



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza<sup>A</sup>  
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10  
tel. centrala (0 52) 39 56 500  
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: [szpital@chojnice.pl](mailto:szpital@chojnice.pl)

[www.szpitalchojnice.pl](http://www.szpitalchojnice.pl)



Chojnice, dnia 21 czerwca 2024 r.

N/znak: FZAP-380-2/15/24

### Wyjaśnienia treści SWZ

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o jakim stanowi art. 132 na dostawę leków 96 części.**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm., dalej Pzp) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 4:**

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

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

**Odpowiedź:**

W przypadku braku leku oryginalnego oferent może zaproponować lek generyczny dopuszczony w Polsce. Nie wyrażamy zgody na wycenę preparatów z dopuszczenia czasowego MZ.

**Pytanie nr 6:**

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

**Odpowiedź:**

Zaokrąglić w górę.

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy pakietu 18, poz. 20. Czy Zamawiający dopuści Flutixon Neb 0,5/2ml \* 10 amp. ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 8:**

Dotyczy: FZAP-380-15/24 pakiet 8 poz. 54 termin składania ofert: 21.06.2024 r. Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 54 , 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:**

Nie zamieniamy produktu leczniczego na wyrób medyczny! Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy: FZAP-380-15/24 pakiet 8 poz. 54 termin składania ofert: 21.06.2024 r.

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy: FZAP-380-15/24 pakiet 8 poz. 54 termin składania ofert: 21.06.2024 r.

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 8 poz. 54 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy : FZAP-380-15/24 pakiet 12 poz. 112 termin składania ofert: 21.06.2024 r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 12 poz.112 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy: FZAP-380-15/24 pakiet 12 poz. 453 i 454 termin składania ofert: 21-06-2024 r.

1.Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 453 i 454 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 30 % x 5ml fiołka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy: FZAP-380-15/24 pakiet 12 poz. 453 i 454 termin składania ofert: 21-06-2024 r.  
Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 12 poz. 453 i 454 stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?  
Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 14:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.3.b? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na wykreślenie. Zamawiający stosuje ten zapis systemowo, tj. w każdej umowie dotyczącej tego rodzaju dostaw, aby zabezpieczyć swój interes na wypadek pojawienia się w przyszłości lepszych produktów.

**Pytanie nr 15:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.3.e? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na wykreślenie. W odniesieniu do ewentualnych zmian mogłyby się one tyczyć wyłącznie produktów, które są w ofercie wykonawcy i mieszczą się w granicach przeznaczenia, jakości i ceny produktów ujętych w tym zamówieniu.

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.3.f? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na wykreślenie. Uzasadnienie jak w pkt 14 i 15.

**Pytanie nr 17:**

Czy Zamawiający w par 1.3.g dopisze, że przedłużenie może nastąpić na max 3 miesiące? Wykonawca nie może być bezterminowo związany ofertą w ramach niniejszej umowy i nie jest w stanie zagwarantować dostaw przez dowolnie długi okres.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. W sytuacji, w której umowa nie zostanie skonsumowana, ze względów planowania budżetowego – Zamawiający planuje wydatkowanie określonej kwoty na dane zamówienie – nie jest możliwe określenie 3miesięcznego terminu do przedłużenia umowy. W praktyce jednak takie sytuacje mają miejsce incydentalnie.

**Pytanie nr 18:**

Czy Zamawiający w par. 1.4 zamiast opcji dodatkowego zakupu 70% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 70%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Prawo opcji, jakie zastrzega sobie Zamawiający w tym przypadku oznacza, że minimum 30% umowy (tj. zamawianych produktów) nie może ulec opcji. Opcja ma zabezpieczyć szpital na wypadek konieczności zmian w wykorzystywaniu określonych produktów i zwiększonej/zmniejszonej potrzeby ich zamawiania. Jeśli Wykonawca nie będzie w stanie wykonać zamówienia to umowa przewiduje takie przypadki (§1 ust. 3) i daje odpowiednie instrumenty stronom.

**Pytanie nr 19:**

Czy Zamawiający w par. 2.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. **Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 20:**

Czy Zamawiający w par. 9 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:**

Brak zgody. Warunki zmiany cen znajdujące oparcie w art. 439 z mocy ustawy dotyczą tak przypadków ewentualnego podwyższenia, jak i obniżenia wynagrodzenia. Sposób wprowadzenia zmian, przesłanki ku temu, są równe dla podwyższenia i obniżenia. Skoro Wykonawca sam wskazuje, że nie będziemy mieli do czynienia z deflacją to jego wniosek o zmianę projektu umowy jest bezprzedmiotowy.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy pakiet nr 1 poz 20.

