



PODDEBICKIE
CENTRUM ZDROWIA®
SP. Z O.O.

„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddebice, dn. 18.11.2024 r.

Wszyscy zainteresowani
postępowaniem

PCZ/ZP/703/2024

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”.

PCZ/ZP/3331/11/2024

Odpowiedzi na pytania oraz informacja o modyfikacji postanowień ogłoszenia i SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 1, art. 135 ust. 3 oraz art. 135. ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320) „Poddebickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania oraz informuje o modyfikacji postanowień dotyczących ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”:

- Pytanie 1.** Dotyczy zapisu w Umowie § 2, pkt. 5 - Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest na własny koszt i ryzyko dostarczyć przedmiot umowy w ciągu 8 godzin.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z przyszłej umowy przetargowej konieczności realizacji zamówień do 8 godzin lub pozwoli na modyfikację zapisów przyszłej umowy poprzez wydłużenie czasu realizacji powyższych zamówień do 1 dnia roboczego dla asortymentu zawartego w pakietach 160, 162 i 167?
UZADASNIENIE:
Leki z w/w pakietów objęte postępowaniem przetargowym nie są lekami na ratunek życia a lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 2.** Pytanie do przetargu pakiet 126:
Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?
Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.
Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.
Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.
Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.
Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.
Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]
Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

99-200 Poddebice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55

www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieście w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr KRS 0000384815

REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN

RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK

nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001

- Pytanie 3.** Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 poz. 1 dopuści do postępowania produkt Citra – Lock (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x5ml 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: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 4.** Poz. 35 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 5.** Czy Zamawiający w pakiecie nr 132 poz. 1 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: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 6.** Pakiet nr 132 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 7.** Pakiet nr 166: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania doxorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dostępnych na rynku dawkach tj.: 20mg/10ml oraz 50 mg/25ml? Obydwie dawki są zawarte w obwieszczeniu Ministra Zdrowia (z nową objętością 50mg/25ml od dnia z dnia 17.06.2024 oraz refundacją od dnia 01.07.2024). Umożliwienie równoległego dostarczania obydwu dawek wpłynie pozytywnie na możliwość przygotowywania dokładniejszej ilości zaadministrowanej substancji oraz na mniejsze ilości pozostałej i nieużytej substancji czynnej, która nie podlega refundacji. Zamawiający, jako podmiot świadczący pomoc medyczną finansowaną ze środków publicznych, zobowiązany jest do racjonalnego z punktu widzenia terapeutycznego i funkcjonalnego wyboru przedmiotu zamówienia, a także zgodnego z prawem (w tym stosownych ustaw) gospodarowania powierzonymi mu środkami publicznymi.
Proponowane rozwiązanie wpłynie na obniżenie kosztów Szpitala związanych z podawaniem powyższego leku. Wnosimy tym samym o możliwości dokonania wyceny asortymentu z przeliczeniem ceny jednostkowej netto za 1 mg oferowanego produktu. W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób dokonać oferowanych ilości oraz ceny jednostkowej w formularzu cenowym.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 8.** Pakiet nr 52 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Sevofluran 250 ml, ze szczelnym bezpośrednim systemem napełnienia typu Drager Fill, wraz z użyczeniem 5 kompatybilnych z produktem parowników?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 9.** Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę profil bezpieczeństwa farmakoterapii dopuści do przetargu wszystkie dostępne na rynku postaci produktów leczniczych zawierających dobutaminę, tj. liofilizat, roztwór i koncentrat?
Uzasadnienie: częstotliwość i rodzaj występowania działań niepożądanych preparatów zawierających dobutaminę, niezależnie od postaci farmaceutycznej zapisane w pkt. 4.8 CHPL są takie same.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 10.** Dot. pakietu nr 15, 82 – Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z za granicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 11.** Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 12.** Dot. §2 ust. 5 – umowa (dotyczy pakietu nr 15, 82, 142, 144, 145, 59) – Zwracamy się z prośbą o odstąpienie dla wyżej wymienionych pakietów, zapisów z projektu umowy §2 ust. 5 dotyczących dostaw w ciągu 8 godzin, z uwagi na fakt iż niniejsze produkty nie są lekami na ratunek życia/
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 13. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym PCZ/ZP/3331/11/2024, PAKIET NR 42, pozycja 1 dotycząca „Lactobacillus acidophilus + Lactobacillus rhamnosus 2 mld CFU x 60 szt.” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 14. Wnioskujemy o wyrażenie zgody na dopuszczenie przez Zamawiającego w pakiecie :171

