



Nr sprawy: 64/PNE/SW/2023

Sosnowiec, 16.01.2024r.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „Dostawa: leków , pre-  
paratów do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, cytostatyków, leków do programów lekowych, środków  
opatrunków i sprzętu jednorazowego użytku”

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, prosimy o uwzględnienie w Załączniku nr 8 - Opisie Przedmiotu Zamówienia, wszelkich dopuszczeń Zamawiającego w danych częściach oraz pozycjach, poprzez wpisanie którego zestawu i pytania dopuszczenie dotyczy.

### ZESTAW 1

#### Pytanie 1

Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie (wszystkie dawki) nie zawiera alkoholu benzylowego.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 33, pozycja 16) wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 32mg x 3 i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje iż zaproponowany produkt nie spełnia warunków ujętych w SWZ. Metyloprednisolon nie jest odpowiednikiem pozycji 16 w pakiecie 33 czyli roztworu albumin.**

### ZESTAW 2

#### Pytanie 1

##### Dot. treści wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.





**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w opisanej sytuacji zastosowanie będą miały Kodeksu cywilnego oraz stosowne postanowienia umowne. Z uwagi na fakt, iż często o rozstrzygnięciu danego problemu decydują szczegóły, każdy przypadek będzie rozpatrywany indywidualnie.

#### Pytanie 2

##### **Dot. § 8 ust. 1 pkt. 2 wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 8 ust. 1 pkt. 2 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10 % wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 umowy – w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego albo Wykonawcę od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### ZESTAW 3

#### Pytanie 1

Zamawiający we wzorze umowy (Załącznik 7) w § 2 ustęp 6 wskazał, że Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar z terminem przydatności nie krótszym niż 12 miesięcy liczonych od daty dostawy. Czy Zamawiający w przypadku Levodopum+ Carbidopum żel dojelitowy, (pakiet 103) wyrazi zgodę na dostawę leku z terminem ważności nie krótszym niż 8 tygodnie od daty dostawy.

##### Uzasadnienie:

Ze względu na swoją specyfikę produkt ten nie posiada tak długiego okresu ważności. Wykonawca jest w stanie zagwarantować produkt z terminem ważności nie krótszym niż 8 tygodnie od daty dostawy.

Biorąc pod uwagę, że Wymagany przez Zamawiającego przedmiot dostawy stosowany jest wyłącznie w programie lekowym to schemat leczenia, w tym termin podania leku, jest wcześniej znany.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### ZESTAW 4

#### Pytanie 1

Czy w Część 16 poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



## ZESTAW 5

### Pytanie 1

#### Dot. Część 172

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2, 3 i 4 dopuści zaoferowanie sond kontrastujących w RTG całą swoją powierzchnią.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 2

#### Dot. Część 172

Czy Zamawiający w pozycji 5 i 6 dopuści zgłębników o konstrukcji nie wymagającej stosowania zacisku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 3

#### Dot. Część 172

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie zestawu PEG CH12.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## ZESTAW 6

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8, względnie dopisze, że reklamacja załatwiana będzie w terminach wskazanych w par. 7? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 7 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 2

Czy w par. 5 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jednocześnie informując, iż każda zmiana do umowy wymaga aneksu, zgodnie z ustawą PZP.**

### Pytanie 3

Czy w świetle treści par. 6.2 Zamawiający dopuszcza, aby jedynym dokumentem towarzyszącym dostawie była faktura VAT? Jest to jedyny dokument generowany przy wysyłce towaru u Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe





**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych i dokonuje modyfikacji wzoru umowy.**

#### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 13, 14 leku insulinum glargine w opakowaniu zawierającym 3 wstrzykiwacze wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań? Czy ilość należy podać do 2 miejsc po przecinku czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 15 leku insulinum lispro w opakowaniu zawierającym 10 wstrzykiwaczy wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Ilość należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

### **ZESTAW 7**

#### **Pytanie 1**

##### **Dot. Część 123**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac. ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 2**

##### **Dot. Część 124**

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: Zamawiający nie wyraża zgody.**





## ZESTAW 8

### Pytanie 1

Dot. Część 19 poz 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową z rozszerzoną skalą o 20%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 2

Dot. Część 19 poz 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 5ml bez rozszerzonej skali pomiarowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 3

Dot. Część 19 poz 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową jedynie z nazwa producenta na cylindrze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 4

