



## Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach

ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice

www.zzozwadowice.pl, email: sekretariat@zozwadowice.pl

Wadowice, dnia 05.04.2023r.

Znak: ZP.26.1.12.2023.1

### **Informacja o wpłynięciu pytań i modyfikacji SWZ pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający: Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice, przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), udziela wyjaśnień dotyczących postępowania pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”. oraz na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp modyfikują treść SWZ.

**Pytanie nr 1:** dotyczy pakiet nr 4 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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, endoska 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 ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g) opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 2** dotyczy pakiet nr 4 poz. 11 Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 3** Czy Zamawiający potwierdza, iż w Pakiecie 7 poz. 21-26 wymaga dostarczenia insulin w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz 21-25 wymaga dostarczenia Insulin typu „Solostar” wraz z igłami.

**Pytanie nr 4:** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 43 i w Pakiecie nr 3 poz. 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona 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:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a oferowane produkty ProbioDr i LactoDr są środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego. Na rynku są dostępne opisane w SWZ produkty lecznicze.

**Pytanie nr 5:** Czy w Pakiecie nr 1 poz. 43 i w Pakiecie nr 3 poz. 6 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wymaga zaoferowania produktu leczniczego, a oferowane produkty ProbioDr i LactoDr są środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego. Na rynku są dostępne opisane w SWZ produkty lecznicze.

**Pytanie nr 6:** Pakiet 3 poz. 12, 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 7:** Pakiet 10 poz. 21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 8:** Pakiet 15 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka zakręcana?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga opakowania typu ecolav, które umożliwi dokładną irygację, nawet pod ciśnieniem

**Pytanie nr 9:** Pakiet 15 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka zakręcana 500 ml w ilości 320 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga opakowania po 100ml – 1600 szt.

**Pytanie nr 10:** Pakiet 15 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu butelka zakręcana?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 poz 3 nadając mu nowe brzmienie

3	0,9% Sol. Sodium chloride po 1000ml butelka stojąca typu Ecoflac plus wyposażona w gumowy korek. Opakowanie butelka stojąca	szt.	600
---	--	------	-----

	wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone identyczne porty.		
--	--	--	--

**Pytanie nr 11:** Pakiet 24 poz. 8, 9, 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w postaci ampulek

**Pytanie nr 12:** Dotyczy: Zadanie nr 23

Pakiet nr 23 L.p.	Nazwa asortymentu	J.m.	Ilość
1	Dinoprost inj.5mg/1ml x 5szt.	op.	10

Czy zamawiający w w/w pakiecie dopuści CERVIDIL SYSTEM TERAP.DOPOCHWOWY 10 MG 5 SZT.?

**Odpowiedź** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 13:** Czy w Pakiet nr 12 poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 14:** Czy w Pakiet nr 6 poz. 23 i 24 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** W Pakiecie nr 6 poz. 23 i 24 Zamawiający wymaga zaoferowania leków nie zawierający dexamethasonu.

**Pytanie nr 15:** Czy w Pakiet nr 9 poz. 23 i 24 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** W Pakiecie nr 9 brak jest pozycji 23 i 24.

**Pytanie nr 16:** Czy w Pakiet nr 16 poz. 3 i 4 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** W Pakiecie nr 16 brak jest pozycji 3 i 4.

**Pytanie nr 17:** Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 26 wymaga podania ceny za opakowanie, czy szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania 30op x 6szt. Prosimy podać cenę za 1 opakowanie. Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 7 poz 26 nadając mu nowe brzmienie

26	Adenosine inj.6mg/2ml x 6szt.	op	30
----	-------------------------------	----	----

**Pytanie nr 18:** Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo stosowania wymaga / dopuszcza by produkt wskazany w pakiecie nr 4 pozycja nr 20 nie zawierał siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu, co potwierdzają zapisy w zatwierdzonej Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Uzasadnienie:

Niektóre substancje konserwujące, jak pirosiarczyn sodu oraz inne siarczyny mogą powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli<sup>1</sup>. Parabeny mogą powodować reakcje anafilaktyczne<sup>2</sup>.

Lateks może powodować reakcje anafilaktyczne<sup>3</sup>.

Zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących<sup>4</sup>. Dlatego włączenie tych substancji wymaga specjalnego uzasadnienia.

