

Dzierżoniów, 29.03.2022r.

znak sprawy: ZP.261.2.2022.IW

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH**”

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

#### I.

##### Pytanie 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)?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

##### Pytanie 2.

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź:

Oferent powinien wycenić produkt po ostatniej cenie oraz podać odpowiednią adnotację.

##### Pytanie 3.

Czy Zamawiający wyrazi również zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natriicum zawartego w Części nr 10 z postaci ampułkostrzykawkowej (poz.7 do 11) na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułkostrzykawek? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 2.372 szt fiol. w rozbiu na pozycje jak niżej?

7	Enoxaparinum natriicum 20mg/0,2ml	10astrzyk.0,2ml lub 300mg x 1 fiol 3ml	roztwór	5 / 4 szt
8	Enoxaparinum natriicum 40mg/0,4ml	10astrzyk.0,4ml lub 300mg x 1 fiol 3ml	roztwór	800 / 1.067 szt
9	Enoxaparinum natriicum 60mg/0,6ml	10astrzyk.0,6ml lub 300mg x 1 fiol 3ml	roztwór	300 / 600 szt
10	Enoxaparinum natriicum 80mg/0,8ml	10astrzyk.0,8ml lub 300mg x 1 fiol 3ml	roztwór	250 / 667 szt
11	Enoxaparinum natriicum 100mg/1ml	10astrzyk.1ml lub 300mg x 1 fiol 3ml	roztwór	10 / 34 szt

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 1A do SWZ w Części 10.

#### II.

##### Pytanie 1.

Dotyczy Pakiet 2 poz. 2-6

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie preparatu Matrifen?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2.** Dotyczy Pakiet 2 poz. 2

W związku z zakończoną produkcją preparatu w dawce 12mcg/h 2,1 mg Fentanyl prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu Matrifen w dawce 12mcg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3.** Dotyczy Pakiet 4 poz. 3,4

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4.** Dotyczy Pakiet 4 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5.** Dotyczy Pakiet 2 poz. 2

W związku z zakończoną produkcją preparatu o gramaturze 100ml prosimy o dopuszczenie do wyceny 10 opak. o pojemności 130g.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6.** Dotyczy Pakiet 4 poz. 51,52,53

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 7.** Dotyczy Pakiet 4 poz. 66

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 60 szt. w ilości 2 opak?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 10.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 30 szt. w ilości 34 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 12.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 30 szt. w ilości 5 op?

Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Tylko taka postać (o przedł. uwalnianiu) jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 16.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 40, 41

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 30 szt. w ilości 19 op?

Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 18.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 45,46

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 19.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 20.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 52

Czy Zamawiający miał na myśli preparat Hemofer prolongatum w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 52

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 22.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 30 szt. w ilości 14 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 23.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 57

Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 30 szt. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 10 kapsułek miękkich w ilości 15 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 24.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 61, 62, 63, 64

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Tylko taka postać (o przedł. uwalnianiu) jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 25.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 72, 73,

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 50 szt. w przeliczeniu na pełne opakowania handlowe - ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 26.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 82

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 27.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 50 szt. w przeliczeniu na 140 pełne opakowania handlowe - ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 28.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 102

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 90 szt. w ilości 1 op?

Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 109

Czy Zamawiający miał na myśli preparat złożony zawierający w swoim składzie również Hesperydynę oraz Ascorbic acid?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 114

W związku z zakończoną produkcją preparatu konfekcjonowanego a 20 tabletek prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 60 szt. w ilości 1 op? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 119

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Tylko taka postać (o zmodyfikowanym uwalnianiu) jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 121

W związku z zakończoną produkcją preparatu konfekcjonowanego a 10 tabletek prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 30 szt. w ilości 1 op? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 124

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Pytanie 34.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 125,126

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek zwykłych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 35.** Dotyczy Pakiet 18 poz. 128

Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 28 tabletek prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 56 szt. w ilości 2 op? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 36.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 20

Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 1 ampułka - prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 5 szt. w ilości 1 op ? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 37.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 21

Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 1 ampułka - prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 5 szt. w ilości 1 op ? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 21

Nie ma na rynku preparatu w dawce 200mcg/ml. Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 100mcg/ml (pojemność ampułki 4 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający popełnił błąd pisarski w części 21 pozycja 21. Zamawiający zmienia zapis w Załączniku nr 1A do SWZ w tej części i pozycji.