Dot. Część 19 poz 2

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny, która posiada jedynie logo producenta na cylindrze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 5

Dot. Część 19 poz 14

Czy zamawiający dopuści igłę do Pena w rozmiarze 0,33x12,7mm i opakowaniu po 100 szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 6

Dot. Część 19 poz 19, 20, 21

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która jest wykonana z PTFE?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 7

Dot. Część 19 poz 20

Czy zamawiający dopuści kaniulę 16G o przepływie 196ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 8

Dot. Część 19 poz 21

Czy zamawiający dopuści kaniulę 14G w rozmiarze 2,2x45mm i przepływie 343ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 9

Dot. Część 19 poz 19

Czy zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 18G w rozmiarze 1,2x45mm i przepływie 100ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**







**Pytanie 10**

**Dot. Część 19 poz 21**

Czy zamawiający dopuści kaniulę 14G w rozmiarze 2,2x45mm i przepływie 310ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11**

**Dot. Część 19 poz 22**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściowa 50 ml z rozszerzoną skalą 50/60ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12**

**Dot. Część 19 poz 22**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową 50 ml z tłokiem w kolorze białym/mlecznym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13**

**Dot. Część 19 poz 22**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę, która posiada jedynie logo producenta na strzykawce?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 14**

**Dot. Część 19 poz 22**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową pakowana po 16 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15**

**Dot. Część 19 poz 23**

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która posiada 4 paski widoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 16**

**Dot. Część 19 poz 23**

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która jest pakowana w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17**

**Dot. Część 19 poz 25**

Czy zamawiający dopuści przedłużacz do pomp, którego średnica wewnętrzna wynosi 1,2mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**





### Pytanie 18

#### Dot. Część 74

Czy zamawiający dopuści igłę do pobierania i rozpuszczania leków z filtrem w rozmiarze 1,2x40mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## ZESTAW 9

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 150 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% 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: Zamawiający nie dopuszcza.**

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

## ZESTAW 10

### Pytanie 1

#### Dot. Wzór umowy § 8 ust. 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. *W razie niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:*

1) *w wysokości 0,5% wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 umowy obliczonego od wartości niedostarczonej partii Towaru – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki względem któregośkolwiek z terminów o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, nie więcej jednak niż 10% wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 Umowy obliczonego od wartości niedostarczonej partii Towaru*

2) *w wysokości 10 % niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 Umowy – w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego albo Wykonawcę od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,*

3) *z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o którą mowa w art. 439 ust. 5 ustawy Pzp, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wynagrodzenia brutto podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**





## ZESTAW 11

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 96, poz. 1 z okresem ważności nie mniejszym niż 35 dni po rekonstytucji i rozcieńczeniu z zachowaniem stabilności chemicznej i fizycznej roztworu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 96, poz 1 bezpłatnego dostarczenia apirogennego filtru do podawania leku zgodnego z ChPL produktu leczniczego wiążącego niskocząsteczkowe białka (wielkość porów 1,2 mikrometra lub mniej)?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

## ZESTAW 12

### Pytanie 1

Dotyczy przedmiotu zamówienia – część nr 23 w zakresie Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce

Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 1 ml; kod GTIN: 05413868122589; uzyskał od 1 stycznia b.r. refundację w ramach programów lekowych: B.32 „Leczenie pacjentów z chorobą Leśniowskiego - Crohna (ICD-10: K50)” oraz B.55. „Leczenie pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego (WZJG) (ICD-10: K51)”. Z uwagi na fakt, iż w/w produkt znajduje zastosowanie w tych samych wskazaniach terapeutycznych i został objęty tym samym programem lekowym oraz jest oferowany w tej samej cenie co produkt leczniczy wymagany w części nr 23 istnieje możliwość wymiennego stosowania obu produktów.

