

**Wykonawcy zainteresowani
postępowaniem przetargowym**

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/21/1/24

data: 27.08.2024 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 21/24/ZP na „**Zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej**”

W związku z zapytaniami firm w przetargu nr 21/24/ZP - zgodnie z art. 135 ust 2, 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

Firma 1

1. 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: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygaśł rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX pkt 7 – „W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak, aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.”

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział IV pkt 8 – „Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie oraz fiołki na ampułki i odwrotnie.”

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. 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 dopuszcza, przeliczenie ilości zgodnie z zapisami SWZ.

6. 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: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX pkt 7 – „W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak, aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.”

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 2

1. Dotyczy załącznika nr 4 projekt umowy § 3 ust. 4:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ponad 500 km) oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres pakietu nr 31 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o rezygnację z dostaw nadzwyczajnych typu „na ratunek życia i zdrowia” dla powyższego pakietu. Produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie wpływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i termin 12-godzinny nie jest możliwy do wykonania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 3

Dotyczy: 21/24/ZP pakiet 23 poz. 46 termin składania ofert: 03-09-2024 r.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz. 46 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy produktu ujętego w SWZ, zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX pkt 7 – „W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak, aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.”

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 23 poz. 46 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

Dotyczy: 21/24/ZP pakiet 25 poz. 123 termin składania ofert: 03-09-2024 r.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 25 nr poz.123 dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Jeżeli pytanie dotyczy produktu ujętego w SWZ, zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX pkt 7 – „W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak, aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.”

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 25 poz.123 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

Dotyczy: 21/24/ZP pakiet 31 poz. 5 termin składania ofert: 03-09-2024 r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 31 poz.5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

Firma 4

Pakiet 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 22 wapna sodowanego o poziomie pylenia (<0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatorem zużycia, w opakowaniach o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 37 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 5

Zapytania do pakietu 24 poz. 103

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

Odpowiedź: Tak. Modyfikacja w załączeniu.

2.„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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 6

1. Czy w PAKIET 8 - Leki różne 4 poz. 36 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w 8 - Leki różne 4 poz. 30 i 31 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.

Firma 7

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 5 poz. 12-15 oraz 22 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: W poz. 12-14 Zamawiający wymaga wstrzykiwaczy solostar, w poz. 15 i 22 dopuszcza.

Czy podane przez Zamawiającego w Pakiecie 5 poz. 14 ilości dotyczą ilości opakowań, czy sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z tematem kolumny Zamawiający wymaga ilości w sztukach.

2. Czy Zamawiający wykreśli/wydzieni z Pakietu 5 poz. 16 i 17 w związku z długookresowymi brakami produktów oraz planowanym zakończeniem produkcji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygaś rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

3. Czy Zamawiający w par. 4.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Modyfikacja w załączeniu.

4. Czy Zamawiający w par. 4.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Modyfikacja w załączeniu.



5. Czy Zamawiający w par. 7 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 8

PYTANIE 1

Dotyczy pakietu 28- Środki niejonowe dimeryczne poz. 1,2,3

Prosimy o podanie prawidłowej nazwy produktu w pozycji 1,2,3 opisana nazwa Lodixanolum jest pomyłką, właściwa nazwa to Jodixanolum.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska, właściwa nazwa to Iodixanolum. Modyfikacja w załączeniu.

PYTANIE 2

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygasł rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

PYTANIE 3

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygasł rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

cd. pytań

PYTANIE 1

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 121. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 2

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 19. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

PYTANIE 3

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 33.

Odpowiedź: Brak pytania do wskazanej pozycji.

PYTANIE 4

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 72. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 42 opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 5

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 SWZ (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX pkt 7 – „W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak, aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”. Jeżeli ilość opakowań ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.”

PYTANIE 6

Dotyczy pakietu 24 pozycja 35 prosimy o podanie wymaganej dawki leku.

Odpowiedź: Wymagana dawka leku to 5 mg. Modyfikacja w załączeniu.

PYTANIE 7

Dotyczy pakietu 25 pozycja 53 w związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie leku z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygaś rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

PYTANIE 8

Dotyczy pakietu 25 pozycja 89 W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ - Dział XX, pkt 9 – „Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja, występują okresowe przerwy w ich dostawach, wygaś rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku. Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.”

W związku z brakiem możliwości dodawania części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego pakietu.

c.d. pytań

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 3, ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3, ust. 5 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie

Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu 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 produktów. Aktualna treść §2 ust. 3, ust. 5 jest na tyle ogólna oraz 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.

Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 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 przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. § 2 ust. 3, 4 i 5 wzoru umowy dotyczą zmniejszenia wartości zamówienia, przy czym w ust. 4 określono minimalny poziom zamówienia na poziomie 50%.

2. Do §2 ust. 10 wzoru umowy: Ze względu na konieczność redystrybucji zwracanego towaru, prosimy o zmianę zapisów w ten sposób, by Zamawiający mógł dokonać zwrotu produktów w ciągu 7 dni od jego dostarczenia przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Do §7 ust. 1 pkt 1.7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 1 pkt 1.7, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego oraz na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Wniosek Wykonawcy jest nieprecyzyjny i niezrozumiały dla Zamawiającego i dlatego nie może udzielić wiążącej odpowiedzi.

4. Do §7 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §7 ust. 5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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 na proponowaną zmianę. § 7 ust. 5 wzoru umowy w sposób całościowy reguluje warunki waloryzacji wynagrodzenia.

Firma 9

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

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 we wszystkich dawkach nie zawiera alkoholu benzylowego oraz posiada opinię równoważności dostępnych produktów Methylprednisolone.

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania **na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności** osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko **zasady efektywności** (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych i **w zgodzie do orzecznictwa [...]**¹:

1. **W pakiecie nr 25 pozycja 59 Methylprednisolone 250mg/4ml x 1fiol. + rozp. wymaga i dopuści Methylprednisolone - Meprelon 250mg/5ml x 1fiol +rozp. ?**

(Decyzją firmy Pfizer skróceniu uległo pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu Solu-Medrol inj. 250mg/4ml - decyzja, sierpień 2023r.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 10

DOTYCZY ZAPISÓW UMOWY §2 ust. 6

„Wykonawca oświadcza, że dostarczane leki/wyroby medyczne posiadają zezwolenia na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2022 poz. 2301). „

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w przypadku pakietu nr 37 żeli do cewnikowania produktu będącego wyrobem medycznym posiadającego zezwolenie na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r., poz. 974).