**Pytanie 39.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 200ml w ilości 7 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 38

W związku z zakończoną produkcją oraz końcem ważności dopuszczenia do obrotu zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 41.** Dotyczy Pakiet 21 poz. 40

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 42.** Dotyczy Pakiet 32 poz. 23

Czy Zamawiający miał na myśli preparat Oilatum Baby emulsja do kąpeli 500ml? Jeżeli nie, to prosimy o podanie innej przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź:

Oferowany preparat musi spełniać wymagania podane w opisie przedmiotu zamówienia - Zał. nr 1A do SWZ.

**Pytanie 43.** Dotyczy Pakiet 32 poz. 48

W związku z zakończoną produkcją wymaganego preparatu prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Enema.

Odpowiedź:

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44.** Dotyczy Pakiet 32 poz. 60

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 45.** Dotyczy Pakiet 32 poz. 62

Nie ma na rynku preparatu w dawce 800j.m./g w opakowaniu a 30g. Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie handlowe a 25g w ilości 12 opak?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46.** Dotyczy Pakiet 33 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułek miękkich? Są braki na rynku innych postaci.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 47.** Dotyczy Pakiet 33 poz. 17

Czy Zamawiający miał na preparat w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48.** Dotyczy Pakiet 33 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Tylko taka postać (o przedł uwalnianiu) jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49.** Dotyczy Pakiet 33 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 28 szt w ilości 6 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 50.** Dotyczy Pakiet 35 poz. 19

Nie ma na rynku preparatu konfekcjonowanego a 100ml - prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 125ml. w ilości 4 op ? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 51.** Dotyczy Pakiet 35 poz. 21

W związku z brakiem produkcji oraz brakiem informacji o ewentualnym jej wznowieniu zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o braku produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 52.** Dotyczy Pakiet 37 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 28 szt w ilości 43 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 53.** Dotyczy Pakiet 44 poz. 3

W związku z zakończoną produkcją zwracamy się z prośbą o wykreślenie bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie 54.** Dotyczy Pakiet 44 poz. 3

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Ostatni dostępny produkt spełniający wymogi Zamawiającego był konfekcjonowany a 10 saszetek, zatem prosimy o dopuszczenie zaoferowania 240 op a 10 saszetek.

Jednocześnie nadmieniamy, że produkcja wymaganego preparatu została zakończona.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 55.** Dotyczy Pakiet 44 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 50 szt w ilości 100 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 56.** Dotyczy Pakiet 46 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 1 szt w ilości 1500 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 57.** Dotyczy Pakiet 66 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparat konfekcjonowanego a 1 szt w ilości 150 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### III.

#### Pytanie 1.

Pakiet nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 16 wapna sodowanego, będącego wyrobem medycznym? Wprowadzenie niniejszej modyfikacji zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 2.

Pakiet 16

Prosimy o modyfikację zapisu SWZ „Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał, (a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonuje) należycie co najmniej dwie dostawy produktów leczniczych” przez dodanie „lub wyrobów medycznych”

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis SWZ Dział X. pkt 2a).

### IV.

#### Pytanie 1.

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu **dot. § 13 ust. 1 b)** wzoru Umowy. Zamawiający w § 13 ust. 1 b) wskazał: „0,5% wartości brutto umowy tj. kwoty wymienionej w § 3 umowy (nie mniej niż 10 zł i nie więcej jednak niż 50,00 zł) - za każdy dzień zwłoki w dostawie.”

W ocenie Wykonawcy zaproponowany sposób naliczania kar umownych od wartości całej umowy w przypadku, gdy dostawy realizowane są częściowo jest nieprawidłowy. Istnieje bowiem możliwość, że kary umowne naliczone za nieterminową dostawę danej części mogą w konsekwencji okazać się znacznie wyższe niż wartość danego zamówienia, a tym samym nie niewspółmierne do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji zamówienia.

