



Gostyń, dnia 12.07.2023 r.

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/12/2023**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm., dalej: Pzp), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

Pytanie nr 1

Dot. pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 2 zgodzi się na zaferowanie Mannitolu 20 % w butelce szklanej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie Mannitolu 20 % w butelce szklanej.

Pytanie nr 2

Dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie 7 wymaga aby zaferować produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający w stosunku do portów wymaga jedynie, aby były dwa i by były jałowe.

Pytanie nr 3

Dot. pakietu nr 11 poz. 1 i 2

Czy w Pakiet nr 11 Leki IV poz. 1 i 2 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: Tak, 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.

Pytanie nr 4

Dot. pakietu nr 3 poz. 5

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

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g), opakowanie zawiera 25szt

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: • Wodę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%) • hydroksybenzoat metylu • hydroksybenzoat propylu Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g), opakowanie zawiera 25szt.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by zaoferować opakowania określone w SWZ, chyba że w SWZ lub w odpowiedziach na pytania Zamawiający wyraźnie zezwolił na wycenę opakowań o innej liczbie sztuk.

Pytanie nr 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 SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: W miejscach, gdzie Zamawiający na to zezwolił należy przeliczyć zaokrąglając do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku tymczasowego braku dostępności lub zakończonej produkcji danego preparatu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, by Wykonawca zaoferował wyłącznie asortyment, co do którego ma pewność, że będzie dostarczał do Apteki Szpitalnej. Tymczasowy brak dostępności czy zakończona produkcja nie jest tożsama z brakiem asortymentu na rynku, stąd nie należy robić żadnych adnotacji, lecz wycenić asortyment, który będzie dostarczany do Apteki Szpitalnej.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Zamawiający zezwala na wycenę preparatów, które zgodnie z prawem mogą być w obrocie na terenie RP, stąd też preparatów na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Ze względu na postacie o bardzo dużych różnicach a tej samej drodze podania (np. syrop i kapsułka - podanie doustne lub roztwór w fiolce, roztwór w ampułkostrzykawce - podanie dożylnie) zamawiający nie zezwala na taką wycenę.

Pytanie nr 10

Dot. pakietu nr 2 poz. 9, 24.

Czy Zam. dop. postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza postać tabletki powlekane.

Pytanie nr 11

Dot. pakietu nr 3 poz. 5.

Czy Zam. dop. wycenę produktu OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 20 aplik. z przeliczeniem ilości x19 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 20 aplik. z prawidłowym przeliczeniem ilości, tj 18,75 opakowania.

Pytanie nr 12

Dot. pakietu nr 11 poz. 3 i 4.

Czy Zam. dop. opak. x10amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opak.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania a 10 amp z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 13

Dot. pakietu nr 12 poz. 1 i 2.

Czy Zam. dop. opak. x10 fiol.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania a 10 fiolek.

Pytanie nr 14

Dot. pakietu nr 14 poz. 10.

Czy Zam. dop. opak. typu worek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania typu worek.

Pytanie nr 15

Dot. pakietu nr 14 poz. 14 i 16.

Czy Zam. dop. postać tabl. powl.?

Odpowiedź: Jako że tabletki powlekane jest rodzajem tabletki, Zamawiający zgodnie z SWZ wyraża zgodę.

Pytanie nr 16

Dot. pakietu nr 14 poz. 15.

Czy Zam. dop. postać kaps. o przedł.uwaln.,tw.?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Jako że kapsułki o przedłużonym uwalnianiu są doustną postacią o przedłużonym uwalnianiu, Zamawiający zgodnie z SWZ wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Dot. pak. 2 poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Dot. pakietu nr 2 poz. 16

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL.

Odpowiedź: Zgodnie z wiedzą Zamawiającego, produkt EnteroDr spełnia wymogi SWZ.