Odpowiedź: Modyfikacja w załączeniu.

DOTYCZY ZAPISÓW SWZ – WADIUM

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Firma 11

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 21/24/ZP, PAKIET 25 - Pozostałe leki 3, pozycja 40 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus krople 5 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 21/24/ZP, PAKIET 25 - Pozostałe leki 3, poz. 39 dotycząca „Lactobacill. Acidophilus + Lact. 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.

¹ Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

Firma 12

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 37 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 13

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 25 poz. 39 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 25 poz. 39 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat zawierający proponowane szczepy bakteryjne pod warunkiem, iż preparat ma status leku (OTC) lub jest to środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 25 poz. 113 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 25 poz. 113 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisem wymaga, aby preparat miał status leku – wobec czego dopuszcza, pod warunkiem, iż proponowany preparat EnteroDr jest zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 25 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Zamawiający określa w Pakiecie 25 poz. 96 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co



ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)?

Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:

A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt”

Zmiana urzędnika pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje.

W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

c.d pytań

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 37 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 37 pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska umożliwiającą bezdotykowe usunięcie zużytego paska testowego? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pacjentów i personelu, eliminując konieczność dotykania zabrudzonego krwią paska przy każdym wyjmowaniu paska z glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 37 pasków do glukometrów z możliwością ustawienia odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 37 pasków do glukometrów z enzymem dehydrogenaza glukozy (GDH) umożliwiającym otrzymywanie dokładnych wyników bez fałszującego wpływu tlenu na pomiar?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Części 37 paski testowe posiadały certyfikat zgodności wystawiony przez niezależną od producenta jednostkę notyfikowaną? Brak takiego certyfikatu świadczy o braku niezależnej weryfikacji produktu pod kątem spełnianych norm i przepisów prawa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Części 37 paski testowe były wyrobem medycznym figurującym w wykazie refundowanych wyrobów medycznych MZ w dniu składania oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w części 37 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności, lub aby wykonawca przedłożył wraz z ofertą certyfikat normy ISO 13485:2016 obejmujący magazynowanie i dystrybucję testów diagnostycznych? Paski testowe są wyrobem wymagającym szczególnych warunków przechowywania (ściśle określony zakres temperatury i wilgotności).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 14

1. Czy Zamawiający w pakiecie 29 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszkłanej butelce, ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 29 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga okresowego serwisowania oraz wsparcia podczas użytkowania preparatu.

3. Czy Zamawiający w pakiecie Pakiet 8 - poz. 29 wymaga dostarczenia preparatu Desfluran w nieszkłanej butelce, ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w pakiecie Pakiet 8 - poz. 29 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot

posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga okresowego serwisowania oraz wsparcia podczas użytkowania preparatu. Modyfikacja w załączeniu.

Firma 15

Pytanie do pakietu 1 pozycji 3

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie czterech białek, tj. kazeinowych, serwatkowych, białek soi i grochu z glutaminą minimum 1,56g/100ml produktu, pozostałe parametry zgodnie z treścią SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie do pakietu 1 pozycji 4,6

Czy Zamawiający dopuści opakowanie - butelkę OpTri? Skład diety i pojemność bez zmian. Opakowanie jest kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami. Jest to związane z procesem zmiany opakowań przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie do pakietu 1 pozycji 12

Czy Zamawiający zgodzi się na przeliczenie tego samego produktu na opakowanie o pojemności 500 ml, w związku z brakiem dostępności do sprzedaży produktu w formie 1000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie do pakietu 18 pozycji 26

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie produktu Neocate Syneo, proszek 400g? Jest to produkt oparty na formule Neocate LCP 400g, z przeznaczeniem dla pacjentów od urodzenia do 18. roku życia do postępowania dietetycznego w alergii na białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna.

Neocate Syneo zawiera taką samą mieszankę aminokwasów oraz bardzo zbliżoną wartość odżywczą do Neocate LCP. Jednakże w porównaniu do Neocate LCP, poziom średniołańcuchowych trójglicerydów (MCT) w Neocate Syneo jest zwiększony (z 18,8% do 33% kwasów tłuszczowych). Uważa się, że MCT są łatwiej wchłaniane, dlatego dość często są dodawane jako źródło tłuszczu w żywności specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania w stanach, w których może wystąpić uszkodzenie lub zapalenie przewodu pokarmowego.

Oprócz mieszanki aminokwasów Neocate Syneo zawiera unikalną kompozycję oligosacharydów lcfos/scfos oraz probiotyk B. Breve M16V, która ma klinicznie potwierdzone działanie w alergii na białka mleka krowiego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie do pakietu 1, pakietu 24 poz. 256

W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ: „Termin ważności na: diety, pakiet 24 poz. 156 – minimum 8 m-cy od daty dostawy leków do siedziby Zamawiającego”.

Pakiet 24 nie zawiera pozycji 256. Zamawiający rozumie, iż Wykonawca miał na myśli poz. 156.



Firma 16

PAK 25 POZ 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu RTU w opakowaniu typu butelka stojąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAK 3 POZ 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu fiolka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział IV pkt 8 – „Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie oraz fiołki na ampułki i odwrotnie.”

PAK 3 POZ 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu RTU w opakowaniu typu butelka stojąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAK 4 POZ 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu fiolka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział IV pkt 8 – „Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie oraz fiołki na ampułki i odwrotnie.”

PAK 6 POZ 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział IV pkt 8 – „Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie oraz fiołki na ampułki i odwrotnie.”

PAK 8 POZ 23,24,25,26,47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu fiolka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ - Dział IV pkt 8 – „Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie oraz fiołki na ampułki i odwrotnie.”

