



Włocławek, dnia 12.09.2023r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**dot: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn.  
Dostawa produktów leczniczych i innych preparatów  
Znak postępowania : DZP/66/2023**

Numer ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 2023/S 168 - 527908, data przekazania Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej: 29.08.2023r., data publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej: 01.09.2023r., data zamieszczenia na stronie internetowej dla niniejszego postępowania na platformie zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital.wloclawek> w dniu 01.09.2023r.

Zamawiający Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. błogosławionego księdza Jerzego Popiełuszki we Włocławku informuje, że zgodnie z art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. — Prawo zamówień publicznych (t.j.Dz.U.2023.1605), wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ. Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania oraz działając na podstawie art. 137 ust. 1, 2 dokonuje zmiany treści swz:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 3**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 4**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek  
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727  
[www.szpital.wloclawek.pl](http://www.szpital.wloclawek.pl); [sekretariat@szpital.wloclawek.pl](mailto:sekretariat@szpital.wloclawek.pl)  
tel. 54 412 90 00



**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży oraz stosownej informacji, że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, w rubryce „UWAGI” formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ dla danej części zamówienia.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, pod warunkiem zapewnienia ciągłości dostaw tych produktów przez cały okres obowiązywania umowy.

**Pytanie nr 6**  
**dotyczy Części nr 16**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml w poz. 1 i o poj. 6ml w poz. 2, opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdzie określono podstawowe wymogi.

**Pytanie nr 7**

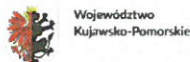
Czy w pakiecie 24 Zamawiający wymaga, aby lek zawierający substancję czynną Karbetocyna posiadał 2 wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i drogą cesarskiego cięcia?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby lek zawierający substancję czynną Karbetocynę posiadał dwa wskazania w zapobieganiu krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i drogą cesarskiego cięcia.

**Pytanie nr 8**

Do § 4 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści § 4 ust. 10, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść § 4 ust. 10 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia





w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji treści § 4 ust. 10 wzoru umowy nadając mu następującą treść:**

***„Oprócz uprawnienia wskazanego w § 1 ust. 2, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości zamawianego towaru - między poszczególnymi pozycjami w ramach danej części, przy zachowaniu niezmięnionej ogólnej łącznej wartości umowy, przy czym zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Uprawnienie to nie stanowi zmiany przedmiotu umowy i nie wymaga dokonania zmiany umowy”.***

#### Pytanie nr 9

Do § 10 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści § 10 ust. 6 wzoru umowy poprzez modyfikację postanowienia ustanawiającego, że zmiany poziomu cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia wynoszącej co najmniej 15% w stosunku do pierwotnych cen z dnia otwarcia ofert w postępowaniu oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że waloryzacja cen będzie możliwa po 6 miesiącach realizacji umowy jeśli kwartalny wskaźnik zmian cen i kosztów, obliczony zgodnie ze wskaźnikiem GUS (dla towarów i usług konsumpcyjnych) przekroczy 3,6%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Wskazujemy, że ustawowy obowiązek wprowadzania klauzul waloryzacyjnych do umów dostawy został wprowadzony przez ustawodawcę polskiego w konkretnych warunkach ekonomicznych, tj. w okresie kiedy roczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych wynosił poniżej 18%. Już przy takim poziomie inflacji ustawodawca uznał za stosowne ochronę Wykonawcy zamówienia publicznego poprzez zniwelowanie ryzyka wzrostu kosztów związanych z nabyciem towarów i realizacji dostaw zamówienia. Tymczasem w postanowieniach wzoru umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo do uwzględnienia waloryzacji cen wyłącznie w przypadku kiedy wartość zmiany cen materiałów lub kosztów wykonania zamówienia, w ciągu kwartału przekroczy 15%. Tak wygórowane wymaganie wskazuje, że Zamawiający zakłada, iż inflacja w Polsce może przekroczyć 60% w skali roku albo wprowadza klauzulę waloryzacyjną pozorną, która nigdy nie będzie mogła być zastosowana. Mając na uwadze powyższe wnioskujemy o wprowadzenie realnej, możliwej do zastosowania klauzuli waloryzacyjnej mającej odniesienie do faktycznej sytuacji ekonomiczno-gospodarczej w