Pytanie nr 19

Dot. pakietu nr 10

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a każde stężenie glukozy spadające już poniżej 50 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta, Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego każdego istniejącego glukometru (obowiązująca norma EN ISO 15197:2015 dopuszcza błąd pomiarowy rzędu +/-15mg/dl).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania SWZ - Zamawiający określił swoje wymagania na podstawie wiedzy i doświadczenia i precyzyjnie określił wymagania, które są niezbędne do rzetelnego świadczenia usług medycznych.

Pytanie nr 20

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści glukometr pobierający próbkę krwi wielkości 0,5 mikrolitral? Próbkę krwi wymagana przez Zamawiającego jest niestandardowo duża – ponad 90% pasków testowych obecnych na rynku wymaga próbki o mniejszej objętości. Dla personelu i samych pacjentów im mniejsza próbka krwi, tym lepiej, gdyż zmniejsza to ból i dyskomfort pacjentów podczas pobierania krwi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania SWZ lub dopuszczone w innych odpowiedziach.

Pytanie nr 21

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-FAD? Enzym ten nie wchodzi w reakcje krzyżowe z cukrami nieglukozowymi, ani z tlenem, podobnie jak GDH—Mut-PQQ? Aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję do wyrobu firmy Roche, która jako jedyna na rynku oferuje paski z dehydrogenazą glukozową z mutacją chinoproteiny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania SWZ lub dopuszczone w innych odpowiedziach. Opis przedmiotu zamówienia nie ogranicza konkurencji lecz precyzyjnie określa wymagania Zamawiającego.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Pytanie nr 22

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści paski z pamięcią 450 wyników bez pamięci płynów kontrolnych? Duża pamięć glukometru obciąża baterię i jest zbędna w warunkach pracy szpitala – wyniki pomiarów nie są bowiem w żaden sposób przypisane do konkretnych pacjentów, zatem przeglądanie kilkudziesięciu lub więcej wyników wstecz nie ma sensu. Test kontrolny odnosi się do sprawdzenia działania glukometru w określonej chwili i również nie jest przypisany do pacjenta – zapisywanie takich wyników ma sens tylko w przypadku użytkownika indywidualnego, ale nie placówki szpitalnej, w której ten sam glukometr jest stosowany u wielu różnych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania SWZ lub dopuszczone w innych odpowiedziach.

Pytanie nr 23

Dot. pakietu nr 10

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych konfekcjonowanych w opakowaniach x 50 szt. – po przeliczeniu pasków na odpowiednią liczbę opakowań. Jest to standardowa wielkość opakowania dla wyrobów tego rodzaju, ułatwiająca dystrybucję pasków na różnych oddziałach szpitalnych i wykorzystanie wszystkich pasków z opakowania przed upływem daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania SWZ lub dopuszczone w innych odpowiedziach.

Pytanie nr 24

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 25

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji zaoferowanych pasków testowych znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę? Prosimy o zwrócenie uwagi, że brak podania dolnej granicy temperatury przechowywania pasków w ośrodku opieki zdrowotnej zwalnia producenta z wszelkiej odpowiedzialności za nieprawidłowe działanie pasków, gdyż otwiera producentowi drogę do twierdzenia w każdej możliwej sytuacji, że paski wskazują nieprawidłowe wyniki na skutek przechowywania w nieodpowiedniej temperaturze.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymogów w tej kwestii.

Pytanie nr 26

Dot. zapisu w projekcie umowy – TOM II (§ 3 pkt. 5)

W związku z tym, iż na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10 - 12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki tych produktów ujętych w pakiecie 9, poz. 1-5 pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w projekcie umowy (załącznik do SWZ) TOM II § 3 punkt 5 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w pakiecie nr 9 pozycje 1-5 miały termin przydatności nie krótszy niż połowa terminu ważności danego produktu. W związku z powyższym dokona zmiany zapisu w projekcie umowy.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Pytanie nr 27

Dot. pakietu nr 9 poz. 3

Czy Zamawiający ma na myśli dietę dojelitową, kompletną, polimeryczną, bezresztkową, bezglutenową, wysokobiałkową (6,3g/100ml), o kaloryczności 125 kcal/100 ml, o osmolarności poniżej 300 mOsmol/l, w opakowaniach 1000 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli dietę dojelitową, kompletną, polimeryczną, bezresztkową, bezglutenową, wysokobiałkową (6,3g/100ml), o kaloryczności 125 kcal/100 ml, o osmolarności poniżej 300 mOsmol/l, w opakowaniach 1000 ml.