PAK 23 POZ 81

Czy Zamawiający oczekuje prod. lecn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Firma 17

Zapytane do SWZ:

Dot. pakiet nr 8, pozycja 29

W związku, iż Zamawiający wymaga użyczenia i zamontowania parowników prosimy o określenie ich ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga użyczenia i zamontowania 3 parowników. Modyfikacja w załączeniu.

Zgodnie z art. 137 ust. 1 Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ w:

- Dział XIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Termin wniesienia wadium:

Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert, tj. **do dnia 05.09.2024 r. do godz. 11:00:00**

- Dział XIV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ – zmienia się pkt 2 na:

2. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **03.12.2024 r.** .

- Dział XVIII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT – zmienia się pkt 1 na:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/zozdt> do dnia **05.09.2024 r.** do godziny **11:00:00**.

- Dział XIX. TERMIN OTWARCIA OFERT – zmienia się pkt 1 na:

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. w dniu **05.09.2024 r.** o godz. **11:15:00**.

- Pakiecie nr 8 – Leki różne 4

- Pakiecie nr 24 – Pozostałe leki 2

- Pakiecie nr 28 – Środki niejonowe dimeryczne

- Projekcie umowy

Dyrektor
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

(podpis elektroniczny)

Otrzymują:

1 x aa

1 x Platforma Zakupowa

PAKIET 8 - Leki różne 4

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach na rok	Ilość szt. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za szt./op.	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Aciclovir	250 mg fiołki	1800								
2.	Ambroxoli Hydrochloridum	amp. 15 mg/2 ml.	250								
3.	AMOXICILLINUM	TAB 0.5g	200								
4.	AMOXICILLINUM	TAB 1 g	400								
5.	Amoxycylin Clavulanic Acid	inj. 2,2 g (2+0,2)	2 000								
6.	AMOXYCYLLIN / CLAVULANIC ACID	tabl 625 mg	420								
7.	AMOXYCYLLIN / CLAVULANIC ACID	tabl 1 g	980								
8.	AMOXYCYLLIN / CLAVULANIC ACID	457/5ml - 70 ml	15								
9.	AMOXYCYLLIN / CLAVULANIC ACID	inj 1,2g amp	14 000								
10.	AMPICILLIN	1g x amp	5 000								
11.	AMPICILLIN / SULBACTAM	0.75g amp	300								
12.	AMPICILLIN / SULBACTAM	1,5 g amp	500								
13.	AZITHROMYCIN	tabl. 0.5g	240								
14.	AZITHROMYCIN	caps. 0.25 g	48								
15.	BENZYLPENICILLIN POTASIMUM	3000000j x 1 amp	600								
16.	BENZYLPENICILLIN SODIUM	1000000j x 1 amp	40								
17.	Bisoprolol	5 mg TABL	9 000								
18.	Bisoprolol fumarate	3,75 mg	600								
19.	Bisoprolol fumarate	1,25 mg	300								
20.	Bisoprolol fumarate	7,5 mg	300								

21.	Bisoprololi fumaras	2,5 mg tbl	6900								
22.	CEFAZOLIN SODIUM	amp 1 g	9 000								
23.	CEFTRIAXONE DISODIUM	1 g amp	3 000								
24.	CEFTRIAXONE DISODIUM	2 g amp	7000								
25.	CEFUROXIME SODIUM z możliwością stosowania od 1 dnia życia	amp 1500 mg	4 300								
26.	CEFUROXIME SODIUM z możliwością stosowania od 1 dnia życia	amp 750 mg	100								
27.	CHLORAMPHENICOLUM	2% 5 g ung	10								
28.	COLISTIMETHATE SODIUM	1000000j x 1 amp	3000								
29.	Desfluran	Butelka 240 ml	60								
30.	Dexamethasoni Natrii Phosphas	4mg/1ml amp	13 000								
31.	Dexamethasoni Natrii Phosphas	8mg/2ml amp	8 000								
32.	Dexamethasonum	AER 0,15mg/1 ml / 30 ml	100								
33.	Dobutamina	0.25 g - inj (dopuszczamy koncentrat)	1500								
34.	DOXYCYCLINE HYDROCHLORIDE	caps 0.1g	200								
35.	DOXYCYCLINE HYDROCHLORIDE	amp 0,1 g/5 ml	500								
36.	Hydrocortisonum	0.1/2ml+rozp amp	3 000								
37.	Hydrocortisonum, Oxytetracyclinum	maść 3% - 10 g	10								
38.	Hydrocortisonum, Oxytetracyclinum	AER 55 ml	160								
39.	Hydroxyzinum	0.025 g tbl	3 000								
40.	Hydroxyzinum	0.01g tbl	6 000								
41.	Potassium chloride	750mg tbl o przedłużonym uwalnianiu	9 600								

42.	Kloksacylina	1 g	800								
43.	Kloksacylina	2 g	500								
44.	Lignocainum h/ch	ŻEL 2% typ A	40								
45.	Lignocainum h/ch	ŻEL 2% typ U	200								
46.	Meropenem	fiol 0.5 g	100								
47.	Meropenem	amp. 1g	5500								
48.	Neomycini Sulf. + Dexamethasonum	AER 30 ml	15								
49.	Neomycinum	MSC do oczu 0.5% - 3 g	50								
50.	Neomycinum	AER 55 ml	100								
51.	Nystatinum	ZAW. 2400000J/24-30 ml/5g	140								
52.	Pancuronii Bromidum	0.004/2ml amp	200								
53.	RIFAMPICIN	KPS 0,15g	200								
54.	RIFAMPICIN	KPS 0.3g	300								
55.	Rifampicinum + Isoniazidum	KPS 0.15g	300								
56.	Rifampicinum + Isoniazidum	KPS 0.3 g	300								
57.	Rocuronium Bronidum	10 mg/ml/5 ml	4000								
58.	Rocuronium Bronidum	10 mg/ml/10 ml	100								
59.	Steri-Neb Salamol (Salbutamololum)	amp 2,5 mg/2,5ml	640								
60.	Steri-Neb Salamol (Salbutamololum)	amp 5mg/2,5ml	200								
61.	Sulfathiazolum Argentum	KRM 2% 40g	160								
62.	Suxamethonium	0.2g amp	800								
63.	Timonacic	tbl a 0,1 g	5 010								
64.	Tygecyklina	50 mg - amp/fiol.	100								
65.	Bupivacainum h/chlor (Zamawiający dopuszcza Bupivacainum Spinal Heavy pakowaną w jałowe opakowanie pośrednie)	amp a 5 mg /1ml- 4-5ml	1000								
66.	Insulin human	100 j.m/ml fiol. 10 ml	20								

