**Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

**Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: clchp@centrumpluc.com.pl[www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl)

BDO 000035986 KRS 0000192656

Łódź, dnia 22.05.2024 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/12-2/24

**Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ**

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy produktów leczniczych, substancji do receptury aptecznej, płynów infuzyjnych i płynów stosowanych do żywienia pozajelitowego do Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi*

***Znak sprawy: 12/ZP/PN/24***

Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. jedn. Dz. U. 2023, poz. 1605) udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ do w/w postępowania.

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 dopuści preparat Sevoflurane 250ml - płyn wziewny w butelkach pakowanych po 6 szt. w opakowaniu zbiorczym, z fabrycznie zamontowanym adapterem z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z produktem?

**Odpowiedź:** Zamawiającyw Części 21 dopuszcza zaoferowanie preparatu Sevoflurane 250ml - płyn wziewny w butelkach pakowanych po 6 szt. w opakowaniu zbiorczym, z fabrycznie zamontowanym adapterem z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z produktem, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 2**

Do pakietu 21: Prosimy o podanie nazw aparatów do znieczulenia i liczby wymaganych parowników.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że posiada 4 szt. aparatów do znieczulenia tj. aparat firmy Drager Fabiolus GS (2 szt.) i Fabiolus trio (1 szt.) oraz aparat do znieczulenia aparat firmy GE Healthcare Carestation 750 (1 szt.) i oczekuje zaoferowania 4 szt. parowników.

**Pytanie 3**

Część 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny pojemność fiolki 26 ml (Biofuroksym inj. 1.5g Polpharma)?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Części 25 poz. 3 dopuszcza zaoferowanie do wyceny pojemność fiolki 26 ml (Biofuroksym inj. 1.5g Polpharma).

**Pytanie 4**

Część 25 poz. 10 i 11

Czy Zamawiający miał na myśli:

InfectoFos 40mg/ml 10but.po 2g (Lz)

InfectoFos 40mg/ml 10but.po 4g (Lz)

Jeśli nie to proszę o podpowiedź czego Państwo oczekują? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać butelki?

**Odpowiedź:** Zamawiające w Części 25 [poz. 10 i 11] dopuszcza zaoferowanie InfectoFos 40mg/ml 10 but. po 2g (Lz) i InfectoFos 40mg/ml 10 but.po 4g (Lz) oraz wyraża zgodę na postać butelki.

**Pytanie 5**

Część 25 poz. 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać pojemnika?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Części 25 poz. 15 i 16 dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci pojemnika.

**Pytanie 6**

Część 25 poz. 89

Czy Zamawiający miał namyśli opakowanie 3 ampułki proszku + 3 ampułki rozpuszczalnika w ilości 50 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Części 25 poz. 89 wymaga zaoferowanie opakowania zawierającego 3 ampułki proszku + 3 ampułki rozpuszczalnika w ilości 50 opakowań.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3. termin dostaw „na ratunek” 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 tyko 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.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający w par 6.2 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT, bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego na taką zmianę (podpisywania aneksu)? Odmowa zgody na zmianę stawki lub oczekiwanie na wyrażenie takiej zgody grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający w par. 6.10.a zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający w par. 6.10.e zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a z 3% do wartości max. 0,2? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.c z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 13**

Czy w zadaniu 14, poz. 21 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Lacticaseibacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052, leku Lacidofil x60kaps ? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był lekiem ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Części 14 poz. 21 dopuszcza zaoferowanie Lacticaseibacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052, leku Lacidofil x60kaps. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był lekiem.

**Pytanie 14**

W Części nr 6 w pozycji nr 59 dopuści methyloprednisolon Meprelon 250mg a w pozycji nr 60 dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 15**

Czy w Części nr 14 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby zaoferowany produkt był lekiem.

**Pytanie 16**

Czyw Części nr 14 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby zaoferowany produkt był lekiem.