Wykonawca będzie sukcesywnie zastępować dotychczasowy roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce 90 mg, opakowaniem roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 90 mg. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 23 w zakresie Ustekinumabum 90 mg roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce dodatkowej postaci leku we wstrzykiwaczu w tej samej dawce, cenie oraz stosowanego w tych samych programach lekowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

## ZESTAW 13

### Pytanie 1

**Dot. Część 45 poz 7**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 7,5cm x 7,5cm (podany przez Zamawiającego rozmiar 10x10cm nie jest już dostępny dla tego produktu)? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 2

**Dot. SWZ - Rozdział VII – WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU – pkt. 2 ppkt. 2)**







Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, lub innego dokumentu uprawniającego do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski lub w przypadku wytwórcy zezwolenia na wytwarzanie leku wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, ponieważ oferowany przez nas asortyment w części nr 45, to wyroby medyczne nie będące lekami i ustawa nie nakłada obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż modyfikuje SWZ.**

## ZESTAW 14

### Pytanie 1

**Dot. SWZ - Rozdział VII, PKT. 2, PPKT. 2**

Czy Zamawiający potwierdza, że warunek udziału w postępowania zapisany w pkt. 2 ppkt2, rozdziału VII SWZ nie dotyczy wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 2

**Dot. Część nr 20, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opaski gipsowej nawiniętej na perforowany nośnik z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 3

**Dot. Część nr 20, poz. 4-6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie siatki opatrunkowej o składzie: 50 % przędzy jedwabiu poliamidowego oraz 50 % przędzy jedwabiu poliuretanowego?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 4

**Dot. Część nr 20, poz. 8-10, 15-16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku wyspowego z wkładem chłonnym wykonanym z wiskozy i polipropylenu z polietylenem oraz sterylizowanych metodą radiacyjną?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 5

**Dot. Część nr 20, poz. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku wyspowego w rozmiarze 15 cm x 8 cm, op. 50 szt, z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 6

**Dot. Część nr 20, poz. 10, 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunków wyspowych w opakowaniach a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**





### Pytanie 7

#### Dot. Część nr 20, poz. 12, 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresów pakowanych po 2 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 8

#### Dot. Część nr 20, poz. 20, 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca uniwersalnego z tkaniny bawełnianej pokrytej klejem kauczukowym z zawartością tlenku cynku? Przylepiec nie wykazuje działania drażniącego i uczulającego, spełnia wymagania biokompatylności dla wyrobów medycznych mających kontakt krótkotrwały z nieuszkodzoną skórą.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 9

#### Dot. Część nr 20, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plastra tkaninowego w rozmiarze 1mx8cm z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 10

#### Dot. Część nr 20, poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepca włókninowego z mikroperforacjami na całej długości i szerokości ułatwiającymi dzielenie bez użycia nożyczek, kolor biały, pokryty klejem akrylowym, dla skóry wrażliwej, podrażnionej - umożliwi bezbolesną zmianę opatrunku nie powodując pociągania skóry i włosów, nawinięty na szpulkę, niejałowy, pakowany w kartonik 12 szt., rozmiar 2,5 cm x 5 m?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 11

#### Dot. Część nr 20, poz. 29,30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie waty bawełnianej, która jest wyrobem medycznym, posiadająca 8% stawkę podatku VAT? Parametry minimalne medycznej waty bawełnianej są identyczne lub wyższe, jak w przypadku waty bawełniano -wiskozowej. Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaferowania wyrobu wymaganiom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 12

#### Dot. Część nr 20, poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie waty bawełnianej w op. a'500 g z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**





### Pytanie 13

#### Dot. Część nr 20, poz. 29, 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełniano- wiskozowej, która nie jest zarejestrowana jako wyrób medyczny? Posiada rejestrację jako wyrób higieniczny.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 14

#### Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 ppkt. 1) wzoru umowy wyrażenie „1% wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za nieterminową dostawę była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całej części zamówienia. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonych towarów, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonych towarów. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowa to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.**

### Pytanie 15

#### Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 ppkt. 2) wzoru umowy wyrażenie „10% wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.**



## ZESTAW 15

### Pytanie 1

#### Dot. wzoru umowy § 3 Warunki Umowy ust. 6

Czy Zamawiający może potwierdzić, że termin dostawy wynoszący 48 godzin liczony będzie w trybie dni roboczych, nie uwzględniając sobót, niedziel oraz dni ustawowo wolnych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 2

#### Dot. wzoru umowy § 3 Warunki Umowy ust. 6

Czy wobec pakietu nr 133 (tampony hemostatyczne), zawierającego w swoim zakresie wyroby medyczne, a nie leki ratujące życie, Zamawiający może potwierdzić, że termin dostawy wynoszący 48 godzin liczony będzie w trybie dni roboczych, nie uwzględniając sobót, niedziel oraz dni ustawowo wolnych?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