Produkt Noredrenaline Aguetant nie zawiera siarczynów, parabenów oraz w procesie produkcji nie jest używany lateks. Dlatego jest bezpieczniejszy od produktów zawierających te substancje.

Źródła:

1 Vally H, Misso NL. Adverse reactions to the sulphite additives. Gastroenterol Hepatol Bed Bench. 2012 Winter;5(1):16-23. PMID: 24834193; PMCID: PMC4017440.

2 Kajimoto Y, Rosenberg ME, Kytä J, Randell T, Tuominen M, Reunala T, Rosenberg PH. Anaphylactoid skin reactions after intravenous regional anaesthesia using 0.5% prilocaine with or without preservative--a double-blind study. Acta Anaesthesiol Scand. 1995 Aug;39(6):782-4. doi: 10.1111/j.1399-6576.1995.tb04170.x. PMID: 7484034.

3 Heitz JW, Bader SO. Risk of Latex Allergy from Pharmaceutical Vial Closures. Anesthesiology November 2011, Vol. 115, 1138–1139. <https://doi.org/10.1097/ALN.0b013e318234287e>

4 Guideline on excipients in the dossier for application for marketing authorisation of a medicinal product Doc. Ref. EMEA/CHMP/QWP/396951/2006

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania Norepinephrine inj. 4mg/4ml x 5amp i podaż leku drogą obwodową lub żyły centralnej. Zamawiający nie dopuszcza produktu Noredrenaline Aguetant wg CHPL – lek może być podawany tylko poprzez wkłucie centralne.

Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz 20 nadając mu nowe brzmienie

20	Norepinephrine inj. 4mg/4ml x 5amp. Podaż leku drogą obwodową lub żyły centralnej	op.	1000
----	---	-----	------

**Pytanie nr 19:** Czy zamawiający wymaga dostarczenia produktu w ramach pakietu nr 4 pozycja nr 20, który można przechowywać w temperaturze do 25°C?

Uzasadnienie:

Przechowywanie w temperaturze do 25°C w porównaniu z koniecznością przechowywania w lodówce jest wygodniejsze, tańsze oraz produkt jest od razu gotowy do użytku (nie jest niezbędne ogrzanie przed podaniem). Nie ma także ryzyka błędu związanego z przechowywaniem, na co wskazuje wersja robocza europejskiej wytycznej „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors”<sup>\*</sup>.

Źródła:

<sup>\*</sup> <https://www.asahq.org/standards-and-guidelines/recommendations-for-safe-injection-practices>

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 20:** Czy zamawiający wymaga/dopuszcza w zakresie w pakiecie nr 4 pozycja nr 20 produkt będący roztworem do infuzji gotowym do podania (zgodnie z Rezolucją Rady Europy<sup>1</sup> produkty takie mają pierwszeństwo stosowania nad

produktami wymagającymi rozpuszczenia przed użyciem) o mocy 4 mg/50 ml x 10 fiolek (i przeliczenie zgodnie z SWZ)? W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem co przyczynia się do optymalizacji kosztów w związku z brakiem kosztów dodatkowych materiałów- niepotrzebny dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła oraz eliminuje koszty związane utylizacją dodatkowych materiałów. Oferowany produkt można przechowywać w temperaturze do 25°C, produkt posiada udokumentowaną jednorodność stężenia, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie. Produkt nie zawiera siarczynów i lateksu (pirosiarczyn sodu rzadko może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli i zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących<sup>1</sup>). Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

Źródła:

<sup>1</sup> Resolution CM/Res (2016)1 on quality and safety assurance requirements for medicinal products prepared in pharmacies for the special needs of patients  
[https://search.coe.int/cm/Pages/result\\_details.aspx?ObjectId=090000168065c132](https://search.coe.int/cm/Pages/result_details.aspx?ObjectId=090000168065c132)

<sup>2</sup>Guideline on excipients in the dossier for application for marketing authorisation of a medicinal product Doc. Ref. EMEA/CHMP/QWP/396951/2006

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian i wymaga Norepinephrine inj. 4mg/4ml x 5amp. Podaż leku drogą obwodową lub żyły centralnej.

