 1352 – Citrate³⁻ 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylne i wolne od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści produkt Citra-HF-Pre™ stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji do wszystkich urządzeń CRRT zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

12) Dotyczy Pakietu nr 4:

Zwracamy się z prośbą o zwolnienie z wymogu dostarczenia próbek po 1 szt. do każdej pozycji do w/w pakietu, gdyż jesteśmy dostawcą asortymentu opisanego w przedmiocie zamówienia i związani aktualną umową z dnia 14.11.2016 r. lub prosimy o możliwość zaferowania próbek niesterylnych.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaoferowania próbek niesterylnych.

Czy Zamawiający w celu podniesienia konkurencyjności postępowania wydzieli do osobnego pakietu pozycję nr 2 z pakietu nr 4?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania w pozycji nr 2 pakietu 4 taśmy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, o parametrach: wykonane z polipropylenu monofilamentowego, w plastikowej dwuczęściowej osłonce (zachowanie sterylności, ułatwia pozycjonowanie), gramatura 45 g/m², grubość siatki 0,34 mm, porowatość 1500-1950 μm, rozmiar dł. 45 cm, szer. 1,1 cm, średnia wytrzymałość 230 N, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami. Taśmy wykonane metodą osnowową, o splocie kolumniowym, co zapewnia bardzo dużą odporność na rozciąganie w wszystkich kierunkach. Nieodpłatnie igły wielorazowego użytku służące do inplantacji taśm, przezzasłonowe spiralne, lewa i prawa (komplet).

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

13) Pakiet nr 5 – Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania:

poz.1 taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet wykonana z polipropylenu monofilamentowego o grubości nici 0,15 mm, jednorodna, całkowicie niewchłaniaalna, o wymiarach: długość 450 mm, szerokość 11 mm, brzegi taśmy zakończone pętlami, taśma w osłonce.

poz. 1 taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet wykonana z polipropylenu monofilamentowego o grubości nici 0,15 mm, jednorodna, całkowicie niewchłaniaalna, o wymiarach: długość 650 mm, szerokość 8 mm, a w części środkowej 12 mm, taśma o atraumatycznych, miękkich krawędziach, bez osłonki.

poz. 2 proteza do korekcji cystocele wykonana z polipropylenu monofilamentowego o anatomicznym kształcie, o wymiarach 60-90 x 75 mm, z dwoma ramionami o długości ok. 18 cm (+/- 1 cm), grubość siatki 0,34 mm, gramatura 45 g/m². W ofercie posiadamy również mniejsze implanty, w rozmiarze: 50-70 x 60 mm. Do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

14) Pakiet nr 2, poz. 6 – 8

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 2 pozycje 6, 7 i 8** zawierające siatki chirurgiczne do operacyjnego leczenia przepuklin w jeden osobny pakiet producentki (np. Pakiet nr 2a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakietu nr 2, poz. 6 – 8

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, grubość siatki 0,36 mm, wielkość oczek 1,5 – 1,7 mm, gramatura 55 g/m² ?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 2, poz. 6

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę chirurgiczną do operacyjnego leczenia przepuklin o

wymiarach 8x15cm.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 2

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy wymaga w/w pakiecie, aby każda pojedyncza siatka posiadała metryczki identyfikacyjne w liczbie min. 3 szt. w celu wklejenia ich do dokumentacji (co usprawnia jej prowadzenie)?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

15) Dot. Pakietu nr 13, poz. 19, 31, 32

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 23, 32, 33 do osobnego pakietu producenckiego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 13, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą, pokrytą silikonem?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 13, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point, pokrytą silikonem?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 13, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

16) Dot. Pakietu nr 14, poz. 13 – 14

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 14, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 55 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

17) Dot. Pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, plecione, wchłaniające, z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50% i czasie wchłaniania ok. 42 dni?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 15, poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

18) Dot. Pakietu nr 16, poz. 21 – 22

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 21-22 do osobnego pakietu producenckiego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, plecione, wchłaniające, z kwasu glikolowego i melkowego 90/10, powlekane 50% glikolidem i L-laktydem 30/70 i 50% stearynianem wapnia, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25% i czasie wchłaniania do 70 dni?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 16

Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm, dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 16, poz. 20

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 20 do osobnego pakietu producenckiego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 16, poz. 20

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu igły odczepianej i dopuści szew pakowany 1x75 cm z odpowiednim przeliczeniem liczby szaszetek?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

19) Dot. Pakietu nr 17

Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm, dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. Pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści możliwość składania ofert na poszczególne grupy asortymentowe, np., grupa I (poz. 1-5), grupa II (poz. 6-10), grupa III (poz. 11-13), grupa IV (poz. 14-27)?

Uzasadnienie: przy takim układzie pakietu tylko jeden Wykonawca będzie mógł złożyć ofertę w w/w postępowaniu. Zgodnie z Art. 29 ust 2 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję” i z Art. 29 ust 3 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a tym samym Zamawiający będzie mógł zapoznać się z szerszą ofertą na nici chirurgiczne i zapewnić uczciwą konkurencję. Biorąc pod uwagę względy ekonomiczne większa ilość potencjalnych Wykonawców zapewni różnorodność ofert i prawdopodobieństwo wyboru ofert z najniższą ceną. Wybór wielu dostawców nie przekłada się negatywnie na kryteria ekonomiczne dla Szpitala, gdyż koszty dostaw ponoszą Wykonawcy, a Szpital ma możliwość korzystania z produktów o porównywalnej jakości i parametrach, ale zakupionych w niższych cenach.

W przypadku braku zgody na nasze pytanie proszę o wydzielenie do osobnych pakietów poszczególne grupy asortymentowe ze względu na obecność tych materiałów w ofercie tylko jednego Wykonawcy.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 17, poz. 1 – 5

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne wytwarzane z polidioksanonu o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 70% po 28 dniach, około 60% po 43 dniach, około 40% po 57 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 180-210 dni?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 17, poz. 6 – 7

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu o czasie podtrzymywania tkankowego około 70% po 7 dniach, około 40% po 14 dniach, około 15% po 21 dniach, około 5% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 90-120 dni?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 17, poz. 14 – 27

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu wchłaniającą nitkę plecioną, wytwarzaną z kwasu glikolowego, powlekaną polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, której zdolność podtrzymywania tkankowego wynosi ok. 65% po 7 dniach od wszczepienia, ok. 50% po 8-11 dniach od wszczepienia i całkowitym czasie wchłaniania po ok. 42 dniach?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 17, poz. 11-13

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 11-13 do osobnego pakietu producenckiego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

20) Dot. Pakietu nr 19, poz. 6

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 6 do osobnego pakietu producenckiego?

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 19, poz. 9 – 12

Czy w w/w pozycjach Zamawiający dopuści do przetargu szwy bez pokrycia antybakteryjnego? W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego.

Odpowiedź. Zamawiający nie wyraża zgody.

21) Dot. pakietu nr 9, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kompresy chłonne do wycierania rąk po umyciu chirurgicznym oraz osuszenia powierzchni wykonane z chłonnej włókniny o gramaturze 30g/m² w rozmiarze 20x40cm?

Odpowiedź. Zamawiający informuje, że wykreśla pakiet nr 9, pomyłkowo zamieścił w niniejszym postępowaniu.

Dot. pakietu nr 9, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści sterylną osłonę w rozmiarze 15x250cm złożoną harmonijkowo ułatwiającą aplikację?

Odpowiedź. Zamawiający informuje, że wykreśla pakiet nr 9, pomyłkowo zamieścił w niniejszym postępowaniu.

Pakiet nr 9, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych ściereczek wykonanych z włókniny w rozmiarze 40 x 40cm?

Odpowiedź. Zamawiający informuje, że wykreśla pakiet nr 9, pomyłkowo zamieścił w niniejszym postępowaniu.

22) Dotyczy zapisów umowy:

1. Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Par. 6 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

3. Par. 6 ust. 3: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonej na czas partii towaru?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

4. Par. 6 ust. 4: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość towaru, którego dotyczy reklamacja?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

5. czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

- 23)** Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

- 24)** Dotyczy pakiet 15 pozycja 1,2,3, czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie, ponieważ Ultravist zarejestrowane są w opakowaniach x10 dla pozycji 1 x 10 fiolek, dla pozycji 2 i 3 x10 butelek ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.