Kara naliczana od wartości całej umowy, stwarza dla Wykonawcy ryzyko, że w przypadku nawet niewielkiego przekroczenia terminu (np. 1 – 2 dni), nie będzie miał zysku z realizacji danej dostawy. Zatem przy pozostawieniu postanowień umowy w obecnym kształcie, każdy z wykonawców będzie musiał przewidzieć wyższe koszty na ryzyko związane z realizacją przedmiotu zamówienia, co przełoży się bezpośrednio na wyższe koszty Zamawiającego.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





KIO wielokrotnie zwracało uwagę na postanowienia umów, które naruszają zasady równości stron umowy w sprawie zamówienia publicznego, m.in. w wyroku z dnia 15 maja 2015 r., sygn. akt KIO 892/15, gdzie stwierdziła, że „ważną sferą zastosowania zasad współżycia społecznego, jako granicy swobody umów, jest problematyka tzw. **słuszności (sprawiedliwości) kontraktowej, rozumianej jako równomierny rozkład uprawnień i obowiązków w stosunku prawnym, czy też korzyści i ciężarów oraz szans i ryzyk związanych z powstaniem i realizacją tego stosunku**. Tak więc o naruszeniu reguł sprawiedliwościowych można mówić wówczas, gdy dysproporcja tych wartości jest rażąca.

W konsekwencji powyższych rozważań **Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ tj. zmianę § 13 ust. 1 b) Wzoru umowy poprzez naliczanie kar umownych za nieterminową dostawę od wartości danej dostawy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**V.**

**Pytanie 1.**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

**Pytanie 2.**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz pakietu.

**Pytanie 3.**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z adnotacją o jego braku.

**Pytanie 4.**

Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg).

Jeden ml roztworu zawiera: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G).

Każda fiolka po 50 ml zawiera 2,5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 100 ml zawiera 5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 200 ml zawiera 10 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Rozkład podklas IgG (wartości średnie):

IgG1 62,1%

IgG2 34,8%

IgG3 2,5%

IgG4 0,6%

Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml. Stabilizowany maltozą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5.**

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

Odpowiedź:

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





Zamawiający nie stosuje preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67.

**Pytanie 6.**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst., 5f?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 7.**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 40. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 9.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 46. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 20 mg/ml ; 5ml, roztw.do wstrz., 10amp, lub Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp.

**Pytanie 10.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 11.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 5ml, rozt.d/wstrz., 10amp lub Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp.

**Pytanie 12.**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 64. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13.**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 14.**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 11. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.

**Pytanie 15.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 93 Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Pytanie 16.**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 52. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z adnotacją o jej braku.

**Pytanie 17.**

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 18.**

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 24. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji w pakiecie 22. Poz 24?

Odpowiedź:

Należy wycenić pozycje podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z adnotacją o ich braku.

**Pytanie 19.**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 20.**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 63. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 21.**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 48. Czy Zamawiający Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml? Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150 ml jest obecnie nie produkowany i nie zanazy jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 22.**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 30. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 23.**

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 20.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Pytanie 24.**

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 20

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ po jej modyfikacji. Zamawiający zmienia zapis Załącznika nr 1A do SWZ Część 35, poz. 20.

**Pytanie 25.**

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 26.**

Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 27.**

Dotyczy pakietu nr 41 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 28.**

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 29.**

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30.**

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31.**

Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin

posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32.**

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33.**

Dotyczy pakietu nr 58 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34.**

Dotyczy pakietu nr 60 poz. 1. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie planuje stosowania preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67.

**Pytanie 35.**

Czy zamawiający dopuści preparat Magne B6 tabl powlekane 60 szt w pakiet 3 poz 6.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 36.**

Czy zamawiający dopuści preparat o objętości 125ml w pakiecie 35 poz 19. ( opak 100ml jest niedostępne) Jaką ilość opak 125 ml należy wycenić?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 4 op.