67.	Insulin human	wkłady - 3 ml	300									
68.	Insulin human isophane	wkłady 100j.m./1 ml-3ml	200									
69.	30 % insulina rozpuszczalna, 70% insulina izofanowa	wkłady 100j.m./1ml-3ml	250									
70.	CLARITHROMYCIN	amp. 0,5g	750									
71.	CLARITHROMYCIN	tbl 500 mg	420									
72.	Metoclopramidum	0.01g/2ml	2 600									
Wartość globalna									NETTO:		BRUTTO:	

Dotyczy poz. 29- Zamawiający wymaga użyczenia i zamontowania 3 parowników.

Zamawiający wymaga okresowego serwisowania oraz wsparcia podczas użytkowania preparatu.

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

PAKIET 24 - Pozostałe leki 2

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach na rok	Ilość szt. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za szt./op.	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Acenocumarolum	TAB 0.004	600								
2.	Acetylocysteinum	TABL 0,2g (dopuszczamy tbl musujące)	200								
3.	Aciclovir	200 mg/5ml sir – 150 ml	5								
4.	Aciclovir	2-5 g krem	10								
5.	Acidum folicum	TAB 0.005 g	450								
6.	Acidum folicum	TAB 0.015 g	600								
7.	Acidum Tranexamicum	0,5g/5ml amp	1 700								
8.	Alcohol Polyvinylicus	KRL do oczu 2x5ml	20								
9.	Allantoinum	MSC 30g 20mg/g	650								
10.	Allopurinol	100 mg tbl	8500								
11.	Allopurinol	300 mg tbl	4000								
12.	Alteplasmum	50 mg	10								
13.	Aluminium phosphate	zaw a 4,5 /100 g /250 g/	230								
14.	Amiodarone	amp150 mg/ 3ml	750								
15.	Amitriptylinum	tbl. 0.01g	600								
16.	Amlodypine	TABL. 5 mg	3 600								

17.	Amlodypine	TABL. 10 mg	3 000								
18.	Amylasum + Lipasum + Proteasum	TABL.150 mg / 10 tys. jedn.	500								
19.	Anatoksyna tężcowa ads	0,5ml amp	60								
20.	Antazolimun hydrochl.	amp 0.1/2ml	150								
21.	Antytoksyna jadu żmiji	500j amp	2								
22.	Aqua-gel	plaster 12cm x 12 cm	130								
23.	Argipresyna	40 j.m. / 2 ml – amp	80								
24.	Ascorbic Acid + Rutosidum	tbl. powl.	6 250								
25.	Azithromycin	syrop 0.1g/5ml -20ml	10								
26.	Azithromycin	syrop 0.2g/5ml -20ml	55								
27.	Benserazid + Levodopum HBS	125 mg tbl	500								
28.	Benserazidum + Levodopum	62,5 mg kaps.	1 000								
29.	Benserazidum + Levodopum	125,0 mg tbl do sporządzania zawiesiny	1 200								
30.	Betadine	100mg/ml – 30 ml	30								
31.	Betahistine dichydrochloride	Tabl 24 mg	2400								
32.	Betamethasone	amp. 0.007/1ml	160								
33.	Biologiczny wskaźnik kontroli sterylizacji Sporal A	krążki	700								
34.	Biperiden	TAB 0.002g	700								
35.	Bisacodylum	tbl 5 mg	600								
36.	Bromhexine	SYR 100-150 ml	15								
37.	Bromhexine	TAB 0,008 g	1 200								
38.	Budesonide	0,25 mg/ml a 2 ml amp zawiesina do	4500								

		inhalacji									
39.	Budesonide	0,5 mg/ml a 2 ml amp zawiesina do inhalacji	11000								
40.	Budesonidum	400mcg/ 60 szt. + inhalator	10 op.								
41.	Butamirati citras	sir 4 mg/5 ml - 200 ml	25								
42.	Butylscopolaminum	0.02/1ml amp	2500								
43.	Calci Carbonas	1000 mg (400 mg j. wapnia)	1500								
44.	Calcii Lactogluconas	TAB musujące	602								
45.	Calcii Pantothenas	TAB 0.1 g	900								
46.	Calcitriol	0,5 mcg	450								
47.	Candesartan cilexetil	8 mg	280								
48.	Candesartan cilexetil	16 mg	280								
49.	Captoprilum	TAB 12,5mg	2 400								
50.	Captoprilum	TAB 25mg	1500								
51.	Carbo medicinalis	TAB 0.3 g/kapsułki	300								
52.	Carvedilol	TABL. 12,5mg	900								
53.	Carvedilol	TABL. 6,25mg	1800								
54.	Cefepim	2 g – amp/fiol	200								
55.	Cefepim	amp 1g	200								
56.	Cefixime	granulat 1,2 g - 60 ml	20								
57.	Cetirizini dihydrochloridum	10 mg TABL	2 100								
58.	Cetirizine dihydrochloride	KRL 1% 20 ml	10								
59.	Chlorquinaldolum	tabletki do ssania	600								