**Pytanie nr 21:** Czy w związku z odpowiedzią zamawiającego na pytanie nr 3 dopuści on składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie pakietu nr 4 pozycja 20 lub wydzieli je jako osobny pakiet, tak aby uczynić zakup objętych tym pakietem produktów konkurencyjnym a przez to bardziej opłacalnym? Wydzielenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 22:** Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] *Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami.* [...]<sup>1</sup>

1/ Czy zamawiający w związku z przeprowadzoną przez siebie, w związku z przedmiotowym postępowaniem o zamówienie publiczne w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: p.z.p.), analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie Pakiet nr 3, poz 21 i poz 22 (łącznie) opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkt leczniczy firmy Pfizer o czym świadczą użyte w opisie z SWZ wielkości rozpuszczalnika (8 ml i 16ml)?

2/ Jeżeli zdaniem zamawiającego w: Pakiet nr 3, poz 21 i poz 22 (łącznie) w związku z wyjaśnieniami poruszanych przez nas zagadnień/pytań nr 1, w zakresie opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednak na produkt leczniczy firmy Pfizer o czym świadczy użyte w opisie z SWZ: rozpuszczalnik 8 ml i 16ml, to czy zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych<sup>2</sup> w tym zakresie?

a/ w zakresie pozycji nr 21 – metyloprednizolon Meprelon 250 mg (1amp+1rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z opisem SWZ?

<sup>111</sup> Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

<sup>2</sup> (...) Produkt równoważny to produkt, który nie jest identyczny, tożsamy z produktem referencyjnym, ale posiada pewne, istotne dla zamawiającego, zbliżone do produktu referencyjnego cechy i parametry. (...) – Wyrok z dnia 26 stycznia 2010 r. KIO/UZP 1710/09

b/ w zakresie pozycji nr 22 - metyloprednisolon Meprelon 1000 mg (1 amp +1 rozp)?

3/ Jeżeli zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych w zakresie Pakiet nr 3, poz 21 i poz 22 (łącznie) to prosimy o uzasadnione zarówno od strony formalno-prawnej jak i merytorycznej takiego stanowiska zamawiającego. Informacyjnie, na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *metyloprednisolon* podawane dożylnie.

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie posiada dodatkowo alkoholu benzylowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz 21 , 22 opisał przedmiot zamówienia w oparciu o potrzeby oddziałów Szpitala, zgodnie z receptariuszem Szpitala i obowiązującą Szpitalną Listą Leków. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych w dawce 500mg – poz 21 i 1g – poz 22. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza produkty równoważne, jednak nie zgadza się z tezą zawartą w pytaniach, jakoby dawka leku 250 mg była równoważna z dawką 500 mg. Zamawiający w poz 21 wymaga zaoferowania Metyloprednisolone hemisuc. fiol.500mg +rozp.8ml, dopuszcza produkt z rozpuszczalnikiem innym niż 8 ml, ale w dawce 500mg. W pozycji 22 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Metyloprednisolone hemisuc. fiol.1g +rozp.16ml Zamawiający opisuje produkt leczniczy w SWZ nazwą międzynarodową oraz również potrzebną mu dawką danego leku i nie jest mu obojętne jaka dawka leku zostanie zaoferowana.

**Pytanie nr 23:** Czy w Pakiet nr 12 poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 24:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 25:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 26:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde,

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 27:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 28:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 6. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 29:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 48. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 30:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 54. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 op.opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 55. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 32:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 110. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 33:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 34:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 45.46 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 35:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 36:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 37:** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 25. (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 nie wymaga, dopuszcza

**Pytanie nr 38:** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 29. 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 nie wymaga, dopuszcza

**Pytanie nr 39:** Dotyczy pakietu nr 18 poz. 30. 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 nie wymaga, dopuszcza

**Pytanie nr 40:** Dotyczy pakietu nr 36 poz.1. 2 Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie nr 41:** Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1 Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67? Z powodu braku produkcji leku po 20 ml Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku po 50 ml – 4 op ?

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie nr 42:** Dotyczy pakietu nr 37 poz. 2 Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:** Nie

**Pytanie nr 43:** Dotyczy pakiet 1 poz 171 Esseliv, 300 mg, kaps., 50 szt

Dotyczy pakiet 2 poz 2 Orsalit, proszek, 10 sasz.

Dotyczy pakiet 2 poz 33 Surmedi, igły d/penów insul.,30G (0,30) 8mm,100szt

Dotyczy pakiet 4 poz 11 Lubragel, żel,sterylny,z lidokainą,6 ml, 25 strzyk

W/w produkty nie są zarejestrowane w aktualnym Urzędowym Wykazie Produktów leczniczych . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w produktów ?