**Pytanie 37.**

Czy zamawiający dopuści maść Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g w pakiet 32 poz 65?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38.**

Czy zamawiający dopuści preparat DEXMEDETOMIDINUM100mcg/ml; 4ml,kon.d/s.r.d/inf,4f Omnif.pl. w pakiecie 21 poz 21?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 1A do SWZ w Części 21 poz. 21.

**Pytanie 39.**

Czy zamawiający dopuści fiolkę w pakiecie 1 poz 6,33.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40.**

Czy zamawiający dopuści ampułki w pakiecie 23 poz 2.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 41.**

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Czy zamawiający dopuści Vasellinum w opak 20g z przeliczeniem gramatury I ilości opak w pakiecie 32 poz 67?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 42.**

Czy zamawiający dopuści kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w pakiecie 18 poz 119?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43.**

Czy zamawiający dopuści maść Maść z vit. A, ochronna, 800 jmg, maść, (Hasco), 25 g z przeliczeniem gramatury i ilości opakowań w pakiet 32 poz 62?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w:

- pakiet 4 pozycja: 27
- pakiet 18 pozycja: 57
- pakiet 33 poz 13

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki drażowanej w:

- pakiet 3 pozycje: 8
- pakiet 18 pozycje: 28

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki DIS:

- pakiet 28 pozycje: 1

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 47.**

Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w:

- pakiet 18 pozycje: 34, 52, 61, 62, 63, 64,
- pakiet 33 pozycje: 28

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48.**

Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w:

- pakiet 18 pozycje: 3, 13, 22, 23, 24, 35, 40, 107, 108
- pakiet 33 pozycje: 32
- pakiet 37 pozycje: 21,
- pakiet 53 poz 10

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49.**

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki:

- pakiet pozycja

Odpowiedź:

Pytanie wymaga doprecyzowania pozycji i Części.

**Pytanie 50.**

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

-pakiet 18 pozycja:67

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

## **VI.**

### **Pytanie 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 8 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezresztkowa (smak poziomka) lub ubogoresztkowa (smak czekolada), o zawartości 0,74 g argininy w 200 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 2.**

Czy w zadaniu 41 poz. 1-5, 7-8, 10-11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 3.**

Czy w zadaniu 41 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Metronidazol w opakowaniu zbiorczym x 40 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 4.**

Czy w zadaniu 41 poz. 11, 12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego o składzie Na+ - 141 mmol/l, K+ - 5 mmol/l, Ca++ - 2mmol/l, Mg++ - 1 mmol/l, Cl- - 109 mmol/l, Octany 34 mmol/l, Cytryniany - 3 mmol/l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 5.**

Czy w zadaniu 66 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu KabiPac?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

## **VII.**

### **Pytanie 1.**

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następujących pkt:

„A/ Klient wyraża zgodę na otrzymywanie faktur w formie elektronicznej na wskazany przez osoby uprawnione adres mailowy.”

Prosimy w odpowiedzi podać właściwy adres mailowy.

„B/Za termin uregulowania zapłaty uważa się dzień, w którym należność wpłynie na konto Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

### **Pytanie 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

#### § 13

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 5 % wartości brutto umowy, w przypadku nieuzasadnionego rozwiązania lub odstąpienia wykonawcy od umowy bądź rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez zamawiającego z przyczyn dotyczących wykonawcy,

b) 0,5% wartości netto nierealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



c) 10 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 6.

2. łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

## **VIII.**

### **Pytanie 1.**

Czy w Części 44 poz. 1-3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w włącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 2.**

Czy w Części 44 poz. 1-3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 3.**

Czy w Części 44 poz. 5 i 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## **IX.**

### **Pytanie 1.**

dotyczy pakietu 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 2.**

dotyczy pakietu 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia - Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





**Pytanie 3.**

dotyczy pakietu 32, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4.**

dotyczy pakietu 32, poz. 63

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5.**

dotyczy w pakiecie 36, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A 250g, co odpowiada objętości 200 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**X.****Pytanie 1.**

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §2 ust. 3 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §2 ust. 3 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 2.**