60.	Cholestil	TAB 0.2g	750								
61.	Choline salicylate	150 mg tbl do ssania	1600								
62.	Cinnarizinum	TAB 0.025 g	750								
63.	CIPROFLOXACIN HYDROCHLORIDE	caps 0,5 g	650								
64.	Citalopram	20mg tabl	448								
65.	Clemastini Fumaras	SYR 100ml	5								
66.	Clemastini Fumaras	TAB 0.001g	600								
67.	CLINDAMYCIN	tbl 600 mg	240								
68.	Clomethiasole edisylate	TAB 0.3 g	3 000								
69.	Clonidinum Hydrochloricum	7,5 mg	1000								
70.	Co-Trimoxazole	zaw 0,24 g / 5 ml/ 100 ml	10								
71.	Co-Trimoxazole	tabl 960	300								
72.	Codeinum + Guaiacolsulfonatum	TAB 0,015 g + 0,3 g	3 200								
73.	Crotamitonum	Ung 10% 30 – 40 g	15								
74.	Cyproheptadine hydrochl.	TAB 4mg	160								
75.	Dexamethasonum	TAB 0.001g	1800								
76.	Dexpanthenol	żel do oczu 5 – 10 g	20								
77.	Doñezpil hydrochloridum	10 mg	560								
78.	Donepezil hydrochloride	5 mg	560								
79.	Doxazosin mesylate	tabl. 2mg	300								
80.	Doxazosin mesylate	tabl. 4mg	1500								
81.	Doxepin Hydrochloride	TAB 10mg	300								
82.	Doxepin Hydrochloride	TAB 25mg	300								
83.	Drotaverine hydrochl.	TAB 0.04g	3 000								
84.	Drotaverine hydrochl.	tbl 0,08g	400								
85.	Drotaverine hydrochl.	0.04/2ml amp	900								

86.	Eplerenone	50 mg tbl	1200								
87.	Etamsylatum	TAB 0.25 g	1 200								
88.	Etamsylatum	0.25/2ml/12,5% amp	600	op x 50 fiol							
89.	Etamsylatum	0.25/2ml/12,5% amp	300	op x 5 fiol							
90.	Etexylon Dabigatranum	110 mg	900								
91.	Etexylon Dabigatranum	150 mg kps	1200								
92.	Fenpiverini Br. Metamizolum, Pitofenoni H	5ml amp	400								
93.	Ferrosi Gluconas	dom 0.1g/2ml amp	500								
94.	Ferrosi Sulfas, Acidum Ascorbicum	TAB 0,1g (100 mg + 60 mg)	1 500								
95.	Fibrynogen ludzki, Trombina ludzka	matryca z klejem do tkanek 9,5 x 4,8 cm	6								
96.	Finasteride	5 mg tbl	1400								
97.	Fludrocortisonum	0,1 mg tbl	100								
98.	Fludrocortisonum + Gramacidinum + Neomycinum	ZAW do oczu 5 ml x 1	40								
99.	Flumazenil	amp 0.5mg/5ml	50								
100.	Formaldehyd	10 % a 1 litr/kg – stabilizowany, z buforem fosforanowym	500								
101.	Formoterolum	kapsułki twarde 12 ug proszek do inhalacji x 60 dawek	10 op.								
102.	Furaginum	tabl 0.05g	6 000								
103.	Gentamicin (zarejestrowane jako lek)	gabka 10 x 10 x 0.5 cm	5								

104.	GENTAMICIN SULPHATE	amp 0.08/2ml dożylna	2 000								
105.	Glinokrzemian	proszek 3 - 4 g	300								
106.	Glucagoni Hydrochloridum	1 mg /1ml amp	10								
107.	Glyceryl trinitrate	10mg/10ml amp	200								
108.	Glyceryl trinitrate	aerazol 400 mcg	30								
109.	Granuflex	Opatr. 10 x10 cm	400								
110.	Hemorol	CZP 2 g	240								
111.	Heparinum Natricum	1000 j.m. żel - 50g	40								
112.	Hydrocortisonum	1% KRM 15g	60								
113.	Hydrocortisonum	tbl 0,02g	200								
114.	Hydroxyzinum	0.1/2ml amp	400								
115.	Hydroxyzinum	SYR 0.2% - 250 g lub 200 ml	320								
116.	Hyoscine	tbl. 10 mg	300								
117.	Ibuprofenum	600 mg/100 ml	3000								
118.	Ibuprofenum	100 ml-150 ml (100-150 g) 200 mg /5 ml	40								
119.	Ibuprofenum	200 mg tbl.	7800								
120.	Immunoglobulina	250j.m x 1 amp	25								
121.	Immunoglobulina	anty H Bs amp 200jm.	20								
122.	Ipratropii Bromidum	krople 20 ml/25 mg do inhal.	15								
123.	Ipratropii Bromidum	aerazol 0,02 mg 10 ml -200 daw	10 op.								
124.	Ipratropii Bromidum Fenoteroli Hydrob	KRL 20ml płyn	750								

		do inh									
125.	Iruksol MONO	maść 20 g	10								
126.	Isosorbide mononitrate	TAB o przedłużonym uwalnianiu 50 mg	1 500								
127.	Kalii Chloridum (zrejestrowany jako lek)	Kaps 600 mg o przedłużonym uwalnianiu 315 jonów	4 000								
128.	Kalii Citras + Kalii Hydrogencarbonas	3g - sasz.	6 000								
129.	Ketotifenum	SYR 100ml	6								
130.	Lacidipine	4 mg tabl	280								
131.	Lerkanidypina	10 mg	5 600								
132.	Levocetirizini Dichydrochloridum	sir 0,5 mg/ml - 200 ml	20								
133.	Levofloxacinum	500 mg	10								
134.	Levothyroxine	tbl a 75 mcg	1000								
135.	Levothyroxine	tbl a 25 mcg	4000								
136.	Levothyroxine	tabl 50 mcg	1000								
137.	Levothyroxine sodium	Tabl 88 µg	500								
138.	Levothyroxine sodium	Tabl 112 µg	500								
139.	Levothyroxine sodium	Tabl 100 µg	1500								
140.	Megestrolu acetat	40 mg / ml zawiesina a 240 ml	20								
141.	Metoprololi	tbl - przedłużone uwalnianie 0,0475g	4 480								
142.	Mianserine	TABL 0.01 g	600								
143.	Mianserini h/ch	tbl 30 mg	600								
144.	Mirtazapina	tab/kaps – 15	300								