**Odpowiedź:**

Dotyczy pakiet 1 poz 171 Esseliv, 300 mg, kaps., 50 szt – Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy pakiet 2 poz 2 Orsalit, proszek, 10 sasz.- Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakiet 2 poz 33 Surmedi, igły d/penów insul.,30G (0,30) 8mm,100szt.- Zamawiający wyraża zgodę

Dotyczy pakiet 4 poz 11 Lubragel, żel,sterylny,z lidokainą,6 ml, 25 strzyk.- Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 44:** Pakiet 1 poz. 20,96,97,103,167

Pakiet 2 poz. 42,45

Pakiet 4 poz. 8,9

Pakiet 18 poz. 15

Bardzo proszę o wykreślenie lub wydzieleniu do osobnego pakietu w/w leków. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



**Pytanie nr 45:** Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu? Proszę o informację, czy jeśli ogólna ilość sztuk nie jest podzielna przez wielkość opakowania, czy Zamawiający dopuszcza wycenę ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę

**Pytanie nr 46:** Proszę Zamawiającego o sprecyzowanie: czy jeśli w opisie jest brak szczegółowych zapisów, to pod pojęciem np: tabletki , kapsułka, Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek/kapsułek?

**Odpowiedź:** Tak, z wyłączeniem Pakietu 1 poz 63, 64, 160, 161 – te pozycje zgodnie z opisem SWZ

**Pytanie nr 47:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak, z wyłączeniem Pakietu 4 poz 20 – te pozycje zgodnie z opisem SWZ

**Pytanie nr 48:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ? tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsułek-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

(Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.)\

**Odpowiedź:** Tak, z wyłączeniem Pakietu 1 poz 63, 64, 160, 161 – te pozycje zgodnie z opisem SWZ

**Pytanie nr 49:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków na jednorazowe zezwolenie MZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, wymaga dostarczenia z dostawą dokumentów potwierdzających dopuszczenie leku (nr i data dopuszczenia) oraz ulotki leku w języku polskim.

**Pytanie nr 50:** Leki które są na baraku lub na zakończonej produkcji bardzo proszę o możliwość wpisanie ostatniej ceny z adnotacji pod pakietem

**Odpowiedź:** Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wg ostatniej ceny ostatniej produktu i umieszczenie stosownej informacjo pod pakietem.

**Pytanie nr 51:** 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny i umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 52:** Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

**Pytanie nr 53:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem Pakietu nr 1 po 63, 64, 160, 161.

**Pytanie nr 54:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem Pakietu nr 4 po 20.

**Pytanie nr 55:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 56:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 wyraża zgodę, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

**Pytanie nr 57:** Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, wymaga dostarczenia z dostawą dokumentów potwierdzających dopuszczenie leku (nr i data dopuszczenia) oraz ulotki leku w języku polskim.

**Pytanie nr 58:** Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

**Odpowiedź:** Zamawiający w Rozdziale VII „Przedmiotowe środki dowodowe” pkt 6 opisał, że wezwie do złożenia dokumentów.

**Pytanie nr 59:** Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

**Odpowiedź:** Dopuszcza się możliwość składania faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt w formie elektronicznej. Pozostałe dokumenty w postaci not obciążeniowych i not korygujących – forma tradycyjna. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 10 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 60:** 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 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:** Dopuszcza się możliwość składania faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt w formie elektronicznej. Pozostałe dokumenty w postaci not obciążeniowych i not korygujących – forma tradycyjna. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 10 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 61:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionego, a niezrealizowanego w terminie asortymentu, za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie asortymentu.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 10 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 62:** Do §1 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 3, 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 3 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oszacował ilość zamawianego asortymentu z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych i bieżące zapotrzebowanie zakładając maksymalne jego wykorzystanie, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania, które jest uzależnione od czynników niezależnych od Zamawiającego (tj. liczba pacjentów, rodzaj i charakter schorzeń) zastrzega sobie prawo do rezygnacji z zakupu części asortymentu z Pakietu, wynikającej z braku zapotrzebowania, bowiem ilości zamawianych produktów uzależnione jest od bieżących potrzeb pacjentów. Rezygnacja z części zamówienia nie wymaga składania jakiegokolwiek oświadczenia i może nastąpić wyłącznie poprzez niezłożenie w terminie obowiązywania umowy zamówienia na częściową dostawę towaru. Zamawiający jednocześnie deklaruje wykonanie umowy w minimalnej wartości wynoszącej 50% wartości danego Pakietu.