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga pełnych wskazań Vancomycin hydrochloridum, tj.:

- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich
- zakażenia kości i stawów; -
- pozaszpitalne zapalenie płuc
- szpitalne zapalenie płuc, w tym respiratorowe zapalenie płuc;
- zakaźne zapalenie wsierdza;
- ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych;
- bakteriemia występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan
- u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołooperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji
- podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 22:**



Dot. pak. 1A poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 10 szt. z przeliczeniem ilości na 520 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 23:**

Dot. pak. 1A poz. 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. fiołka?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 24:**

Dot. pak. 1A poz. 15

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie czy należy zaoferować: w poz. 1 – 20 fiol. czyli 2 op. produktu; w poz. 2 - 750 fiol. czyli 75 op. produktu?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 25:**

Dot. pak. 1A poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów w op. a 1 szt. z przeliczeniem ilości na 400 op. i 5000 op.?

**Odpowiedź:**

Tak, pod warunkiem, że jest to lek zarejestrowany w Polsce.

**Pytanie nr 26:**

Dot. zapisów SWZ

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów dopuszczonych do obrotu na zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Nie, jeżeli na rynku są dostępne dopuszczone w Polsce.

**Pytanie nr 27:**

Dot. zapisów SWZ

Czy zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci?

Form doustnych, tj. wycenę zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o powolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Wycenę ampułek zamiast fiolek lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 28:**

Dot. zapisów SWZ

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, amp., kg, itp.), niż umieszczone w SIWZ. Czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 29:**

Dot. pak. 1C poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 10 szt. z przeliczeniem ilości na 10 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 30:**

Dot. pak. 1D poz. 1-1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 40 szt. z przeliczeniem ilości na 13 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 31:**

Dot. pak. 1D poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 20 szt. z przeliczeniem ilości na 1150 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 32:**

Dot. pak. 8 poz. 22

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 0,3 mg/ml x 5 amp. a' 1 ml? Na rynku brak produktu w dawce a' 5 ml.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 33:**

Dot. pak. 8 poz. 81

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 20 szt. z przeliczeniem ilości na 75 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 34:**

Dot. pak. 8 poz. 95

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a 10 szt. z przeliczeniem ilości na 3000 op.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 35:**

Dot. pak. 8 poz. 118

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i podanie jaką pojemność op. należy zaoferować 20 ml czy 100 ml?

**Odpowiedź:**

20 ml

**Pytanie nr 36:**

Dot. pak. 18 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 37:**

Dot. pak. 8 poz 140

Czy Zamawiający wymaga preparatu ze wskazaniem do stosowania u pacjentów od 1 roku życia, z uwagi na wysoki profil bezpieczeństwa ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 38:**

Dotyczy Pakiet nr 9 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Desfluran 250 ml x 360 butelek?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ. Zbyt duża ilość.

**Pytanie nr 39:**

Zamawiający w **pakiecie 7D pozycji 6A i 6B** wyspecyfikował dietę kompletną, normokaloryczną, (1 kcal/ml), bezresztkowa, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, natomiast nie wyspecyfikował zawartości białka i w związku z tym czy Zamawiający ma na myśli dietę zawierającą cztery rodzaje białka: kazeina, serwatka, soja, groch w łącznej ilości co najmniej 4g/100 ml?

W dietach, które są stosowane u szerokiej grupy pacjentów skład diety oparty na czterech rodzajach białka ma szczególne znaczenie pod kątem stałej dostępności substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 40:**

Zamawiający w **pakiecie 7D pozycji 10** wyspecyfikował dietę kompletną, normokaloryczną (1 kcal/ml), bogatoresztkową, normalizującą glikemię i czy w związku z tym wymaga diety opartej wyłącznie na białku soi ?

Badania wykazują, iż zasadne jest stosowanie u pacjentów z cukrzycą diety zawierającej białko sojowe, które obniża poziom cholesterolu całkowitego oraz wpływa korzystnie na terapię pacjentów z cukrzycą.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 41:**

Zamawiający w **pakiecie 7D pozycji 12** wyspecyfikował dietę kompletną, normokaloryczną (1kcal/ml), peptydową i czy w związku z tym wymaga diety peptydowej w której zawartość białka pochodzącego z wolnych aminokwasów oraz di –tri peptydów jest większa niż 45%?