		mg									
145.	Nebivololum	5 mg tbl	4200								
146.	Neomycinum	Maść 0,5% - 5 g tubka	200								
147.	Nicergoline	TAB 10mg	1 500								
148.	Oksytetracyclina, Hydrocortyzon, Polimyksyna B	5 ml – zawiesina tubka	20								
149.	Olanzapine	5 mg	150								
150.	Phenoxymethylpenicillin	Susp 60-150 ml	10								
151.	Prednisolone	25 mg - amp.	2250								
152.	Prednisone	TAB 0.005g	500								
153.	Prednisonum	10 mg tbl	1 200								
154.	Pregabalin	75 mg	2520								
155.	Pregabalin	150 mg	560								
156.	Preparat w proszku do stosowania jako bogatobiałkowy dodatek do pokarmów o wysokiej zawartości białek mleka a niskiej tłuszczu	puszka a 225 g	80								
157.	Quetiapinum	tabl 25 mg	12000								
158.	Racekadotryl	saszetki 30 mg	160								
159.	Rivaroxaban	20 mg tabl	1000								
160.	Rivaroxaban	15 mg tabl	1000								
161.	Rosuvastatin	10 mg	1120								
162.	Rosuvastatin	20 mg	1120								
163.	Symetykon	Kaps. 40 mg	10 000								
164.	Symetykon	Krople 30 ml – 100 mg/ml	30								
165.	Tamsulosini hydrochloridum	0,4 mg tabletki o przedłużonym uwalnianiu	3000								

166.	Telmisartan	40 mg tabl	1120									
167.	Telmisartan	80 mg tabl	1120									
168.	Ticagrelor	Tabl 90 mg	560									
169.	Torasemidum	5 mg/ml amp	1800									
170.	Torasemidum	tbl 10 mg	900									
171.	Torasemidum	tbl 5 mg	1500									
172.	Valsartan	tbl 160 mg	980									
173.	Venlafaxine	75 mg tabl lub kaps	280									
174.	Vit. B compositum (zarejestrowana jako lek)	tabl	1 500									
175.	witamina D (zarejestrowana jako lek)	2000 j.m. - tabl, kapsułki	6000									
176.	Zofenoprilum	30 mg tbl	700									
RAZEM:									NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

PAKIET 28 - Środki niejonowe dimeryczne

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach na rok	Ilość szt. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za szt./op.	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Iodixanolum	320 mg J/ml roztwór do wstrzykiwań 652 mg/ml - bulelka 100 ml	700								
2.	Iodixanolum	320 mg J/ml roztwór do wstrzykiwań 652 mg/ml - bulelka 500 ml	402								
3.	Iodixanolum	320 mg J/ml roztwór do wstrzykiwań 652 mg/ml - bulelka 50 ml	100								
Wartość globalna								NETTO:		BRUTTO:	

UWAGA: Ofertę należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby uprawnioną/uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.

PROJEKT UMOWY

zawarta pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, ul. Szpitalna 1, 33 – 200 Dąbrowa Tarnowska, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Kraków - Śródmieście pod numerem KRS 0000012861, posiadającym NIP 871 - 15 - 36 - 472 i REGON 000304361,

reprezentowanym przez: –,
zwanym dalej „**Zamawiającym**”,

a firmą: z siedzibą w, przy ulicy,
wpisaną do pod numerem

reprezentowaną przez:

..... –,
zwaną dalej „**Wykonawcą**”.

Na podstawie przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z przepisami ustawy – Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r. postępowanie nr **21/24/ZP**, Strony niniejszej umowy uzgadniają, co następuje:

§ 1

DEFINICJE

Użyte w Umowie pojęcia oznaczają:

1. Produkty – leki, wyroby medyczne, asortyment, których dostawa jest przedmiotem zamówienia publicznego zgodnie ze szczegółowym opisem, stanowiącym załącznik nr 1 do Umowy.
2. SWZ – specyfikację warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia, będącym podstawą zawarcia niniejszej umowy.
3. Wada fizyczna – wadę fizyczną w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego oraz ponadto jakąkolwiek niezgodność dostarczanych leków z przedmiotem zamówienia opisanym w umowie.
4. Umowa – niniejszą umowę dostawy.
5. Oferta – oferta złożona przez Wykonawcę w niniejszym postępowaniu.

§ 2

PRZEDMIOT UMOWY, OKRES OBOWIĄZYWANIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu leki na warunkach przewidzianych przepisami prawa, postanowieniami Specyfikacji Warunków Zamówienia, oferty oraz umowy.
2. Szczegółowy wykaz leków określający ich asortyment i przewidywane ilości zawiera załącznik nr 1 do umowy.

3. Wielkości przewidziane w załączniku nr 1 do umowy są wielkościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia ilości zamawianych leków, w zależności od bieżących potrzeb.

4. Zamawiający określa min. wartość zamówienia na poziomie 50% wartości umowy.

5. W sytuacji zmniejszenia ilości zamawianych leków, o którym mowa w ust. 3, Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie o wykonanie całości dostaw i zapłatę ceny za leki, na które Zamawiający nie złożył zamówienia. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie łącznej wartości przedmiotu zamówienia/całkowitej wartości umowy brutto – zmianę tę Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje.

6. Wykonawca oświadcza, że dostarczane leki/wyroby medyczne posiadają zezwolenia na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2022 poz. 2301)/z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r., poz. 974)

7. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać leki w oryginalnych opakowaniach z nazwą producenta, oznaczonych datą ważności, numerem serii oraz innymi danymi umożliwiającymi identyfikację.

8. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć leki opakowane w sposób zapewniający ich całość i nienaruszalność oraz zapewnić ich zabezpieczenie przed uszkodzeniem podczas transportu.

9. Dostarczany asortyment musi posiadać termin przydatności nie krótszy niż:

a. leki – 12 m-cy od daty dostawy;

b. diety, pakiet 24 poz. 156 – minimum 8 m-cy od daty dostawy.

Dostawy produktów, z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

10. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę asortymentu o terminie ważności krótszym

niż 12 miesięcy, z zastrzeżeniem pkt 9, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy.