**Pytanie nr 63:** Do §2 ust. 1 pkt 1.1) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §2 ust. 1 pkt 1.1) polegającego na wniesieniu i ułożeniu asortymentu w miejscu wskazanym przez pracownika apteki. Mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym to przepisem, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie ograniczony krąg osób, tj. przede wszystkim ograniczony do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych,

zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §2 ust. 1 pkt 1.1) wzoru umowy.

Ponadto mając na uwadze zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, natomiast zaproponowany przez zamawiającego zapis umowny wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;

- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;

- w konsekwencji zaś, na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi,

zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §2 ust. 1 pkt 1.1) wzoru umowy, ewentualnie zaś jego dookreślenia poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, że samochód dostawczy może podjechać pod drzwi zewnętrzne budynku Pawilonu C Szpitala (na odległość maksymalnie 6m) w których bezpośrednim sąsiedztwie są drzwi zewnętrzne apteki Szpitalnej, zaś za drzwiami zewnętrznymi zlokalizowane jest pomieszczenie (Komora przyjęć towaru).

**Pytanie nr 64:** Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wg ostatniej ceny ostatniej ceny produktu i umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 65:** Do §5 ust. 2 pkt 2.1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzależnienie możliwości realizacji przez Zamawiającego uprawnienia do rozwiązania umowy od uprzedniego wezwania Wykonawcy do jej prawidłowego wykonania z wyznaczeniem 24-godzinnego terminu dodatkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 66:** Do §7 ust. 9 wzoru umowy: Adekwatnie do brzmienia art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021, poz. 1129 z późn. zm.) prosimy o zmianę terminu uprawniającego Wykonawcę do dokonania pierwszej i każdej kolejnej zmiany wynagrodzenia na podstawie §7 ust. 7 z 9 na 6 miesięcy

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 10 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 67:** Do §7 ust. 11 oraz ust. 12 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu wypowiedzenia obowiązującego w razie rozwiązania umowy spowodowanego brakiem porozumienia co do zakresu waloryzacji do okresu 1-miesięcznego, oraz dodanie zastrzeżenia, że zakres zamówień Zamawiającego dokonywanych w okresie wypowiedzenia nie przekroczy dotychczasowego (od początku trwania niniejszej umowy), średniego miesięcznego poziomu zamówień dla poszczególnego rodzaju asortymentów?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 10 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

**Pytanie nr 68:** Pytanie do wzoru umowy użyczenia (dot. części nr 41): 1. Do §1 wzoru umowy: Prosimy o zmianę postanowienia na: „użyczający oświadcza, że jest właścicielem lub dysponentem 4 szt. Parowników – do preparatu Sevoflurane 100% kompatybilnych z aparatem do znieczulenia PRIMUS zwanych dalej „sprzętem”.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 11 do SWZ. Zmodyfikowany SWZ stanowi osobny dokument będący integralną częścią modyfikacji.

Ponadto Zamawiający modyfikuje SWZ:

1. Rozdział V „**Warunki udziału w postępowaniu**” pkt 1 ppkt 1.2. nadając mu nowe brzmienie:

„Zamawiający uzna ww. warunek za spełniony, jeśli Wykonawca przedstawi:

1. aktualne zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N – dotyczy *Pakietów nr 14 poz 6 i 7, 27,28,29,30*;
2. aktualne zezwolenie na obrót hurtowy substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P – dotyczy Pakietu nr 26,44;
3. aktualną koncesję, zezwolenie lub licencję na prowadzenie działalności w zakresie objętym zamówieniem- jeśli dotyczy.”

2. Rozdział VII. **Podmiotowe środki dowodowe i wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia**”

Część C pkt 11 ppkt 11.2. nadając mu nowe brzmienie:

„11.2. Zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N – dotyczy *Pakietów nr 14 poz 6 i 7, 27, 28, 29, 30.*”

3. załącznik nr 10 do SWZ, który stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SWZ. Termin składania i otwarcia ofert **ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice](https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice) w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 19.04.2023r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **19.04.2023 godz 10:30**. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 17.07.2023r

*Pełnomocnik Dyrektora  
ds. Infrastruktury i Logistyki*

**mgr inż. Tomasz Matera**

Otrzymują:

<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zozwadowice>

1 x a/a