## ZESTAW 16

### Pytanie 1

#### Dot. terminu dostaw dla części nr 47, 95, 98, 201

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 6 wzoru umowy oraz w formularzu ofertowym zastrzegł prawo do składania zamówień, gdzie realizacja zamówienia winna nastąpić w terminie 48 godzin od daty, chwili otrzymania zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w dni robocze, w ciągu 48 h od momentu złożenia zamówienia dla części nr 47, 95, 98, 201? Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 2

#### Dot. terminu ważności leku dla części nr 95, 98

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności -12 miesięcy, dla produktu leczniczego Roactemra (Tocilizumab) nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla części nr 95, 98?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 3

#### Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 8 ust. 1 pkt 2) w ten sposób, że:

*„1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:*

*2) w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej umowy brutto –w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego albo Wykonawcę od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,*





#### Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.**

#### **Pytanie 4**

##### **Dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 8 ust 6 w ten sposób, że:

*„6. Poza przypadkami określonymi w przepisie art. 456 ustawy Pzp i innych powszechnie obowiązujących przepisach prawa, bądź pozostałych postanowieniach Umowy, Zamawiający ma prawo odstąpić od Umowy, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji Umowy, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto, w przypadkach, gdy: .....”*

#### Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.**

### ZESTAW 17

#### **Pytanie 1**

Dostępna na rynku polskim „żywność specjalnego przeznaczenia medycznego” do żywienia dojelitowego ma średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce. Jest to związane z technologią produkcji i brakiem konserwantów. Prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfikacji produktu do żywienia dojelitowego wyspecyfikowanego w części 177 i akceptację dostawy produktu z terminem do spożycia nie krótszym niż jego połowa terminu ważności licząc od dnia dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż akceptuje dostawę produktu z terminem do spożycia nie krótszym niż jego połowa terminu ważności licząc od dnia dostawy.**

#### **Pytanie 2**

Zamawiający w części 176 pozycji 1 wyspecyfikował produkt do szybkiego zagęszczania płynów i pokarmów, który nie zawiera skrobi. Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany produkt ma nie zawierał również w swoim składzie karagenu? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**







## ZESTAW 18

### Pytanie 1

#### Dot. Część 19, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 2,0x45mm 14G, przepływ 305 ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## ZESTAW 19

### Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w części 9 pozycja 6, Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3- komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 5-5,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, przynajmniej 317 kcal/ energii niebiałkowej na worek, pojemność 500-600ml?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 9, pozycja 8, fosforanów organicznych w opakowaniu typu ampulka pakowanym po 20 szt. z zachowaniem ilości wskazanej w wyżej wymienionym zadaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w części 44, pozycja 1, Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna min 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa min 6g białka/100ml, zawierająca białko kazeinowe, omega 3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności do 345 m Osmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, czy w części 52, pozycja 3 produktu: Roztwór do żywienia pozajelitowego (jako składnik) zawartość aminokwasów min 85g/1000ml bez elektrolitów, o stężeniu 8,5%.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 5

W ramach zwiększenia konkurencyjności, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 176 poz 1: Produktu do szybkiego zagęszczania płynów, pokarmów. Zawiera maltodekstrynę, gumę ksantanową, karagen, erytrytol. Odporny na działanie amylazy. Energetyczność 4kcal/1,4g proszku (miarka). Zawiera węglowodany oraz błonnik. Produkt bezglutenowy. Opakowanie typu puszka 126g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





### Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ? Czy w przypadku występowania niepełnych opakowań należy zaokrąglić ilość w górę czy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Przeliczenie z zaokrągleniem w górę.**

### Pytanie 7

#### Dot. Wzór umowy § 2 ust. 6

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż akceptuje powyższe.**

### Pytanie 8

#### Dot. Wzór umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych i dokonuje modyfikacji wzoru umowy.**

### Pytanie 9

#### Dot. Wzór umowy § 8 ust. 1 pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 10

#### Dot. Wzór umowy § 3 ust. 6

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku oraz Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wymaganym?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

## ZESTAW 20

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**





### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 3

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, 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: Zamawiający wyraża zgodę. Przeliczenie z zaokrągleniem w górę.**

### Pytanie 5

**Dot. pakietu nr 7 poz. 7, pakiet nr 28 poz. 9, 29, pakietu nr 42 poz. 7, 8, 10.**

Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 6

**Dot. pakietu nr 7 poz. 14, pakiet nr 28 poz. 1, 16.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 7

**Dot. pakietu nr 16 poz. 1, pakietu nr 40 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci fiolek? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 8

**Dot. pakietu nr 28 poz. 23.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 1 sztuka w ilości 3500 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 9

**Dot. pakietu nr 31 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 10 sztuk w ilości 320 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 10

**Dot. pakietu nr 41 poz. 1.**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 40 opakowań po 5 sztuk czy 40 sztuk produktu?