11. Umowa została sporządzona w formie elektronicznej i podpisana przez każdą ze Stron kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

12. Datą zawarcia niniejszej Umowy jest data złożenia oświadczenia woli o jej zawarciu przez ostatnią ze Stron.

13. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania, z mocą obowiązującą przez okres 12 miesięcy od dnia do dnia

§ 3

WARUNKI DOSTAWY

1. Miejscem dostawy leków jest siedziba Zamawiającego, magazyn apteki.

2. Dostawa leków następować będzie sukcesywnie, na podstawie zamówień częściowych składanych przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego, określających asortyment leków i zamawiane ilości, składanych telefonicznie na numer lub drogą elektroniczną na adres:

3. Termin dostawy leków wynosi maksymalnie 2 dni robocze od daty złożenia zamówienia. Za dni robocze Strony uznają dni od poniedziałku do piątku.

4. W sytuacjach zagrożenia dla życia i zdrowia pacjentów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość żądania dostarczenia leków w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia. Informacja o konieczności dostawy leków w tym trybie zostanie zawarta na zamówieniu, o którym mowa w ust. 2.
5. Termin dostawy leków dotyczących Importu Docelowego wynosi maksymalnie 15 dni robocze od daty złożenia zamówienia. Za dni robocze Strony uznają dni od poniedziałku do piątku. Informacja o konieczności dostawy leków w tym trybie zostanie zawarta na zamówieniu, o którym mowa w ust. 2.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć leki na swój koszt i ryzyko do magazynu apteki Zamawiającego (od poniedziałku do piątku) w godzinach 8⁰⁰ do 14⁰⁰.
7. W przypadku, jeżeli Wykonawca nie wywiąże się z zamówienia a zaistnieje konieczność pilnego zakupu leku będącego przedmiotem niniejszej umowy Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie między ceną umowną a ceną zakupu u innego Dostawcy.

§ 4

ODBIÓR PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, REKLAMACJE

1. Odbiór produktów odbywać się będzie w miejscu dostawy.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zbadania dostarczonego asortymentu pod względem ilościowym w dniu odbioru. W przypadku braków ilościowych w danym asortymencie, Zamawiający powiadomi o tym fakcie Wykonawcę drogą elektroniczną. W takiej sytuacji Wykonawca niezwłocznie, nie później niż w terminie **3 dni** roboczych, uzupełni dostawę.
3. Wykonawca dołoży najwyższej staranności, by dostarczany asortyment był wolny od wad fizycznych. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne oraz wady prawne (rękojmia).
4. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonym asortymencie, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty ich dostawy. Po otrzymaniu reklamacji Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie **3 dni** roboczych, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego.
5. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca dostarczy na swój koszt, zamiast asortymentu wadliwego taką samą ilość asortymentu wolnego od wad w następnym dniu roboczym. Wraz z dostawą asortymentu wolnego od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy asortyment wadliwy.
6. Brak odpowiedzi na złożoną reklamację w terminie, o którym mowa w ust. 4 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i koniecznością dostawy asortymentu wolnego od wad w następnym dniu roboczym.
7. Dokonanie odbioru asortymentu przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązków, o których mowa w ust. 4 - 5.
8. Wykonawca nie może ograniczyć lub wyłączyć swojej odpowiedzialności z tytułu rękojmi.

§ 5

WYNAGRODZENIE

1. Na podstawie Oferty, z tytułu dostawy leków, o której mowa w § 2 ust. 1 Umowy, Wykonawca otrzyma maksymalne wynagrodzenie w wysokościzł netto, tj. zł brutto.
2. W przypadku zmniejszenia ilości zamawianych leków, o którym mowa w § 2 ust. 3 Umowy, Wykonawca otrzyma odpowiednio zmniejszone wynagrodzenie.

3. Za każdą wykonaną dostawę Zamawiający zapłaci wynagrodzenie obliczone jako iloczyn faktycznie dostarczonych leków i ceny jednostkowej wynikającej z Oferty, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze.
4. Płatności będą dokonywane przez Zamawiającego w terminie do 60 dni od doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury lub rachunku. Za datę płatności uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.
6. Ceny jednostkowe wskazane w Ofercie obejmują wszelkie koszty związane z dostawą, w tym opakowaniem, przewozem, załadunkiem, rozładunkiem, opłatami celnymi oraz podatkami wynikającymi z obowiązujących przepisów, a także wszelkie inne koszty, do których zapłaty wyraźnie w Umowie nie zobowiązano Zamawiającego oraz nie podlegają zmianie przez cały okres obowiązywania umowy.
7. W przypadku obniżenia cen przez Wykonawcę Zamawiający może nabywać przedmiot zamówienia w ilościach wynikających z jego potrzeb, aż do wyczerpania wartości, na jaką umowa została zawarta w danym asortymencie po akceptacji zmian ilości przez obie strony.
8. Zamawiający oświadcza, że będzie realizować płatności za faktury z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności tzw. split payment na podstawie Ustawy z dnia 15.12.2017 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. 2018 r. poz. 62 – zgodnie z załącznikiem nr 15).

§ 6

KARY UMOWNE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy;
 - b) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
 - c) w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej części dostawy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki
- a w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
- d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 20% całkowitej wartości brutto umowy.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z wynagrodzenia należnego z tytułu realizacji dostawy wynikającej z Umowy.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody.
5. Zamawiającemu, poza przypadkami opisanymi w kodeksie cywilnym, przysługuje prawo do odstąpienia od umowy:
 - a) w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy – w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach; w takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części



umowy;

b) w przypadku dwukrotnej zwłoki w dostarczeniu asortymentu przekraczającego termin, o którym mowa w § 3 ust. 2 Umowy;

c) w przypadku dwukrotnej zwłoki w uzupełnieniu dostawy, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy;

d) w przypadku dwukrotnej zwłoki w dostarczaniu asortymentu wolnego od wad przekraczających terminy, o których mowa w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;

e) w przypadku dwukrotnej uzasadnionej reklamacji asortymentu, o której mowa w § 4 ust. 4 Umowy;

f) w przypadku rażąco nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę.

6. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 7

ZMIANA UMOWY, WALORYZACJA I POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy na podstawie art. 455 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp w następujących przypadkach:

1.1. Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia okresu obowiązywania niniejszej umowy,

z zachowaniem cen jednostkowych wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, w sytuacji niewykorzystania ilości asortymentów wskazanych w tym załączniku pod warunkiem, że maksymalna wysokość wynagrodzenia należnego Wykonawcy wskazanego w § 5 ust. 1 umowy nie przekroczy 10% wartości umowy pierwotnej (art. 455 ust 2). Zamawiający jest uprawniony do dokonania zmian postanowień Umowy w przypadkach określonych w art. 455 ust. 2 ustawy Pzp, o ile nie będzie to stało w sprzeczności z którymkolwiek z przepisów art. 455 ust. 1 ustawy Pzp.

1.2. Zamawiający dopuszcza wprowadzenie zmian do Umowy w zakresie asortymentu dostarczanych leków, poprzez:

a) zastąpienie jednego leku innym jedynie w przypadku, gdy zaprzestano wytwarzania danego leku lub wstrzymano albo wycofano lek z obrotu na podstawie decyzji właściwego organu,

b) w przypadku zmian cen urzędowych, wprowadzonych odpowiednim aktem prawnym w stopniu wynikającym z tych zmian,

c) w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z promocji ustalonej przez producenta,

d) w przypadku obniżenia ceny leku,

1.3. W sytuacji, o której mowa w ust. 1.2. a), Wykonawca może zaoferować w cenie nie wyższej niż wskazana w ofercie lek o tych samych wskazaniach medycznych.

1.4. Zmiana, o której mowa w ust. 1.2. a) może być dokonana na wniosek Wykonawcy w terminie

7 dni od dnia przekazania Zamawiającemu informacji o przyczynie zmiany wraz z dokumentami potwierdzającymi właściwości medyczne proponowanego leku oraz dopuszczającymi go do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

1.5. Zmiana cen może nastąpić również w przypadkach wymienionych niżej:

- a) wprowadzenia do obrotu w okresie realizacji umowy leku równoważnego, przy czym strony ustalą jego cenę jednostkową, która nie może być wyższa niż cena leku uwzględnionego pierwotnie w umowie;
- b) zmiany sposobu konfekcjonowania (wielkości opakowania), przy czym nastąpi przeliczenie ilości na odpowiednią ilość opakowań albo ilości sztuk w opakowaniu oraz proporcjonalnie do zmiany nastąpi korekta ceny opakowania;
- c) objęcia leków refundacją na podstawie decyzji administracyjnej, z której wynika zmiana dotychczasowej ceny;
- d) zmiany decyzji administracyjnej o objęciu produktu leczniczego refundacją w zakresie jego urzędowej ceny zbytu, przy jednoczesnym wskazaniu tegoż produktu leczniczego jako podstawy limitu;
- e) zmiany urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej;
- f) zmiany produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej.
- g) korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy towar oferowany jest po cenie niższej.

1.6. W przypadkach określonych w ust. 1.5. pkt. c-f, cena produktu leczniczego zostanie ustalona z uwzględnieniem zasad określonych art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. 2020.0.357 t.j.)

1.7. Wykonawca zobowiązany jest do sprzedaży leku (leków) Zamawiającemu po cenie nie wyższej niż wysokość limitu finansowania tego leku ustalonej zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, obowiązującym w dniu zastosowania (podania) leku. Jeżeli okaże się, że Wykonawca w ramach niniejszej umowy sprzedawał leki po cenie wyższej niż wynikająca z obwieszczenia obowiązującego w dniu zastosowania (podania) leku, będzie zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu różnicy między tą ceną, a ceną wynikającą z obwieszczenia. Wykonawca w takich przypadkach wystawi Zamawiającemu stosowne faktury korygujące.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie łącznej wartości przedmiotu zamówienia/całkowitej wartości umowy brutto.

3. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto. Cena netto pozostanie bez zmian przez cały okres obowiązywania umowy. Urzędowa zmiana stawki podatku VAT nie stanowi zmiany warunków umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu.

4. Niezależnie od ww. postanowień, zmiana Umowy może zostać dokonana w sytuacjach przewidzianych w ustawie Pzp.

5. Dopuszcza się waloryzację cen w trakcie realizacji niniejszej umowy. Cena brutto za jednostkę miary przedmiotu zamówienia objętą niniejszą umową będzie stała przez okres co najmniej pierwszych sześciu miesięcy od daty rozpoczęcia umowy. Po tym terminie waloryzacja może odbywać się kwartalnie, na podstawie pisemnego uzasadnianego wniosku Wykonawcy, do wysokości wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem ogłaszanego po zakończeniu każdego kwartału w komunikacie Prezesa GUS na stronie internetowej <https://stat.gov.pl>, dla danego rodzaju towarów i usług będących przedmiotem niniejszej umowy.

6. Zmiana cen wskutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności i wywołuje skutek od dnia podpisania stosownego aneksu do umowy, który powinien być podpisany w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego stosownej informacji z GUS. W przypadku, gdy Wykonawca wraz z wnioskiem do Zamawiającego przedłoży prawidłową informację z GUS, sporządzoną w formie pisemnej, dopuszcza się dokonanie waloryzacji na podstawie takiej informacji.
7. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z Umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z Umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.
8. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego właściwego ze względu na siedzibę Zamawiającego.
9. W zakresie nieuregulowanym w Umowie stosuje się przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeks cywilny.
10. Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, ani w całości, ani w części. Wykonawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę ceny za dostarczone towary wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
11. Wszelką korespondencję strony przekazują sobie na adresy podane na wstępie Umowy.
12. Zmiana adresu wymaga pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zaniedbanie tego obowiązku skutkuje przyjęciem domniemania skutecznego doręczenia korespondencji na dotychczasowy adres.
13. Załączniki do Umowy stanowią integralną jej część.
14. Umowa podlega prawu polskiemu i zgodnie z nim powinna być interpretowana.
15. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
16. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej Strony.

Wykonawca:

Zamawiający: