



L.dz. Adm 20/2022/ 8147, 8168, 8186, 8429, 8428, 8467, 8524 /2022

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podst. art. 132 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz.U. 2022r., poz. 1710 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. **Dostawa leków – znak sprawy Adm 20/2022.**

I.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	<p>Pytanie dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia 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.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none">-Wodę destylowaną- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę- 2g chlorowoderek lidokainy- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)- 0.060g hydroksybenzoat metylu- 0.025g hydroksybenzoat propylu <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g), w opakowaniu zawierającym 25szt.</p>	<p>TAK, Zamawiający wyraża zgodę.</p>
2	<p>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?</p>	<p>TAK, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i zamieszczenia informacji pod pakietem.</p>
3	<p>Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?</p>	<p>TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji zastrzeżonych).</p>
4	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?</p>	<p>TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne (np. nie wolno zamieniać tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu na tabletki zwykłe i odwrotnie) oraz zachowana zostanie podzielność, gdy jest to wymagane w SWZ.</p>



5	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ich właściwości farmakologiczne oraz ilości dawek w ampułce/ fiołce.
6	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.
7	Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty z inną liczbą sztuk w opakowaniu (tabletek, ampułek), niż określono w SWZ przy zastosowaniu przeliczenia opakowań do 2 miejsc po przecinku, poza wyjątkami wskazanymi w Formularzu cenowym. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości g/kg/ml itp. zawartych w opakowaniach bezpośrednich.
8	Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.	TAK, Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku Wykonawca dostarczy Zamawiającemu jednorazowe zezwolenie MZ wraz z dostawą produktu.
9	Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.	Zamawiający jest obowiązany do odbierania od wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesyłanych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania. Natomiast wykonawca nie jest obowiązany do wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego za pośrednictwem platformy.
10	Pytanie do przetargu pakiet 9 pozycja 6: 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.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.



11	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w: -pakiet 16 poz 10	TAK, Zamawiający dopuszcza.
12	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej w -pakiet 1 poz 2,3,4,11 -pakiet 5 poz 5 -pakiet 6 poz 3 -pakiet 8 poz 16,19 -pakiet 9 poz 8 -pakiet 13 poz 9,12,13 - pakiet 18 poz 1,2,3,5,6,12,16,17 -pakiet 19 poz 1,2,3,4 -pakiet 20 poz 8,9,22,25,26,27,28,32 -pakiet 23 poz 21 -pakiet 24 poz 1 -Pakiet 28 poz 8 -pakiet 33 poz 49,110,111,112,115,173,174 -pakiet 34 poz 4,5,11,19	TAK, Zamawiający dopuszcza (dla wszystkich wymienionych punktów).
13	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki do sp. zawiesziny: -pakiet 33 poz 26	TAK, Zamawiający dopuszcza.
14	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki w -pakiet 33 poz 62,63,64	TAK, Zamawiający dopuszcza.
15	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej w: - pakiet – 9 poz 4 -pakiet 13 poz 4,5 -pakiet 20 poz 15,16,17 -pakiet 23 poz 18 -pakiet 33 poz 94	TAK, Zamawiający dopuszcza.
16	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki w : -pakiet 13 poz 1,2 -pakiet 33 poz 148,149	TAK, Zamawiający dopuszcza.
17	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
18	Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, pod warunkiem, że zmiana nie wpłynie na ilości dawek w opakowaniu bezpośrednim.
19	Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Pangrol w pakiecie 23 poz 5	TAK, Zamawiający dopuszcza.
20	Dotyczy pakietu nr 6 poz.11 i 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek z przeliczeniem ilości opak?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



21	Dotyczy pakietu nr 9 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje preparatu bez lidokainy.
22	Dotyczy pakietu nr 20 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.
23	Dotyczy pakietu nr 33 poz. 56. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?	Zamawiający wymaga, aby preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze do 15-25°C.
24	Dotyczy pakietu nr 33 poz. 61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, 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?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
25	Dotyczy pakietu nr 33 poz. 82. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką? Czy zamawiający wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
26	Dotyczy pakietu nr 33 poz. 73. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp	TAK, Zamawiający dopuszcza.
27	Dotyczy pakietu nr 33 poz. 83. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką? Czy zamawiający wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
28	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
29	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
30	Dotyczy pakietu nr 23 poz. 12. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?	Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.
31	Dotyczy pakietu nr 28 poz. 4. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.



32	Dotyczy pakietu nr 29 poz. 7. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?	Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny.
33	Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób przeliczyć liczbę testów zaoferowanych w Pakiecie 11 na liczbę opakowań w sytuacji, w której wynik dzielenia liczby opakowań przez liczbę testów nie jest liczbą całkowitą?	Zamawiający oczekuje podania ceny jednostkowej za 1 sztukę testu.
34	Czy w Pakiecie 11 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie osobnych testów do wykrywania marihuany i amfetaminy (po 60 sztuk każdego z takich testów)?	TAK, Zamawiający dopuszcza. W takiej sytuacji Wykonawca podaje cenę za jedną parę testów i umieszcza adnotację.
35	Czy w pakiecie 11 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, który oprócz amfetaminy i marihuany wykrywa również ecstasy (MDMA) i opiaty?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
36	Czy w Pakiecie 11 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego MDPV, K2, LSD, MEP i CAT, bez oksykodonu, który nie jest dopalaczem (i nie wchodzi w skład znanych dopalaczy), lecz opioidowym lekiem przeciwbólowym?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
37	Czy w Pakiecie 23 poz. 15 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
38	Czy w Pakiecie 23 poz. 15 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 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).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
39	Czy w Pakiecie 23 poz. 19 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 w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ wymieniony w pytaniu preparat nie jest produktem leczniczym.
40	Czy w Pakiecie 12 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Brak takiego certyfikatu oznacza, że wyrób medyczny nie posiada dokumentacji wymaganej prawem i nie może być wprowadzany do obrotu.	TAK, Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku Wykonawca dostarczy Zamawiającemu certyfikat zgodności wraz z dostawą produktu, na żądanie Zamawiającego.
41	Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 12 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie	NIE, Zamawiający nie wymaga.



	umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.	
42	Na rynku występuje wykonawca, którego paski testowe wskazują dwa różne zakresy temperatury przechowywania na opakowaniu i w instrukcji obsługi, co jest sprzeczne z obowiązującymi normami. Zgodnie z obowiązującą normą „ISO 15223-1 – Wyroby medyczne – Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach – Część 1: Wymagania ogólne” zakres dopuszczalnych temperatur przechowywania powinien być tylko jeden i musi być opisany na opakowaniu zewnętrznym i w instrukcji pasków za pomocą międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu (symbol termometru z najniższą i najwyższą dopuszczalną temperaturą odpowiednio po lewej i prawej stronie termometru). Czy zgodnie z obowiązującymi przepisami Zamawiający wymaga, aby taki symbol umieszczony na opakowaniu handlowym pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 12 oraz tekst instrukcji pasków wskazywały dokładnie taki sam zakres temperatur przechowywania pasków?	TAK, Zamawiający wymaga.
43	Istnieje wykonawca oferujący paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od konkretnego miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 12 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?	TAK, Zamawiający wymaga.
44	Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 12 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dostarczany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w rozdziale XVI SWZ.
45	Magazynowanie i dystrybucja pasków testowych w nieodpowiedniej temperaturze albo ich wysyłanie przesyłką kurierską nieprzystosowaną do transportu takich wyrobów prowadzi do ich uszkodzenia, co powoduje uzyskanie fałszywych wyników badania glikemii. Zimą w nieogrzewanych, a latem w nagranych samochodach wyroby medyczne takie jak paski testowe narażone są na działanie ekstremalnych temperatur przez cały czas trwania transportu, co skutkuje ich uszkodzeniem. Posiadanie przez firmę certyfikatu normy ISO 13485:2016 daje gwarancję właściwego magazynowania i transportu wyrobów medycznych, potwierdzoną przez jednostkę notyfikowaną niezależną od dystrybutora/importera. Oznacza to, że taki podmiot podlega audytom kontrolnym i nie ma możliwości przechowywania pasków np. w piwnicy. Czy w przypadku gdy oferent nie jest hurtownią farmaceutyczną, z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Pakiet 12 certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego przez niezależną Jednostkę Notyfikowaną dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora pasków testowych na terenie RP?	NIE, Zamawiający nie wymaga.



46	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku z Pakietu nr 3 poz. 2 ze względu koniec produkcji oraz brak zamiennika, który można zaproponować zamiennie ?	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
47	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku z Pakietu nr 3 poz. 6 ze względu koniec produkcji oraz brak zamiennika, który można zaproponować zamiennie ?	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
48	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz. 8 do wyceny lek w postaci pojemników?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
49	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie leku z Pakietu nr 9 poz. 11 i 12 ze względu koniec produkcji oraz brak zamiennika, który można zaproponować zamiennie?	W sytuacji, gdy żądany przez Zamawiającego produkt leczniczy nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dodać adnotację o jego braku.
50	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 poz. 4;5;6 do wyceny lek w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
51	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 56 do wyceny lek Meropenem Noridem 1000 mg * 10 fiol. ?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
52	Do treści §1 ust.2 projektu umowy. Po dopisanie do §1 ust.2 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
53	Do treści §2 ust.7 projektu umowy. Prosimy o informację czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
54	Do treści §4 ust.6 i §8 ust.1 pkt 5) projektu umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Prosimy o doprecyzowanie ww. zapisów w celu umożliwienia złożenia Wykonawcom rzetelnie skalkulowanej oferty.	Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy. §4 ust.6 projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ) ma brzmienie: „Wartość zamówienia określona umową stanowi wartość maksymalną. Przewidywana minimalna wartość realizacji umowy wynosi 50% wartości umowy”.
55	Do treści §7 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 1% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki?	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.



		Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
56	Do treści §9 ust. 4 lit. a) projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Wykonała: Dorota Achcińska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518