Pytanie nr 28

Dot. pakietu nr 9 poz. 4

Czy Zamawiający ma na myśli dietę kompletną, normokaloryczną (104 kcal/100 ml), polimeryczną, ze zwiększoną zawartością białka (5,5 g/100 ml) i antyoksydantów, wzbogaconą w argininę (0,85 g/100 ml), zawierającą 1,5g błonnika (włókna nierozpuszczalne i rozpuszczalne) na 100 ml, bezglutenową, płynną, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, opakowanie 1000 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli dietę kompletną, normokaloryczną (104 kcal/100 ml), polimeryczną, ze zwiększoną zawartością białka (5,5 g/100 ml) i antyoksydantów, wzbogaconą w argininę (0,85 g/100 ml), zawierającą 1,5g błonnika (włókna nierozpuszczalne i rozpuszczalne) na 100 ml, bezglutenową, płynną, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego, opakowanie 1000 ml.

Pytanie nr 29

Dot. §1 ust. 2 wzoru umowy

Wnosimy o zmianę zapisu w §1 ust. 2 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art. 455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany wartości z 10% na 30%.

Pytanie nr 30

Dot. §4 ust. 6 wzoru umowy

Prosimy o rezygnację z postanowienia zamieszczonego w §4 ust. 6 wzoru umowy, zgodnie z którym: „strony zgodnie postanawiają a Wykonawca oświadcza, że w związku z zawarciem i realizowaniem niniejszej umowy oraz mogącym powstać po stronie Zamawiającego niedochowaniem terminów zapłaty wystawianych przez Wykonawcę faktur (faktur VAT), nie będzie żądał dobrowolnie lub dochodził przymusowo od Zamawiającego zwrotu kosztów odzyskiwania należności (również zwrotu poniesionych kosztów odzyskiwania należności) na podstawie przepisu art. 10 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (tj. Dz.U. 2022 r. poz. 893 ze zm.) - strony wyłączają stosowanie wskazanych przepisów we wzajemnych relacjach wynikających z niniejszej umowy; powyższe Wykonawca i Zamawiający przyjmuje i akceptuje.”

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy." Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 10 ust. 1 i 2 ustawy, co



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący). Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze stron (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności”. W konsekwencji, postanowienie takie, finalnie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Sąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji § 4 ust. 6 projektu umowy, tym samym nadaje treść jak niżej: „Zamawiający jest podmiotem publicznym będącym podmiotem leczniczym w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (t.j. Dz.U.2022.893 z dnia 25 kwietnia 2022 roku ze zmianami), stąd też Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, zgodnie z przepisami w/w ustawy przewidziane dla transakcji handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym.”

Pytanie nr 31

Dot. §5 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Dot. §6 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §6 ust. 3 zdania drugiego Umowy o treści: „...na koszt i ryzyko Wykonawcy” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciążą Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziły do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33

Dot. pakietu nr 10

Prosimy o informację jakiej ilości glukometrów potrzebuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Wykonawca dostarczy glukometry na prośbę Zamawiającego. W związku z faktem, że Zamawiający nie posiada wiedzy czy najwyżej punktowaną ofertą będzie oferta na paski, do których Zamawiający posiada glukometry, nie może przed wyborem najkorzystniejszej oferty określić, ile glukometrów będzie potrzebował. Określając ramy: minimalnie może to być 1 glukometr, maksymalnie 60 glukometrów.

Pytanie nr 34

Dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce.

Pytanie nr 35

Dot. pakietu nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku Wykonawców, którzy złożą ofertę jedynie na wyroby medyczne (Pakiet nr 10), Zamawiający nie wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w przypadku Wykonawców, którzy złożą ofertę jedynie na wyroby medyczne, Zamawiający nie wymaga posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.