**Pytanie 17**

Czy w Części nr 14 poz. 20 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby zaoferowany produkt był lekiem.

**Pytanie 18**

Czy w Części nr 46 poz. 1 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 nie dopuszcza, wymaga aby zaoferowany produkt był lekiem.

**Pytanie 19**

Czy w Części nr 46 poz. 1 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 nie dopuszcza.

**Pytanie 20**

Część nr 14, pozycja 21 dotycząca „Lactobacillus acidophilus + Lactobacillus rhamnosus” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21**

Pakiet 25, Pozycja 31, Calcii chlorati Inj 10% amp 10ml X 10 szt: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 22**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 9 i 10 miał na myśli zaoferowanie opisanego produktu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymogi dla poz. 9 i 10 w pakiecie 12.

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o doprecyzowanie, której części i pozycji dotyczy zadane pytanie.

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o doprecyzowanie, której części i pozycji dotyczy zadane pytanie.

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 53 wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza zaoferowanie ww. produktu w pakiecie 25 pozycji 53.

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 87 ma na myśli zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza zaoferowanie ww. produktu w pakiecie 25 pozycji 87.

**Pytanie 27**

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 1 oczekuje zaoferowania produktu w pojemności 10 czy 20ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy w opisie przedmiotu zamówienia Załącznik nr 2 do SWZ w kolumnie „Nazwa międzynarodowa” z „Kalii chloridum” na „Kalii chloridum 20 ml”.

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 30 w związku z wycofaniem produktu z rynku, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Hydroxyethylamylum in 6%?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 34 pozycji 30 produktu Hydroxyethylamylum in 6%.

**Pytanie 29**

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił dla dostaw „CITO” 1 dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego. Jednocześnie, prosimy o wydłużenie terminu dostaw „zwykłych” do 2 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30**

Dot. pakietu nr 6 poz. 8 i 9. Prosimy o odstąpienie w w/w zakresie od wymogu oferowania produktów jednego producenta – inny producent posiada dawkę 50 mg a inny tabletkę podzielną w dawce 25mg.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 8 i 9 odstępuje od wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Pytanie 31**

Dot. pakietu nr 6 poz. 18-22. Prosimy o odstąpienie w w/w zakresie od wymogu oferowania produktów jednego producenta. Na rynku obecnie pozycję 18 posiada inny producent niż pozycje 19-22.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 18-22 odstępuje od wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Pytanie 32**

Dot. pakietu nr 6 poz. 26-28. Prosimy o odstąpienie w w/w zakresie od wymogu oferowania produktów jednego producenta. Na rynku obecnie pozycje 26, 27 posiada inny producent niż pozycję 28.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 26-28 odstępuje od wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Pytanie 33**

Dot. pakietu nr 6 poz. 35, pakietu nr 14 poz. 2, 10, pakietu nr 19 poz. 9. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** W przypadku  zaprzestania produkcji lub braku danego preparatu, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zamieszczenie informacji pod pakietem oraz odpowiednie oznakowanie, np. „\*”.

**Pytanie 34**

Dot. pakietu nr 6 poz. 58. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli dawkę 6,43 mg + 2,63 mg?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ w pakiecie 6 poz. 58 poprzez zmianę dawki produktu z „2mg + 5mg” na „6,43 mg + 2,63 mg”.

**Pytanie 35**

Dot. pakietu nr 6 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułki? Tylko to umożliwi spełnienie wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 81 dopuszcza produkt w postaci kapsułki.

**Pytanie 36** Dot. pakietu nr 6 poz. 82, pakiet nr 7 poz. 2. Czy w związku z **brakiem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** W przypadku  zaprzestania produkcji lub braku danego preparatu, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zamieszczenie informacji pod pakietem oraz odpowiednie oznakowanie, np. „\*”.

**Pytanie 37**

Dot. pakietu nr 7 poz. 5. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli aerozol doustny? Na rynku brak jest Salmeterol do nosa.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo cenowy w pakiecie 7 poz. 5 poprzez zmianę postać produktu z „Aerozol do nosa” na „Aerozol doustny”.

