

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: „**Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy**”

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO TREŚCI SIWZ

W odpowiedzi na zapytania do treści specyfikacji przetargowej na „*Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy*” Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017** Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin udziela następujących wyjaśnień:

Pakiet nr 1, pozycja nr 178

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających;

część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją.

Odp.: Zamawiający korzysta z glukometrów EVERCARE. Paski winny być kompatybilne z glukometrami EVERCARE używanymi przez Zamawiającego

2. Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

-brak klucza kodującego lub czipa

-brak przycisku kodującego

- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?

Odp.: Tak

3. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi, że zamawiający (szpital) zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał najpóźniej w maju 2017

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: „**Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy**”

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

ogłaszać nowe postępowanie co wiąże się z dużym i niepotrzebnym dodatkowym wysiłkiem pracy, dlatego dopytujemy : Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odp.: Nie

4. Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odp.: Nie

5. Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego płynu kontrolnego w zestawie z glukometrem?

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odp.: Nie

7. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada duży, czytelny oraz podświetlany wyświetlacz?

Odp.: Wyświetlacz ma być czytelny oraz podświetlany.

8. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

Odp.: Dopuszczamy

9. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odp.: Tak

pakiet nr 1, pozycja nr 171,273,567

10. Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu preparatu **Multilac®**? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania **1 kapsułka na dobę**. W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Multilac® jest synbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.

Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:

- Lactobacillus helveticus
- Lactococcus lactis
- Bifidobacterium longum
- Bifidobacterium breve
- Lactobacillus rhamnosus
- Streptococcus termophilus
- Bifidobacterium bifidum
- Lactobacillus casei
- Lactobacillus plantarum

Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.

Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: **„Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy”**

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.

Nie wymaga przechowywania w lodówce.

Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

11. Czy Zamawiający wymaga dawkowania raz na dobę?

Odp.: Nie

12. Czy Zamawiający wymaga Probiotyk, który nie musi być przechowywany w lodówce?

Odp.: Nie

13. Czy Zamawiający wymaga Probiotyk zawierający co najmniej 4 szczepy bakterii?

Odp.: Nie

14. Czy w pakiecie Nr poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125; 0,5 i 0,25 mg/ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp.: Nie

15. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125 ; 0,5 i 0,25 mg/ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odp.: Tak

16. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr poz. 1, 2 i 3 (Budesonidum zawiesina do inhalacji 0,125 ; 0,5 i 0,25 mg/ml) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?**

Odp.: Nie

Pakiet 1, ilość pozycji 627, pozycja 565

17. Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow™ i Praxiject™ w ilości 75 sztuk. Nr kat.: 3255.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 565 z Pakietu 1 i stworzy osobny pakiet?

Odp.: Nie

Pakiet 1, ilość pozycji 627, pozycja 565

19. Czy Zamawiający dopuści do postępowania 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 do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: **„Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy”**

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
Odp.: Zgodnie z SIWZ

20. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odp.: Zgodnie z SIWZ

21. Czy w świetle treści par. 3.1 Zamawiający dopuszcza, aby jednym dowodem dostawy była faktura VAT dostarczana wraz z dostawą? Systemy magazynowo-księgowe generują jako jedyny dokument dostawy fakturę VAT.
Odp.: Dopuszczamy

22. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.2.3 termin dostaw „pilnych” z 8 godzin na 12 godzin? 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 zaoferowania 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.”

Odp.:Odpowiadając na pytanie, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) zmienia się treść § 4 ust. 2 pkt 3 WZORU UMOWY stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„3) dla zamówień ze znakiem *PILNE* dla zadania nr 1 – w czasie do 12 godzin od chwili złożenia zamówienia,”

23. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.2 termin dostaw „ratunek życia” z 6 godzin na 12 godzin? 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 zaoferowania 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.”

Odp.: Odpowiadając na pytanie, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) zmienia się treść § 4

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: **„Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy”**

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

ust. 2 WZORU UMOWY stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i wnieść przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 1 ust. 1, do Działu Farmacji Zamawiającego, w terminie:

- 1) *dla zadania nr 1 - **do 1 dnia** roboczego od złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 8⁰⁰ do 14⁰⁰,*
- 2) *dla zadań od nr 2 do nr 28 - **do 2 dni** roboczych od złożenia zamówienia w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 8⁰⁰ do 14⁰⁰,*
- 3) *dla zamówień ze znakiem **PILNE** dla zadania nr 1 – w czasie do **12 godzin** od chwili złożenia zamówienia,*
- 4) *dla zamówień ze znakiem **PILNE** dla zadań od nr 2 do nr 28 – w czasie do **24 godzin** od chwili złożenia zamówienia,*