Do §10 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §10 ust. 1 wzoru umowy poprzez dodanie zdania: „chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 3.**

Do §13 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §13 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 4.**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – 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:

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

#### **Pytanie 5.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

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. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **XI.**

#### **Pytanie 1.**

Dotyczy części nr 50

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oleju silikonowego o poniższym opisie:

- lepkość 1000 mPas
- gęstość 0.972 g/cm w temp. 25st.C
- wskaźnik refrakcji 1,40
- opakowanie: 1 strzykawka 10 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 2.**

Dotyczy części nr 51

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jałowego, niepirogennego roztworu wysokooczyszczonej HPMC - 2% hydroksypropylometylocelulozy o pH 6,8 –7,6.

Preparat w opakowaniach zawierających jedną sztukę ampułko-strzykawki o pojemności 2 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 3.**

Dotyczy zapisów SWZ (część nr 49, 50, 51)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację z wymogu przedstawienia oświadczenia stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ, w przypadku oferowania wyrobów medycznych. Prosimy o dopuszczenie przyjęcia oświadczenia potwierdzającego dopuszczenie do obrotu na terenie RP oferowanych produktów z godnie z ustawą z dnia 20.05.2010 o Wyrobach Medycznych oraz potwierdzenie posiadania wymaganych dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ i wymaga złożenia jako przedmiotowy środek dowodowy Załącznika nr 5 do SWZ - po zmianie.

### **XII.**

#### **Pytanie 1.**

Część 54

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, do stosowania przez okres minimum 30 dni potwierdzone oświadczeniem producenta, jak obecnie stosowany.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2.**

Część 54

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby pojemniki wyposażone były w dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H<sub>2</sub>O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**XIII.**

**Pytanie 1**

dotyczy części nr 16

W związku z pojawieniem się na polskim rynku wapna/pochłaniacza Co<sub>2</sub> nie dopuszczonego przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2**

dotyczy części nr 16

Z uwagi na to, iż niektóre parametry i właściwości medycznego wapna sodowanego do aparatów do znieczuleń mogą szkodliwie wpływać na pacjenta po przez ryzyko rozpadu anestetyków i pojawienie się tlenku węgla „czadu” prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wapno sodowane ma być ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową) w postaci regularnych granulek o parametrach: wodorotlenek wapnia 97%, wodorotlenek soku poniżej 3%, wskaźnik 0,03%

czy też

wapno sodowane ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową) charakteryzujące się dłuższym czasem użytkowania, nie wytwarzające komponentu A i tlenku węgla, eliminujące produkty rozkładu jak formaldehyd, nie zawierające krzemionki syntetycznej o składzie: wodorotlenek wapnia 93,5%, wodorotlenek sodu - 1,5%, zeolit - zapobiegający wysychaniu i pochłaniający nadmiar wilgoci - 5 %, wskaźnik 0,03% ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**XIV.**

**Pytanie 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 13, pkt. 1, lit. Aa i b Wzoru Umowy zgodnie z poniższym zapisem:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 5 % wartości brutto umowy, w przypadku niezasadzonego rozwiązania lub odstąpienia wykonawcy od umowy bądź rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez zamawiającego z przyczyn dotyczących wykonawcy,

b) 0,1% wartości brutto umowy tj. kwoty wymienionej w § 3 umowy (nie mniej niż 10 zł i nie więcej jednak niż 50,00 zł) - za każdy dzień zwłoki w dostawie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 4.**

Czy Zamawiający dopuści aby oferowane w części nr 51 wyroby były zarejestrowane jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych? Jeśli tak, uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosowanych zapisów w Załączniku nr 5 do SWZ oraz wyrażenie zgody na spełnienie warunków dotyczących zdolności zawodowej przedstawienie co najmniej dwóch dostaw wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i zmienia treść Załącznika nr 5 do SWZ.

**Pytanie 5.**

Dotyczy zapisu SWZ pkr. 1.13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

1.13. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości zamówienia maksymalnie o 20%.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Prezes Zarządu

Maciej Smolarz