**Pytanie 38**

Dot. pakietu nr 9 poz. 3, 4. Prosimy o odstąpienie w w/w zakresie od wymogu oferowania produktów jednego producenta. Na rynku obecnie pozycję 3 posiada inny producent niż pozycję 4.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 3, 4 odstępuje od wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Pytanie 39**

Dot. pakietu nr 9 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt x 60 dawek z odpowiednim przeliczeniem ilości czyli 750 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 9 poz. 18 dopuszcza produkt x 60 dawek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 40**

Dot. pakietu nr 15 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **tabletek dojelitowych**? Na rynku brak jest drażetek.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 1. dopuszcza produkt w postaci tabletek dojelitowych.

**Pytanie 41**

Dot. pakietu nr 16 poz. 1, 2. Prosimy o odstąpienie w w/w zakresie od wymogu oferowania produktów jednego producenta. Na rynku obecnie pozycję nr 1 posiada inny producent niż pozycję nr 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 1, 2 odstępuje od wymogu oferowania produktów jednego producenta.

**Pytanie 42**

Dot. pakietu nr 23 poz. 24. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli preparat w dawce 10mg + 10mg? Tylko taki produkt do oczu jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ w pakiecie nr 23 poz. 24poprzez zmianę dawki produktu z „10mg + 30mg” na „10mg + 10mg”.

**Pytanie 43**

Dot. pakietu nr 31 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 31 poz. 15 preparat na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia i wymaga dostarczenia kopii zezwolenia z pierwszą dostawą.

**Pytanie 44**

Dot. pakietu nr 43 poz. 4. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli żel o złożonym składzie cetalkoni chloridum + cholini salicylas?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 45**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 12. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 12 z pakietu 5 do odrębnego pakietu.

**Pytanie 46** Czy produkt leczniczy z pakietu nr 5 poz. 12 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 47**

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 16. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 48**

Do §2 ust. 10 w zw. z §1 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 10 w zw. z §1 ust. 2 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 11 w zw. z §1 ust. 2 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 49**

Do §6 ust. 10 lit. 9) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §6 ust. 10 lit. 9). Powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania umowy, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605 ze zm.). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego oraz stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje treść wzoru umowy w §6 ust. 10 pkt. i nadaje mu brzmienie:

1. Zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku:

 a) wstrzymania, zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu wyrobu stanowiącego przedmiot zamówienia,

 pojawienia się na rynku ulepszonej formy produktu, bądź braku wyrobu z innych przyczyn, za które

 Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Wykonawca zobowiązany jest nie później niż w ciągu 24 h,

 powiadomić na piśmie Zamawiającego, podając przyczynę braku wyrobu wraz z informacją o wszystkich

 odpowiednikach brakującego wyrobu występujących w obrocie. Wykonawca zobowiązany jest

 zaproponować Zamawiającemu dostarczanie odpowiednika brakującego wyrobu po cenie możliwie

 najniższej. Zamawiający w terminie 7 dni zobowiązany jest pisemnie powiadomić Wykonawcę

 o akceptacji lub braku akceptacji oferty dotyczącej odpowiednika.

 Odpowiednik brakującego wyrobu musi posiadać takie same parametry oraz co najmniej taką samą

 jakość co wyrób zastępowany.

 W przypadku braku pisemnej akceptacji Zamawiającego na zaproponowany wyrób zamienny umowa

 nadal obowiązuje z wyłączeniem dostawy produktu, co do którego wstrzymano, zaprzestano produkcji,

 wycofano z obrotu.

1. zmiany cen urzędowych leków w tym cen zbytu produktów farmaceutycznych stanowiących podstawę limitu w danej grupie limitowej w granicach obniżenia lub podwyższenia cen.Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy  towar oferowany jest po cenie niższej;
2. obniżenia ceny lub innych zmian korzystnych dla Zamawiającego;
3. w przypadku, gdy zmiany dotyczą nieistotnych postanowień umowy, tj. zmian, o których wiedza na etapie postępowania o udzielenie zamówienia nie miałaby wpływu na krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia czy też wynik postępowania przetargowego;
4. zmiany numeru katalogowego, nazwy, wielkości opakowania, dawki lub postaci, w sytuacji wprowadzenia przez producenta/producentów danego produktu innego niż wskazany w załączniku do umowy opakowania,dawki lub postaci, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do cen objętych umową, pod warunkiem uprzedniego wyrażenia zgody przez Kierownika Apteki Szpitalnej, na czas ustalony z Kierownikiem Apteki Szpitalnej, jeżeli zmiana ta będzie wprowadzona na czas dłuższy niż 30 dni.

(W przypadku zmiany wielkości opakowania, dawki lub postaci, w okresie krótszym niż 30 dni, w sytuacji gdy zmiana taka będzie spowodowana zmianami u producenta danego produktu lub inna pilną i zasadną sytuacją, strony dopuszczają wprowadzenie takiej zmiany, bez konieczności podpisywania aneksu, jednakże na pisemny wniosek Kierownika Apteki lub po uzyskaniu pisemnej zgody Kierownika Apteki Szpitalnej).

 f) wprowadzenia w miejsce produktu wskazanego w załączniku nr 1 do Umowy odpowiednika chemicznego

 tego samego lub innego producenta po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie za dany produkt,

 w wypadku gdy będzie to uzasadnione:

 - potrzebami terapeutycznymi; lub

 - brakiem produktu w „oryginalnym” opakowaniu, dawce lub postaci, lub

 - zmiany ilości Towaru przy zachowaniu maksymalnej wartości umowy w sytuacji wprowadzenia na rynek

 nowego, tańszego zamiennika produktu farmaceutycznego. Wówczas Zamawiający ma prawo

 zażądać zmiany zaproponowanego w ofercie produktu farmaceutycznego na nowy, tańszy zamiennik,

 a w przypadku odmowy Wykonawcy Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę z zachowaniem

 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia.

1. zmiany terminu obowiązywania umowy, zgodnie z § 10 ust. 1 umowy.

**Pytanie 50**

Do §6 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust. 11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 51**

Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy w taki sposób, aby wynosiła ona 0,1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdą godzinę zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie, a dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1095% w skali roku (3% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 52**

Do §7 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w wypełnieniu zobowiązań z tytułu reklamacji w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie, a dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1095% w skali roku (3% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 53**

Czy w formularzy przewidziane jest podanie ceny jednostkowej netto/brutto za j.m.? W aktualnie znajdującym się na stronie załączniku nr 2 do SWZ brakuje takich kolumn/y.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2 do SWZ.

**Pytanie 54**

Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowozależnym T>MIC. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądany efekt skuteczności meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność antybiotyku rozpuszczonego we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do wykonania wlewu przedłużonego stabilność po rozpuszczeniu w NaCl 0,9% 6h oraz stabilność w glukozie co najmniej godzinę? Wymagana stabilność leku po rozpuszczeniu w glukozie jest szczególnie istotna w przypadku pacjentów we wstrząsie septycznym, z hiperchloremią i/lub hipernatremią, u których należy ograniczać podaż NaCl 0,9%.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza zaoferowanie ww. produktu.

Zgodnie z art. 137 ust. 6 ustawy Pzp Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji treści SWZ poprzez zmianę:

- terminu składania ofert na dzień 03.06.2024 roku do godz. 10:30,

- terminu otwarcia ofert na dzień 03.06.2024 roku na godz. 11:00,

 - terminu związania ofertą – do 31.08.2024 roku.

**Prosimy o uwzględnienie powyższych modyfikacji przy składaniu ofert.**

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

 *Kierownik*

*Działu Zamówień Publicznych*

 *Marzena Kolasa*