

**UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY**  
**im. L. Zamenhofs w Białymstoku**

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85)7450595

Białystok, 2020-02-05

*Wszyscy uczestnicy  
postępowania przetargowego*

**PN- 2/20/1/3**

**Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego PN- 2/20/1 dostawę leków, zestawów do dializ i diety do żywienia dojelitowego pacjentów w warunkach domowych.**

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły pytania o przytoczonej poniżej treści:

na mocy art. 38 ust. 1-2 oraz 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Treść pytań:**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 14 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisem w siwz.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. a-b:

Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada;

b) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

- w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, a w przypadku zamówień w trybie „na ratunek życia” za każdą godzinę zwłoki – w przypadku nieterminowej realizacji dostaw; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;

- jednorazowo, w wysokości 1,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisem w siwz.

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103

w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza

5. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU w kapsułce, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Prosimy o uzasadnienie odpowiedzi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisem w siwz. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę ( w takim przypadku 20 kapsułek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu u jednego pacjenta)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

8. DOTYCZY: pakiet 37, zwracam się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie wyjaśnienia dotyczącego treści SIWZ w poniżej wskazanym zakresie. Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku sewofluran, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju parowników będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

**Odpowiedź:** Blok operacyjny wyposażony jest w parowniki typu Drager Vapor z wlewem typu Quick Fill.

KIEROWNIK  
Sekcji Zamówień Publicznych

*[Podpis]*  
mgr Iwona Kisiel