Diety peptydowe opracowane są z myślą o pacjentach cierpiących na zaburzenia wchłania i trawienia o różnej etiologii. To produkty umożliwiające osiągnięcie lepszych efektów terapii, uniknięcia powikłań i poprawy rokowań poprzez dostarczenia składników odżywczych i niezbędnych mikroelementów w formie znacznie łatwiej i szybciej przyswajalnej niż diety oparte o bardziej złożone białkach, dlatego też tak ważny jest stopień pocięcia wiązań peptydowych.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 42:**

Zwracam się z zapytaniem do sprawy FZAP-380-15/24, pakiet nr 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 7 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź:**

Pozycja 1 – Tak.

Pozycja 7 – Tak.

Zaokrąglić w górę.

**Pytanie nr 43:**

Czy Zamawiający w pak. 01A/12 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Imipenem/Cilastatin Kabi 0,5 g + 0,5g x 10 fiolek? (trwałość fizyczna i chemiczna roztworu od rozpoczęcia rozpuszczenia do zakończenia infuzji min.2h w temp.25°C zapisane w CHPL)

**Odpowiedź:**

Tak, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 44:**

Pakiet 1B ceftazidim 2g - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w butelce ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 45:**

Pakiet 7B pozycja 10 - Wykonawca informuje, że produkcja roztworu fosforanów nieorganicznych została zakończona i nie wycenia tego produktu, w związku z tym czy zamawiający dopuści wycenę roztworu fosforanów organicznych uzupełniający żyw. pozajelitowe 20 amp. x 20 ml?

**Odpowiedź:**

Tak, proszę o przeliczenie ilości mmol fosforu.

**Pytanie nr 46:**

Czy Zamawiający w pak.15 poz.5 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Propofol 1% 50ml x 10 fiolek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 47:**

Dotyczy § 1 ust. 2, 3, 3a Załącznika nr 11 do swz.

Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w pakietach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych pakietów (grup), czy ewentualna rezygnacja z asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdego pakietu (grupy) osobno?

**Odpowiedź:**

Prawo opcji zakładające zmianę ilości poszczególnego asortymentu dotyczy całości zamówienia, tj. może dotyczyć jednego pakietu lub poszczególnych elementów tego pakietu, ale także - w razie takiej potrzeby - większej ilości pakietów. Prawo opcji, jakie zastrzega zamawiający, aby było realnym prawem nie może się ograniczyć do poszczególnych elementów, ale dotyczy ogólnej wartości umowy, a 30% tej wartości nie podlega opcji. Brak zgody na zmianę.

**Pytanie nr 48:**

Dotyczy § 1 ust. 2, 3, 3a Załącznika nr 11 do swz.

Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danego pakietu, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywiście jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

**Odpowiedź:**

Prawo opcji zakładające zmianę ilości poszczególnego asortymentu dotyczy całości zamówienia, tj. może dotyczyć jednego pakietu lub poszczególnych elementów tego pakietu, ale także - w razie takiej potrzeby - większej ilości pakietów. Prawo opcji, jakie zastrzega zamawiający, aby było realnym prawem nie może się ograniczyć do poszczególnych elementów, ale dotyczy ogólnej wartości umowy, a 30% tej wartości nie podlega opcji. Brak zgody na zmianę.

**Pytanie nr 49:**

Dotyczy § 5 ust. 2 Załącznika nr 11 do swz

Czy Zamawiający mając na względzie powołany zapis przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Zapis umowny jest w ocenie Zamawiającego wystarczający i prawidłowy. Zamawiający poinformuje wykonawcę o okolicznościach zakupu interwencyjnego, kiedy dostawa nie zostanie zrealizowana przez wykonawcę. Koszt tego zakupu również winien zostać podany do wiadomości wykonawcy. Umowa nie reguluje zakazu wskazywania miejsca zakupu interwencyjnego, co oznacza, że wykonawca może proponować takie miejsce, jednak zamawiający nie jest związany propozycją wykonawcy i powinien dokonać takiego zakupu zgodnie z zasadami rynkowymi oraz z dochowaniem celowości wydatkowania środków publicznych.

**Pytanie nr 50:**

Dotyczy § 5 ust. 2 Załącznika nr 11 do swz

Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Zapis umowny jest w ocenie Zamawiającego wystarczający i prawidłowy. Zamawiający poinformuje wykonawcę o okolicznościach zakupu interwencyjnego, kiedy dostawa nie zostanie zrealizowana przez wykonawcę. Koszt tego zakupu również winien zostać podany do wiadomości wykonawcy. Umowa nie reguluje zakazu wskazywania miejsca zakupu interwencyjnego, co oznacza, że wykonawca może proponować takie miejsce, jednak zamawiający nie jest związany propozycją wykonawcy i powinien dokonać takiego zakupu zgodnie z zasadami rynkowymi oraz z dochowaniem celowości wydatkowania środków publicznych.