*W przypadku zamówienia ze znakiem **PILNE**, asortyment może być odebrany także przez pracownika Zamawiającego po wcześniejszym powiadomieniu przez Kierownika Działu Farmacji. **Leki z hasłem "RATUNEK ŻYCIA" dla zadania nr 1 – będą dostarczane w czasie do **8 godzin** od chwili złożenia zamówienia, dla zadań od nr 2 do nr 28 będą dostarczane w czasie do **12 godz. od chwili złożenia zamówienia.**”***

24. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 5. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że zapis par. 4.4. dotyczy sytuacji stwierdzenia nieprawidłowości w momencie dostawy-odbioru dostarczenia towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem i podpisaną umową. Reklamacja dotyczyłaby sytuacji stwierdzenia nieprawidłowości już po odbiorze nieprawidłowo dostarczonych leków.

25. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.10? 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.

Odp.: Powyższe sytuacje szczegółowo regulują postanowienia § 4 ust. 10 i ust. 11 WZORU UMOWY stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ.

26. Czy Zamawiający w par. 5.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Odpowiadając na pytanie, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) zmienia się treść § 5

ust. 3 WZORU UMOWY stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni roboczych od momentu powiadomienia, o którym mowa w ust. 2, dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy, pod rygorem nie uiszczenia zapłaty za zamawianą partię towaru. Dostarczenie nowego przedmiotu zamówienia nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy. W przypadku zaistnienia takiej sytuacji Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt 1, za jeden dzień opóźnienia – dotyczy to sytuacji

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: **„Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy”**

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

dotrzymania przez Wykonawcę terminu wymiany towaru na pełnowartościowy. W sytuacji niedotrzymania przez Wykonawcę terminu wymiany zastosowanie ma § 4 ust. 4-5.”

27. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? w par. 5.1-5.3 wyczerpująco uregulowano kwestie postępowania reklamacyjnego, zatem brak podstaw, aby w par. 5.4 wprowadzać dodatkową procedurę „zwrotu towaru”. Towar powinien podlegać procedurze reklamacji, w nie być „zwracany” na podstawie jednostronnej decyzji Zamawiającego. Taka procedura oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje ze „zwróconym” towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji. Nie wiadomo nadto, kiedy Zamawiający zastosuje procedurę wskazaną w par. 5.1-5.3, a kiedy procedurę wskazaną w par. 5.4?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.1 z 0,5% do wartości max. 0,2%?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

29. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.2 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

30. Czy Zamawiający wymaga aby w formularzu cenowym podając ilość zaoferowanych opakowań (kolumna 10) podać ilość do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Odp.: Należy podać ilości zaokrąglone do pełnego opakowania w górę.

31. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZOZ/ZP-1/43/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycji 171 dotyczącej „Enterol - liofilizat drożdżaków *Saccharomyces boulardii*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

32. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZOZ/ZP-1/43/2017, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 1, w pozycjach 273 oraz 567 dotyczących „Lacid forte (*Lactobacillus* sp.)/ *Lacidofil*” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

33. Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również w postaci kapsułek i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

34. Prosimy o dopuszczenie preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod

Zamawiający: **Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej, ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin**

Nazwa zadania: „**Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego przez okres 12 m-cy**”

Sygnatura sprawy: **SZOZ/ZP-1/43/2017**

względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 30 kaps.- po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynów i podawana w formie płynnej zawiesiny.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

35. Prosimy o dopuszczenie jako równoważnego zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w takiej samej postaci, zawierającego w swoim składzie szczepy bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* (gatunek stosowany obecnie również w produkcie oryginalnym) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kapsułkę i w takim samym stosunku procentowym.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

36. W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odp.: Czynności w postępowaniu wykonuje Komisja przetargowa powołana Zarządzeniem Dyrektora Nr 6/2016 z dnia 16 grudnia 2016r. w składzie:
Andrzej Dąbrowski - przewodniczący, Izabela Turczyn - sekretarz, Marzena Daszkiewicz-Mazur – członek komisji, Kamila Piotrowska – członek komisji.

37. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania dostawy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy dzień opóźnienia w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy,**
- 2) w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy brutto (określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które nie odpowiada Zamawiający, z zastrzeżeniem okoliczności wymienionej w ust. 3.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

W załączeniu zmodyfikowany WZÓR UMOWY stanowiący załącznik nr 1 do SIWZ.

Jadwiga Konieczniak
Dyrektor SZOZ w Niemodlinie