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek  
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727  
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl  
tel. 54 412 90 00



Polsce. Przyjmując dane z ubiegłego roku, za który wskaźnik zmian cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszony przez GUS wynosi 14,4%, prosimy o wskazanie, że waloryzacja cen będzie możliwa po 6 miesiącach realizacji umowy jeśli kwartalny wskaźnik zmian cen i kosztów, obliczony zgodnie ze wskaźnikiem GUS (dla towarów i usług konsumpcyjnych) przekroczy 3,6%.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez wykonawcę zmianę treści wzoru umowy. Przy czym Zamawiający wyjaśnia, że kwartalne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, o których mowa w § 10 ust. 6 wzoru umowy podlegają sumowaniu na potrzeby waloryzacji. W związku z tym w okresie 24 miesięcy obowiązywania umowy, przy obecnym tempie inflacji, Wykonawca jest w stanie uzyskać waloryzację wynagrodzenia.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść § 10 ust. 6 lit. a) wzoru umowy nadając mu następującą treść:

**„a) w umowie określa się 18% poziom zmiany wskaźnika wskazanego w lit. b), uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia;”**

**Pytanie nr 10**

**dot. Części 62 i 63:**

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku? Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 11**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, fiolek na butelki, flakony i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę dowolną preparatów w fiolkach lub ampułkach i odwrotnie. Zamawiający dopuszczałby taką zamianę po uprzednim zapytaniu i wskazaniu konkretnej części i nr pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.





**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający prosi o umieszczenie stosownej informacji, że lek nie jest już produkowany lub jest czasowo niedostępny w rubryce „UWAGI” formularza asortymenowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ dla danej części zamówienia. Zamawiający prosi również o podanie ostatniej ceny sprzedaży.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktów zarejestrowanych na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, pod warunkiem zapewnienia ciągłości dostaw tych produktów przez cały okres obowiązywania umowy.

**Pytanie nr 16**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez wykonawcę zmianę treści wzoru umowy.

**Pytanie nr 17**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 3 pkt. a), b) oraz ust. 5 :

3. W przypadku:

a) zwłoki w terminach dostaw podanych w umowie Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,25 % wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, przy czym Zamawiający ma prawo naliczać karę umowną do momentu dostarczenia przez Wykonawcę towaru zgodnego z wymogami i bez zastrzeżeń ze strony Zamawiającego, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu umowy

b) gdy po dokonaniu odbioru towaru ujawnią się nieprawidłowości w dostawie (w szczególności wady towaru lub braki), za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej lub brakującej części dostawy za każdy tego typu przypadek, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej lub brakującej części dostawy

5. W przypadku: (...)Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 2 ust. 2 umowy. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie 60 dni od dnia w którym Zamawiający powziął informacje o okoliczności uzasadniającej odstąpienie od umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez wykonawcę zmianę treści wzoru umowy. Jednakże Zamawiający modyfikuje treść wzoru umowy w zakresie § 8 ust. 3 lit. a), nadając mu następującą treść:

*„zwłoki w terminach dostaw podanych w umowie Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,7 % wartości brutto danej dostawy za każdy dzień zwłoki, przy czym Zamawiający ma prawo naliczać karę umowną do momentu dostarczenia przez Wykonawcę towaru zgodnego z wymogami i bez zastrzeżeń ze strony Zamawiającego;”*

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

ul. Wieniecka 49, 87 - 800 Włocławek  
NIP: 888 311 78 73; REGON: 341411727  
www.szpital.wloclawek.pl; sekretariat@szpital.wloclawek.pl  
tel. 54 412 90 00



faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje treść wzoru umowy w zakresie § 5 ust. 7, nadając mu następujące brzmienie:

*„Zamawiający wymaga przesyłania przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem systemu teleinformatycznego (platformy) zgodnie z ustawą z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz.U.2018.2191). W przypadku przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej Wykonawca będzie korzystał z Platformy Elektronicznego Fakturowania za pomocą której mogą być przesyłane faktury <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/> lub drogą elektroniczną na adres e-mail: [kancelaria@szpital.wloclawek.pl](mailto:kancelaria@szpital.wloclawek.pl)”*

**Pytanie nr 19**

dot. części nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) w opakowaniach x 100 kapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie nr 20**

dot. części nr 28

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację, jako produkt leczniczy.

**Pytanie nr 21**

dot. części nr 28

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

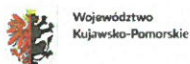
Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

**Pytanie nr 22**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leków równoważnych pod względem składu chemicznego i dawki, ale różniących się postacią, ale zgoda ta dotyczy wyłącznie leków stosowanych doustnie i postaci zamiennych tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę zamienną preparatów w postaci fiołek lub ampułek i odwrotnie. Zamawiający dopuszczałby taką zamianę po uprzednim zapytaniu i wskazaniu konkretnej części i nr pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.





**Pytanie nr 23**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w zapytaniu ofertowym; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 24**

Jak postąpić w sytuacji braku na rynku lub zaprzestania produkcji? Wycenić po ostatniej cenie jak i wpisać taką informację pod pakietem, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny sprzedaży oraz o umieszczenie stosownej informacji, że lek nie jest już produkowany lub jest czasowo niedostępny w rubryce „Uwagi” formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ dla danej części zamówienia.**

**Pytanie nr 25**

Czy protokołem, o którym mowa w par. 4.9 może być faktura VAT dostarczana wraz z dostawą? Jest to jedyny u Wykonawcy dokument towarzyszący dostawie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.**

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający w par. 4.9 zrezygnuje z procedury odmowy podpisania protokołu i wyznaczenia terminu na dostawę zgodną z umową? Zapisy te są niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 8. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par 8 lub dokonywanych poprzez odmowę podpisania protokołu i przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.**

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający w par. 8.1 wykreśli zapis o odmowie przyjęcia dostawy? W tym przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. Jeśli reklamacja zostanie odrzucona, co przecież może mieć miejsce, to Wykonawca zmuszony będzie pokryć koszty drugiej dostawy towaru do Zamawiającego – pomimo, że zgłoszenie reklamacyjne było w tym wypadku niezasadne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający w par.10.7 i 10.8 wskaże, że zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie w razie zmiany odpowiednich przepisów, bez konieczności stosowania procedury wskazanej w tym zapisie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy.**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny leku poz. nr 16 z pakietu nr 19 ze względu na zakończeniu produkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny leku z poz. 16 z pakietu nr 19 w sytuacji zakończenia jego produkcji. Zamawiający prosi jednocześnie o umieszczenie stosownej informacji, że lek nie**



jest już produkowany w rubryce „Uwagi” formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ przy pozycji nr 16 w części nr 19.

**Pytanie nr 30**

Czy w części 62 Zamawiający wymaga użyczenia czy dzierżawy płatnej parowników? Prosimy o podanie wymaganej liczby parowników oraz wszystkich nazw aparatów do znieczulenia.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga użyczenia parowników. Zamawiający na okres 24 miesięcy potrzebuje 14 sztuk parowników. Zamawiający posiada następujące aparaty do znieczulenia: Dameca MRI 508, Fabius Tiro, Felix Visio, Flow-C, Primus, Wato Ex-55 Pro, Wato Ex-65 Pro.**

Z upoważnienia  
Dyrektora  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
we Włocławku

Specjalista  
Działu Zamówień Publicznych  
mgr inż. Dorota Nowacka