**Pytanie nr 51:**

Dotyczy § 5 ust. 2 Załącznika nr 11 do swz

Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Zapis umowny jest w ocenie Zamawiającego wystarczający i prawidłowy. Zamawiający poinformuje wykonawcę o okolicznościach zakupu interwencyjnego, kiedy dostawa nie zostanie zrealizowana przez wykonawcę. Koszt tego zakupu również winien zostać podany do wiadomości wykonawcy. Umowa nie reguluje zakazu wskazywania miejsca zakupu interwencyjnego, co oznacza, że wykonawca może proponować takie miejsce, jednak zamawiający nie jest związany propozycją wykonawcy i powinien dokonać takiego zakupu zgodnie z zasadami rynkowymi oraz z dochowaniem celowości wydatkowania środków publicznych.

**Pytanie nr 52:**

Dotyczy § 5 ust. 3 Załącznika nr 11 do swz

Mając na względzie miarkowanie kary wnosimy o rozważenie, czy nie byłoby zasadnym wskazanie podstawy naliczenia kary od części niewykonanej Umowy a nie całkowitej wartości Umowy? Dodatkowo wysokość kary pozostawia wątpliwości, gdyż jest rażąco wysoka, szczególnie w wypadku powstania zdarzeń losowych, przy wykonaniu 95% Umowy.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Kara umowna, aby zachowała swój zabezpieczający charakter winna być zastrzeżona na niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w sposób tożsamy dla każdego takiego przypadku jednakowo, zaś ewentualne obniżanie kary umownej w zależności od części niewykonanej powodowałoby, że z każdym kolejnym zamówieniem ochrona zamawiającego słabłaby, aż do izulorycznej ochrony, jaka miałaby miejsce przy końcowym etapie wykonania umowy.

**Pytanie nr 53:**

Dotyczy załącznika nr 2 formularz asortymentowo – cenowy.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 POZYCJA 17 Propofol 1% 0,2 g/20 ml x 5 fiolka.

(emulsja MCT/LCT), dopuści Propofol 1% 0,2 g/20 ml x 5 amp. ( emulsja MCT/LCT)?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 54:**

Dotyczy załącznika nr 2 formularz asortymentowo – cenowy.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 POZYCJA 5 Propofol 1% 0,5 g/50 ml x 5 amp. (emulsja MCT/LCT), dopuści Propofol 1% 0,5 g/50 ml x 10 fioł. ( emulsja MCT/LCT) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 55:**

Prosimy o wyjaśnienie treści SWZ to jest Rozdz. VIII pkt 2.2) (warunki udziału w postępowaniu), zgodnie z którym w postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy posiadają zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawcy, którzy w ramach niniejszego postępowania mają zamiar złożyć ofertę na poszczególne zadanie i oferować wyłącznie wyroby medyczne (dotyczy Pakietu 9 zadanie 32 – paski do glukometru), nie muszą posiadać zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź:**

Tak, nie muszą posiadać zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Pytanie nr 56:**

Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z za granicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne).

**Odpowiedź:**

Tak, jeżeli na rynku nie będzie możliwy zakup interwencyjny w innej hurtowni. Import docelowy jest procedurą trwającą dłuższy czas, a zakup interwencyjny umożliwia otrzymanie leku natychmiast.

**Pytanie nr 57:**

W przypadku importu docelowego, prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 58:**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pakiecie nr 9, poz. 3 preparatu Konakion 2mg/0,2ml x 5 amp sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia?

W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na dopuszczenie Ministra Zdrowia (import interwencyjny) stosowane będą przepisy art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301).

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 59:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający oczekuje innego preparatu w tych zadaniach mleko Bebiko 1 i Bebiko 2.00



**Pytanie nr 60:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactoabacillus rhamnosus* GG w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ j.w.

**Pytanie nr 61:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 66 i 67 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactobacillus plantarum* w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Nie, j.w.

**Pytanie nr 62:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 oraz w Pakiecie nr 12 poz. 121, 122 i 368 przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie nr 9 oraz w Pakiecie nr 12 poz. 121, 122 i 368 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 wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. 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 kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:
  - a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
  - b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

Zamawiający ponadto nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, o jaką pozycję chodzi w pakiecie nr 9.

Pozycja 368 w pakiecie 12 dotyczy otolaryngologii.

**Pytanie nr 63:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 185 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 14 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zasyпка zawierający Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 64:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 218 i 219 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 218 i 219 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

**Pytanie nr 65:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 218 i 219 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 218 i 219 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:**

Tak, jeżeli jest to produkt leczniczy.

**Pytanie nr 66:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 185 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 185 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

**Pytanie nr 67:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 153 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 12 poz. 153 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr., o takiej samej postaci, stężeniu i zawartości kultur bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG*?

**Odpowiedź:**

Proszę o przedstawienie badań na zachowaną stabilność do końca terminu ważności produktu oraz badań na czystość mikrobiologiczną.

**Pytanie nr 68:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 154 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 12 poz. 154 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, o takiej samej postaci, stężeniu i zawartości kultur bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG?

**Odpowiedź:**

Proszę o przedstawienie badań na stabilność zachowaną do końca terminu ważności preparatu oraz badań na czystość mikrobiologiczną.

**Pytanie nr 69:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 263 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 263 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

**Pytanie nr 70:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 263 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 12 poz. 263 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie Lactoabacillus rhamnosus GG w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

**Pytanie nr 71:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 263 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 12 poz. 263 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie Lactobacillus plantarum w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający oczekuje produktu leczniczego.

**Pytanie nr 72:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 12 poz. 439 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 12 poz. 439 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoocyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 73:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsulek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 74:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie ustosunkować się do zadanego pytania z powodu braku określenia, których pakietów dotyczy pytanie.

**Pytanie nr 75:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, butelek, pojemników itp.)? Prosimy o określenie **czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?**

**Odpowiedź:**

Tak.

Tak, zaokrąglić w górę.

**Pytanie nr 76:**

Czy Zamawiający w pakiecie 1A poz 15 miał na myśli Meropenem:

0,5g – 20 fiolek czy 20 opakowań x 10 fiolek

1g – 750 fiolek czy 750 opakowań x 10 fiolek

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

20 fiolek – Zgodnie z SWZ

750 fiolek – Zgodnie z SWZ

**Pytanie nr 77:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 3 poz 9? Lek wycofany z oferty producenta.

**Odpowiedź:**

Nie, proszę o wycenę i zaznaczenie takiego wycofania.

**Pytanie nr 78:**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 79:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 4 poz 9? Stałe wstrzymanie leku w obrocie.

**Odpowiedź:**

Nie, proszę o wycenę ostatnio obowiązującej ceny i zaznaczenie takiego braku.

**Pytanie nr 80:**

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 17 wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułkach?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 81:**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz 8 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 tabl w ilości 280 opak?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 82:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 12:

Poz. 47,48 – zakończona produkcja

Poz. 119- zakończona produkcja

Poz. 180 – zakończona produkcja

Poz. 220 – lek wycofany

Poz. 324 – zakończona produkcja

Poz. 372 – zakończona produkcja

Poz. 391 – zakończona produkcja

Poz. 429,430,431 – lek wycofany

Poz. 465 – koniec ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu

Poz. 477 – zakończona produkcja

Poz. 482 – lek niedostępny

Poz. 518 – wstrzymany obrót

**Odpowiedź:**

Nie, proszę o wycenę- ostatnio obowiązującą cenę i adnotację o zakończeniu produkcji lub braku możliwości zakupu.

**Pytanie nr 83:**

W pakiecie 12 poz 83 producent zmienił wielkość opakowania, aktualnie dostępne jest 190 g. Czy w związku z tym, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 41 opakowań zawierających 190 g?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 84:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 113 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek miękkich?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 85:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 136 wyrazi zgodę na wycenę leku na import docelowy? Lek dostępny tylko na wniosek na import.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 86:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 170 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 87:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 175 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kaps.o przedł. Uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 88:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 184 wyrazi zgodę na wycenę leki w opakowaniu zawierającym 50 butelek w ilości 56 opak ze względu na korzystniejszą cenę większego opakowania?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 89:**

Zamawiający w pakiecie 12 poz 192 podał dwie ilości do jednej dawki leku Filgrastim. Prosimy o korektę opisu przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Filgrastim 30 mln j. /0,5 ml - 10

Filgrastim 48 mln j./0,5 ml -70

Zamawiający prosi o naniesienie doprecyzowania w Załączniku nr 2 do SWZ Pakiet nr 12 poz. 192.

**Pytanie nr 90:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 201 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 91:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 236 wyrazi zgodę na wycenę syropu o pojemności 200 ml w ilości przeliczonej tj. 688 opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 92:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 246 wyrazi zgodę na zaferowanie leku korzystniejszego pod względem cenowym, pakowanego x 70 tabl. w ilości 120 opak?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 93:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 267 miał na myśli krem czy maść?

**Odpowiedź:**

Maść.

**Pytanie nr 94:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 273 miał na myśli krem czy maść?

**Odpowiedź:**

Maść.

**Pytanie nr 95:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 282,283 wyrazi zgodę na wycenę żelu o nazwie OneGel o takich samych pojemnościach i wielkości opakowania jak w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 96:**

W pakiecie 12 poz 330 orz 331 Producent zmienił wielkość i formę opakowania. Jedyne dostępne opakowania to 650 g ( 2x 325 g). Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz:

330 – 1 opak x 650 g (2x325g)

331 – 1 opak x 650g(2x325g)

**Odpowiedź:**

330 – 1 opak x 650 g (2x325g) - Tak



331 – 1 opak x 650g(2x325g) - Tak

**Pytanie nr 97:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 12 poz 341?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 98:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 347 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 99:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 12 poz 257?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 100:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 399 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 101:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 415 wyrazi zgodę na wycenę leku dopuszczonego na jedn.pozw.MZ/

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 102:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 428 wyrazi zgodę na wycenę produktu o nazwie Intersorb Plus 5 l w ilości 130 opak?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 103:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 442,443 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 104:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 449,450 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 105:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 458 wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 0,12mg/ml 8,5 ml x 5 amp w ilości 220 opak?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 106:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 485 miał na myśli krem czy maść?

**Odpowiedź:**

Maść.

**Pytanie nr 107:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 18 poz 9,44? Produkcja leku została zakończona.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający prosi o umieszczenie leku równoważnego dostępnego w Polsce. Proszę o wycenę – ostatnia cena i informacje o braku leku.

**Pytanie nr 108:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 18 poz 20? Lek wycofany.

**Odpowiedź:**

Nie. Proszę o wycenę – ostatnio obowiązującej ceny i o zakończeniu produkcji.

**Pytanie nr 109:**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz 34 i 35 wyrazi zgodę na wycenę leku w tabletkach dojelitowych?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 110:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 20 poz 3,4? Produkcja leku została zakończona.

**Odpowiedź:**

Proszę o wycenę - ostatnio obowiązująca cena.

**Pytanie nr 111:**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 6 wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 60 tabl o p.uwal? Brak mniejszych opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 112:**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 7 wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 60 tabl o p.uwal? Brak mniejszych opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 113:**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz 8 wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 60 tabl o p.uwal? Brak mniejszych opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 114:**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 32.

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 32 wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:**

Tak, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 115:**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 111.

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 12 poz 111 wycenę 125 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 116:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 207 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 117:**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 207 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 118:**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 208.

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 208 wyrazi zgodę na wycenę leku o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml w ilości 20?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 119:**

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 81.

Czy Zamawiający w pakiecie 12 poz 81 wymaga zaferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź:**

Tak, jeżeli są dostępne.

**Pytanie nr 120:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 pkt 3 lit. a), pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów 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 dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

#### **Odpowiedź:**

Projektowany zapis umowny pozostaje w zgodzie z pzp, w szczególności art. 99 ust. , art. 433 pkt 4 pzp i art. 441 ust. 1 pzp. przewidziane prawo opcji dotyczy całości zamówienia (w znaczeniu asortymentu), jednak jest wprost ograniczone do wartości, która nie podlega temu prawu - 30% wartości umowy, które zostanie wykorzystane przez zamawiającego. Wartość 70% przyjęta została z uwzględnieniem zmieniających się potrzeb zamawiającego, który w przypadku poszczególnych asortymentów być może będzie chciał wykorzystać zmianę asortymentu o 70%. Jest to zatem "opcja w górę" oraz "opcja w dół", o których mowa w pytaniu. Zdaniem zamawiającego, zastrzeżone w ogłoszeniu i dokumentach prawo opcji jest zrozumiałe, precyzyjne i jednoznacznie wskazujące na rodzaj, wartość opcji, opisuje okoliczności skorzystania z opcji, jak też nie modyfikują ogólnego charakteru umowy. Brak zgody na zmianę.

#### **Pytanie nr 121:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 pkt 3 lit. g) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z treści umowy postanowień §1 ust. 3 lit. g) wzoru umowy fragmentu „W takim przypadku przedłużenia obowiązywania umowy Zamawiający dokonuje w drodze jednostronnego pisemnego oświadczenia składanego Wykonawcy.” oraz zapewnienie, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następować będzie po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu, po wcześniejszym, zgodnym ustaleniu jego warunków. Z aktualnego brzmienia, wynika, że na skutek złożonego przez Zamawiającego oświadczenia nastąpi automatyczna zmiana terminu zakończenia umowy, z pominięciem wyrażonej

w art. 431 PZP zasady współdziałania zamawiającego i wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń co do możliwości i zasad zmiany pierwotnych postanowień. Tymczasem, treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych, treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu.

Wyjaśniając powyższe, przypominamy jedną z podstawowych zasady rządzących opisem przedmiotu zamówienia. Zgodnie z art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.; dalej PZP) Zamawiający zobligowany jest do opisywania przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. W opisanym na wstępie sytuacji stwierdzenie, że Zamawiający przewiduje możliwość jednostronnego przedłużenia terminu obowiązywania umowy, nie czyni zadość tym wymaganiom.

Wykonawcy, na etapie składania ofert nie wiedzą bowiem czy takie przedłużenie faktycznie nastąpi czy nie, o jaki konkretnie czas, co znaczy „niewykorzystania ogólnej wartości zamówienia w pierwotnym terminie do czasu wykorzystania tej wartości” – czy nastąpi to w sytuacji, kiedy w ciągu 24 miesięcy Zamawiający nie wykorzysta choćby 1% czy 50% wartości umowy? Mnogość powyższych wątpliwości świadczy o tym, że skonstruowana przez Zamawiającego klauzula z całą pewnością nie jest sporządzona w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń. W efekcie Zamawiający nie uwzględnił również wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Wykonawcy nie wiedzą bowiem w jakim okresie i dla jakich produktów będą zmuszeni zagwarantować niezmiennie ceny. Niemożliwą do określenia pozostaje również ilość koniecznych do zrealizowania transportów, w szczególności biorąc pod uwagę zastrzeżoną w §1 ust. 1 lit.

a) możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zmian ilości poszczególnego asortymentu w trakcie realizacji umowy w ramach jej ogólnej wartości (inna będzie ilość transportów realizowanych np. przez 12 miesięcy, a inna przez 24 miesiące, jeśli dostawy te obejmą dodatkowe ilości asortymentu). Zamawiający nie przewidział przy tym absolutnie żadnego mechanizmu umożliwiającego urealnienie wynagrodzenia wykonawcy, w tym przedłużonym bliżej nieokreślonym terminie. Jedyną znajdującą się w umowie klauzula waloryzacyjna jest pozorna i pozostawia wiele do życzenia. Jak wskazuje Urząd Zamówień Publicznych w Komentarzu do Nowego Prawa Zamówień publicznych „Opis jednoznaczny to opis precyzyjnie określony, niebudzący wątpliwości. Opis wyczerpujący to opis przedstawiający przedmiot zamówienia w sposób wszechstronny i szczegółowy. Używane w opisie określenia winny uwzględniać (wszystkie) wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zamawiający, opisując przedmiot zamówienia, nie może pominąć żadnych informacji mających wpływ na sporządzenie oferty.

Celem tego przepisu jest wyeliminowanie elementu niepewności wykonawców co do oczekiwań zamawiającego dotyczących przedmiotu zamówienia i zagwarantowanie im wiedzy niezbędnej do prawidłowego przygotowania oferty i wykonania zamówienia (por. wyrok KIO z dnia 4 lipca 2019 r., sygn. akt 1129/19, Legalis nr 2688211).

Dodatkowo wskazujemy, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy zawartej na 24 miesiące o dodatkowy bliżej nieokreślony pierwotnie czas wypacza pierwotny charakter zawartego zobowiązania. Jak wskazuje KIO w wyroku z 20.09.2021 r. nr 2450/21 (Legalis nr 2839179) „Za nieuprawnione należy bowiem uznać takie ukształtowanie stosunku, które nie pozwala wykonawcy powziąć wiedzy co do przeważającego zakresu umowy, a w konsekwencji co do ryzyk związanych z realizacją tej umowy” oraz „mimo braku wyraźnego ograniczenia, nie było celem ustawodawcy stworzenie podstawy prawnej do zaistnienia sytuacji, w ramach której zamówienie podstawowe będzie miało charakter mniejszościowy wobec zamówienia objętego prawem opcji. W ww. wyroku Izba wskazała zatem, że nie ma przeszkód, aby zamówienie przewidywało prawo opcji, lecz jako pewny margines realizacji całego zamówienia, nie zaś jako jego przeważającą część.”

Zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego z tak niestarannie skonstruowaną klauzulą stworzy pole do rozważań, czy nie zaszyły podstawy do zastosowania regulacji art. 58 KC i uznania za nieważną możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy w trybie §1 ust. 3 lit. g), jako



sprzeczną z przepisami ustawy PZP i zmierzającą do obejścia prawa (art. 58 §1 KC: Czynność prawna sprzeczna z ustawą albo mająca na celu obejście ustawy jest nieważna [...]). Jak niejednokrotnie wskazywała KIO wszelkie niejasności w treści dokumentacji sporządzonej przez zamawiającego należy tłumaczyć na korzyść wykonawców, zaś ewentualne błędy popełnione w toku postępowania przez zamawiającego nie mogą wpływać negatywnie na sytuację wykonawców, biorących udział w postępowaniu (wyrok z 7.10.2013 r., KIO 2260/13, Legalis nr 775554).