PAKIET NR 171					
Lp	Przedmiot zamówienia	Postać farmaceutyczna	Dawka leku / objętość	j.m.	Ilość
1.	2.	3.	4.	5.	6.
1.	Niraparib	100mgx56kps	opak		25

realizacji zamówienia poprzez dostawę **alternatywnej formy tabletkowej** zamawianego produktu leczniczego, **zgodnie z poniższymi szczegółami**

opakowanie
TABLET 100MG 8X7 56 tabl. powł., blister (OPA/aluminium/PVC/aluminium/winył/akryl/papier -Lek stosowany w Programie Lekowym od 01.10.2024

Możliwa jest realizacja również TABLET 100MG 12X7 84 tabl. powł., blister (OPA/aluminium/PVC/aluminium/winył/akryl/papier - Lek stosowany w Programie Lekowym od 01.10.2024

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 15. PYTANIA I WNIOSKI DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z opublikowaną na stronie internetowej SIWZ, opierając się na Art. 38 p. 1, 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, składamy zapytanie do Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 - Onko BCG - wymaga preparatu z potwierdzonym system zamkniętym w CHPL?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 16. 1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a) w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
 - b) w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej prawidłowo dostawy określonej w załączniku nr 2 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonym w §3 ust. 3 umowy za każdy dzień zwłoki. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
 - c) w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (zwłoki) terminowi określonym w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki. Nie zmienia to uprawnień zamawiającego wynikających z § 2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **0,5%** ich wartości brutto;
 - d) gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w załączniku nr 2 do umowy;
 - e) w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi określonym w § 1 ust. 4.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 17. Pytanie dotyczy §2 ust. 5 wzoru umowy**
Zamawiający w § 2 ust. 5 wzoru umowy zastrzegł, iż
„W uzasadnionych przypadkach, na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest na własny koszt i ryzyko dostarczyć przedmiot umowy w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego w sposób opisany powyżej. Dostawa może odbywać się wówczas poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej. Wykonawca zobowiązany jest wówczas do złożenia towaru w miejscu wskazanym przez upoważnionego pracownika Zamawiającego.”
Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na ratunek” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 143, 149, 155?
Leki z wymienionych części, nie są lekami na ratunek życia, są lekami z programów lekowych, gdzie podania są wcześniej zaplanowane, a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 149**
Czy Zamawiający dopuści możliwość dostawy innej dawki leków w ramach zawartej umowy, w związku z objęciem refundacją nowej dawki i pod warunkiem, że cena 1 mg nowej dawki jest tożsama z ceną 1 mg leku objętego umową? Dostępność wielu dawek pozwoli bowiem na optymalizację kosztów podczas leczenia oraz lepszą opiekę nad pacjentami.
Uzasadnienie
Informujemy, iż produkt leczniczy Tecentriq 840 mg również znajduje się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych od dnia 1 stycznia 2023 r. Produkt leczniczy Tecentriq 840 mg stosowany jest w programie lekowym B.6.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 19. Dotyczy formularza cenowego w pakiecie nr 155**
Czy Zamawiający w kolumnie nr 2 „postać farmaceutyczna” miał na myśli proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 20.** Dotyczy pakietu nr 91 - Bardzo proszę o doprecyzowanie czy w pozycji nr 1 dieta standardowa zaoferowanego preparatu ma wynosić nie więcej niż 200 mOsmol/l?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 21.** Dotyczy pakietu nr 111 – Czy w poz. Nr 2 nie zaistniała oczywista omyłka pisarska ? Czy ma być zaoferowany preparat: Płyn do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych o zawartości aminokwasów 35g, glukozy 90 g , tłuszczów typu MCT/LCT/ Omega 3 - 50:40/10% oraz elektrolitów o kaloryczności 740 kcal?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 22.** **Pakiet 88 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnych opakowań należy zaokrąglić w górę do całych opakowań a w Formularzu asortymentowo- cenowym – Załącznik nr 2 do SWZ wpisać wielkość oferowanego opakowania i liczbę opakowań.
- Pytanie 23.** **Pakiet 100 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści produkt: „Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 33% energii białkowej, hydrolizat serwatki, zawiera tłuszcze MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, o niskiej zawartości błonnika, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 555 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, 500 ml”?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 24.** **Pakiet 100 poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści produkt: „Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów – 35% energii, bogatobiałkowa (20%E), o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego, MUFA, MCT, bogatokaloryczna 1,5 kcal/ml, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, o niskiej zawartości sodu, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml”?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 25.** **Pakiet 100 poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści produkt: „Kompletna dieta do żywienia dojelitowego wspomagająca leczenie odleżyn i trudno gojących się ran, normokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa 6g/100ml, zawierająca

białko kazeinowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, zawierająca 0,22g/100ml argininy, bogatoresztkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000ml”?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 26. **Pakiet 110 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnych opakowań należy zaokrąglić w górę do całych opakowań a w Formularzu asortymentowo- cenowym – Załącznik nr 2 do SWZ wpisać wielkość oferowanego opakowania i liczbę opakowań.

Pytanie 27. **Pakiet 111 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści produkt: „Worek 3-komorowy bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię całkowitą 800 kcal, energię niebiałkową 700 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną 38 g, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, opak. 4 szt.” z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 28. **Pakiet 111 poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści produkt: „Worek 3-komorowy do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu, energię całkowitą 550 kcal, energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną 25 g, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, opak. 6 szt.” z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 29. **Pakiet 111 poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści witaminy rozpuszczalne w wodzie (x 10 fiolek) i w tłuszczach (x 10 ampulek) konfekcjonowane osobno, w ilości po 20 opakowań każdego produktu?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 30. Czy w pakiecie nr 52 Zamawiający dopuści Sevoflurane pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 31. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszkłanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 32. Czy w pakiecie nr 52 Zamawiający 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. Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczony (a dla Zamawiającego pozwalające na jego weryfikację) ooprzez dostarczenie dokumentu/oświadczenia, udzielonego poprzez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 33. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 wymaga zaferowania produktu, który zgodnie z zapisami CHPL charakteryzuje się brakiem specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania?

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 34. dot. pakietu nr 52: Prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia, które są na wyposażeniu Zamawiającego.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 35. i nasze pytanie o przeliczenie ilości.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 36. Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 52: „ptyn wziewny ze szczelnym bezpośrednim systemem do napełniania parowników typu Quick- fill”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia- w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quik-fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy

silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zмирząc do pozyskania możliwie najszerzej oferty - w tym cenowej - wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki.

Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechniej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym. Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jedyne) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 52 SWZ.

W tym miejscu należy także zauważyć, iż zasadą fundamentalną ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm.) - dalej „PZP” jest, by parowniki były raczej kompatybilne w stosunku do dostarczanego preparatu, a nie aby posiadały konkretny system charakteryzujący preparat konkretnego producenta. Wymóg postawiony przez Zamawiającego jest niczym nieuzasadniony, nie ma żadnego znaczenia ani leczniczego, ani terapeutycznego, ani nawet ekonomicznego. Zwłaszcza w sytuacji gdy wykonawcy poza oferowanym produktem - zwykle są zobowiązani do nieodpłatnego dostarczenia i zainstalowania parowników kompatybilnych z dostarczonym produktem. Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Ponadto podkreślamy, że Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów. Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi ewidentnie bezzasadne i sprzeczne z ustawą prawo zamówień publicznych uprzywilejowanie jednego wykonawcy, a tym samym nieuzasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów). Takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 7 ust. 1 i 3 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Pragniemy ponadto wskazać, iż w niezwykle istotnym wyroku z punktu widzenia ochrony uczciwej konkurencji i równości wykonawców w postępowaniach przetargowych (sygn. KIO 1061/19) KIO uznała za niedopuszczalną treść specyfikacji w analogicznym przypadku. Izba stwierdziła m.in.: a) żądanie dotyczące zaoferowania systemu Quik-fill stanowi ograniczenie dostępu wykonawców do wykonania zamówienia, b) zamawiający naruszył przepisy ustawy PZP dotyczące naruszenia uczciwej konkurencji poprzez nieprawidłowe opisywanie przedmiotu zamówienia, c) system Quik-fill występuje tylko w przypadku leku Sevoflurane produkowanego przez jednego z kilku potencjalnych wykonawców. W uzasadnieniu orzeczenia KIO uznała także, że: „opis przedmiotu zamówienia wskazuje, że obowiązkiem wybranego wykonawcy będzie dostawa preparatu Sevoflurane wraz z kompatybilnymi parownikami. W tej sytuacji kwestia kompatybilności opakowań leków z posiadanymi już przez zamawiającego parownikami nie może stanowić uzasadnienia dla wprowadzenia wymogu dotyczącego systemu Quik-fill.

W związku z powyższym prosimy o usunięcie wyżej wymienionego zapisu i tym samym dopuszczenie do postępowania większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 37. Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wprowadzenie zapisu precyzującego postanowienie zawarte w §1 ust. 4: „(...), jednak nie krótszym niż 3 dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie dokonując modyfikacji § 1 ust. 4 Projektowanych postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy - Załącznik nr 5 do SWZ, w następujący sposób: „Wykonawca jest zobowiązany do przedstawienia w trakcie realizacji umowy na każde wezwanie Zamawiającego kart charakterystyki oraz dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu produktów farmaceutycznych, objętych przedmiotem umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, jednak nie krótszym niż 3 dni.”

Pytanie 38. Do §6 ust. 2 lit. i) wzoru umowy Prosimy o dodanie, że przedłużenie terminu umowy będzie możliwe po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony w formie aneksu.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 39. Do §6 ust. 3 lit. e) pkt 3 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie dokonując modyfikacji § 6 ust. 3 lit. e) pkt 3 Projektowanych postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy - Załącznik nr 5 do SWZ, w następujący sposób: „strony dokonują waloryzacji wynagrodzenia Wykonawcy pod warunkiem, że suma wskaźników wzrostu cen towarów i usług wynikających z komunikatów Prezesa GUS za dwa kolejne kwartały obowiązywania umowy przekroczy 5%.”

- Pytanie 40.** Do §6 ust. 3 lit. e) pkt 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto wykonawcy?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 41.** Do §6 ust. 3 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust. 3 lit. e) 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: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 42.** Do §7 ust. 1 lit. a), b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie zwykłej lub w realizacji reklamacji w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego lub reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 43.** Do §7 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie pilnej w wysokości 0,05% wartości niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 44.** Do §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 45.** Do §7 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za nieprzekazanie kart charakterystyki oraz dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 46.** Do §7 ust. 1 lit. a), b), c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego w wysokości 3% wartości brutto pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, gdyż zapis §2 ust. 11 zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie między ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy i wszystkich kosztów związanych z wykonaniem zakupu zastępczego.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 47.** Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?
Odpowiedź: W/w przesłanki nie aktualizują się i nie będą się aktualne w okresie trwania umowy.
- Pytanie 48.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy, w jednej z następujących postaci:
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.
Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 49.** Hydrocortisone proszek i rozp do przyg roztw do wstrz lub inf doz 100mg 5 fioł + 5 amp rozp:
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortisone 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: -stany alergiczne -choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach -

leczenie zaostżeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe – choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 50.** Hydrocortison proszek i rozp do przyg roztw do wstrz lub inf doz 100mg 5 fioł + 5 amp rozp:
Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnych opakowań należy zaokrąglić w górę do całych opakowań a w Formularzu asortymentowo- cenowym – Załącznik nr 2 do SWZ wpisać wielkość oferowanego opakowania i liczbę opakowań.
- Pytanie 51.** Czy Zamawiający w pakiecie, wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 52.** Czy dopuści lek BCG – Medac – proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do podania do pęcherza moczowego, który ma tożsame wskazania co konkurencyjny preparat?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 53.** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiołek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowanych przez Wykonawcę.
- Pytanie 54.** 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?
Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych leków np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawki.
- Pytanie 55.** Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 56.** Czy w sytuacji, braku dostępności na rynku produktu zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacje pod pakietem?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
- Pytanie 57.** Dot. pakiet 2 poz. 6 – Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x10 z odpowiedni przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W przypadku niepełnych opakowań należy zaokrąglić w górę do całych opakowań a w Formularzu asortymentowo- cenowym – Załącznik nr 2 do SWZ wpisać wielkość oferowanego opakowania i liczbę opakowań.
- Pytanie 58.** Dot. pakiet 3 poz. 38,39,40 - Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci ampułki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 59.** Dot. pakiet 35 - Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci fiołki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 60.** Dot. pakiet 8 pozycja 3 - Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Pytanie 61.** Dot. pakiet nr 30 - Czy Zamawiający w pakiecie, wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 62.** Dot. pakiet nr 30 - Czy Zamawiający dopuści lek BCG-Medac - proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do podania do pęcherza moczowego, który ma tożsame wskazania co konkurencyjny preparat?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 63.** Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 64.** Dotyczy pakietu nr 41 poz. 2. Czy zamawiający 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: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 65.** Dotyczy pakietu nr 41 poz. 2. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 66.** Dotyczy pakietu 41 poz. 4 Hydroxyzyni syrop 1,6mg/g 250g. W związku z zakończoną produkcją dawki czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dawki 10mg/5ml a 200ml - w ilości 313 opakowań?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 67.** Dotyczy pakietu nr 93 poz. 2. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylną, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 68.** Dotyczy pakietu nr 120 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 69.** Dotyczy pakietu nr 120 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 70.** Dotyczy pakietu 169 poz. 1. Czy Zamawiający miał na myśli preparat **Sacituzumab** Govitecanum 200mg x 1 fiolel?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 71.** Dotyczy pakietu 170 poz. 1. Czy Zamawiający miał na myśli preparat **Ipilimumab** 50mg/10ml x 1 fiolel ?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 72.** Czy w Pakiecie nr 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 73.** Czy Zamawiający wydłuży określony w paragrafie 2 ustęp 5, termin dostaw pilnych do 12h?
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 74.** Dot. pakietu nr 82 – Vinblastini sulfas „Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z formularza asortymentowo – cenowego wymogu dot. ... „zaoferowania preparatów znajdujących się z katalogu leków refundowanych stosowanych w chemioterapii zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia”, z uwagi na fakt iż lek z pakietu nr 82 nie znajduje się w katalogu leków refundowanych.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 75.** Pytanie do pakietu nr 139: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga formaldehydu buforowanego 10% (25% formalina buforowana do histopatologii o pH 7-7,3) czy zamawiający wymaga formaliny buforowanej o pH 7,2-7,4) czyli produktu powszechnie używanego w histopatologii rekomendowanego do użycia przez krajowego konsultanta do spraw diagnostyki onkologicznej.
Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 76.** Dot. – Pakiet nr 2 poz. 2 - 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: w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać ostatnią cenę oraz informację pod pakietem.
- Pytanie 77.** Pytanie do pakietu nr 118 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 118 poz. 1, 3, 4, 5, 6, 12 dopuści opakowanie typu worek Viaflo?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W związku z powyższym zmianie ulegają niżej wymienione zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Rozdział XIII ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
 1. *Wykonawca związany jest ofertą przez okres 90 dni tj. **do dnia 24.02.2025 r.** Bieg terminu rozpoczyna się od dnia upływu terminu składania ofert, o którym mowa w rozdziale XVI SWZ, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.*
2. Rozdział XVI ust. 9 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
 9. *Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert, tj. **do dnia 27.11.2024 r. do godz. 10.00.***
3. Rozdział XVII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:
 2. **Otwarcie ofert nastąpi dnia 27.11.2024 r., o godzinie 10:10.**

Na podstawie art. 137 ust. 1 i art. 137 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający modyfikuje postanowienia ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Warunków Zamówienia przedłużając termin:

- **składania ofert: 27.11.2024 r. godz. 10:00;**
- **otwarcia ofert: 27.11.2024 r. godz. 10:10;**
- **termin związania ofertą: 16.12.2024 r.**

Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Załączniki:

- Ogłoszenie o zmianie - II.
- Załącznik nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy (wzór umowy), *po modyfikacji.*

Zamawiający zwraca się z prośbą aby w przypadku dopuszczenia parametrów/postanowień innych niż opisane w SWZ, Wykonawca zaznaczył, iż parametry/postanowienia zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem się na datę oraz numer udzielonych odpowiedzi.

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

WERSJA ELEKTRONICZNA DOKUMENTU.

DOKUMENT W ORYGINALE PODPISANY PRZEZ WICEPREZESA ZARZĄDU PODDĘBICKIEGO
CENTRUM ZDROWIA SP. Z O.O. – LEK. MED. URSZULĘ MARJAŃSKĄ.