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Przypadek, o którym mowa w pytaniu dotyczy niewykorzystania całości wartości umownej, na którą zawarte jest zamówienie w terminie umownym. Istotą tego zapisu jest ustalenie, że w przypadku, w którym nie dojdzie do skonsumowania wartości umownej, Zamawiający zastrzega sobie - w ramach oferty złożonej do tego zamówienia przedłużenie tej umowy. W ocenie zamawiającego nie zmienia to ogólnego charakteru umowy, a jedynie daje pewność, że w razie potrzeby zamawiający będzie uprawniony do skonsumowania całości umowy. Dwustronny aneks wymagałby negocjacji tak w zakresie terminu wykonania umowy, ale także w odniesieniu do cen poszczególnych asortymentów, co powoduje zmianę ogólnego charakteru umowy. Umowa zawiera przy tym klauzule waloryzacyjne, które na opisane w nich wypadki odnosi się do waloryzowania cen poszczególnych asortymentów.

**Pytanie nr 122:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 pkt 3) lit. k) wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie warunku braku aneksu i zastąpienie go zapisem, iż każda zmiana w obrębie umowy wymaga zgody obu Stron wyrażonej na piśmie w formie aneksu.

**Odpowiedź:**

Brak zgody. Odpowiedź jak w odpowiedzi 121.

**Pytanie nr 123:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie czy prawo opcji, o którym jest mowa w §1 pkt 4) będzie uprawniało Zamawiającego do zwiększenia przedmiotu zamówienia i/lub wartości umowy o 70% w stosunku do wartości i ilości wskazanych w ofercie wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zastrzeżone prawo opcji dotyczy zastrzeżenia, że maksymalna wartość prawa opcji wynosi 70% wartości przedmiotu umowy. Minimalna wartość zamówienia zamawiającego niepodlegająca ograniczeniu wynosi 30% wartości przedmiotu umowy. Oznacza to, że zamawiający zastrzega sobie wykorzystanie 70% wartości umowy opcjonalnie, tj. na wypadek wystąpienia takiej potrzeby w odniesieniu do określonego elementu zamówienia zmianę tej wartości. Zastrzeżone prawo opcji nie oznacza, że równomierna zmiana będzie dotyczyła każdego asortymentu. Prawo opcji nie pozwala na zmianę wartości ogólnej umowy, jedynie, w jej zakresie do zmiany każdego asortymentu o 70% wartości umownej.

**Pytanie nr 124:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §5 pkt 1) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za niezrealizowanie zamówienia w terminie, w ten sposób, aby wynosiła ona 0,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie towaru za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Kara umowna, aby zachowała swój zabezpieczający charakter winna być zastrzeżona na niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w sposób tożsamy dla każdego takiego przypadku jednakowo, zaś ewentualne obniżanie kary umownej w zależności od części niewykonanej powodowałoby, że z każdym kolejnym zamówieniem ochrona zamawiającego słabłaby, aż do iluzorycznej ochrony, jaka miałyby miejsce przy końcowym etapie wykonania umowy.

**Pytanie nr 125:**

Pytania do wzoru umowy:



Do §5 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Uzasadnienie jak w odpowiedzi 124.

**Pytanie nr 126:**

Pytania do wzoru umowy:

Do §9 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust.1-4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę. Umowa zawiera zastrzeżenie prawa do wypowiedzenia umowy, nie ma potrzeby wprowadzania kilku różnych zapisów dotyczących wypowiedzenia.

**Pytanie nr 127:**

Dotyczy Pakietu nr 7E

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.2 osmolarność 425mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 128:**

Dotyczy Pakietu nr 7E

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.3 osmolarność 320mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 129:**

Dotyczy Pakietu nr 7E

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.4 osmolarność 335mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 130:**

Dotyczy pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 lek DIPRIVAN 10 mg/ml 5 amp. 20 ml?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 131:**

Dotyczy pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 5 lek DIPRIVAN 10 mg/ml 1 amp-strz.50ml z przeliczeniem ilości tj. 500 op.?

**Odpowiedź:**

Tak, pod warunkiem, że ampułkostrzykawką jest kompatybilna z pompą strzykawkową.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA

d / s ekonomicznych

Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza

w Głajnicach

Monika Frymark-Fifielska