**Odpowiedź: 40 opakowań po 5 sztuk.**





### Pytanie 11

**Dot. pakietu nr 42 poz. 11.**

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wydzielenie, jednocześnie Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie.**

### Pytanie 12

**Dot. pakietu nr 48 poz. 1, 10.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzy nowy pakiet? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

### Pytanie 13

**Dot. pakietu nr 54 poz. 1, pakietu nr 64 poz. 1, pakietu nr 82 poz. 1-4.**

Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 14

**Dot. pakietu nr 77 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 86 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 15

**Dot. pakietu nr 101.**

Czy Zamawiający w w/w pakiecie ma na myśli 8000 gram?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 16

**Dot. pakietu nr 102.**

Czy Zamawiający w w/w pakiecie ma na myśli 4000 gram? Czy Zamawiający wymaga produktu w programie lekowym?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Produkt nie jest w programie lekowym.**

### Pytanie 17

**Dot. pakietu nr 106.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci wstrzykiwaczy? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 18

**Dot. pakietu nr 115 poz. 1.**

Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 19





**Dot. pakietu nr 117 poz. 1, pakietu nr 130 poz. 1, pakietu nr 148 poz. 1-2, pakietu nr 165 poz. 1-2.**

Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 20**

**Dot. pakietu nr 121 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 22 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21**

**Dot. pakietu nr 125 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak jest produktów w postaci tabletek zwykłych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22**

**Dot. pakietu nr 135 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 10 sztuk w ilości 6 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23**

**Dot. pakietu nr 139 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 50 sztuk w ilości 16 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24**

**Dot. pakietu nr 174 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 100 sztuk w ilości 401 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25**

**Dot. pakietu nr 182 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 5 sztuk w ilości 14 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26**

**Dot. pakietu nr 183 poz. 1, pakietu nr 186 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27**

**Dot. pakietu nr 188 poz. 1.**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli w w/w pozycji wstrzykiwacze czy wkłady?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wstrzykiwacze i wkłady.**

**Pytanie 28**







**Dot. pakietu nr 191 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 20 sztuk w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 29**

**Dot. pakietu nr 196 poz. 1.**

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli dawkę 0,5 mg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30**

**Dot. pakietu nr 214 poz. 1-2.**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**ZESTAW 21**

**Pytanie 1**

**Dot. Część 19, poz. 3, poz. 22,**

Czy zamawiający wydzieli poz.3,22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba ofertów stwarza większe możliwości wyboru

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 2**

**Dot. Część 19, poz. 22**

Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym, a tle którego wyraźnie widać ciemną skalę?

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3**

**Część 20, poz. 11-13**

Czy zamawiający dopuści kompresy z brzegami podwijanymi z dwóch stron?

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





#### Pytanie 4

##### Część 60, poz. 2

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bez skali rozszerzonej, o pojemności 10 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie 5

##### Część 60, poz. 1

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 6

##### Część 60, poz. 5

Czy zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### Pytanie 7

##### Część 60, poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba ofertów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

### ZESTAW 22

#### Pytanie 1

##### Dot. Część nr 19, poz.2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową sterylną poj. 1 ml, niezintegrowaną igłą 0,4x13mm, z nazwą strzykawki umieszczoną na korpusie, niepirogenna, nietoksyczna, nie zawiera ftalanów ani lateksu, sterylizowana tlenkiem etylenu, op. 100 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 2

##### Dot. Część nr 19, poz. 19-21

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z portem bocznym z cewnikiem wykonanym z teflonu(FEP) wyposażoną w 2 paski kontrastujące w RTG w opakowaniu a 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





### Pytanie 3

#### Dot. Część nr 19, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z portem bocznym z cewnikiem wykonanym z teflonu(FEP) 2,1x45mm 14G, przepływ 305ml/min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 4

#### Dot. Część nr 19, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową j.u. 50ml, z mlecznym kontrastującym tłokiem renomowanej firmy Margomed w opakowaniach po 85 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 5

#### Dot. Część nr 19, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z portem bocznym z cewnikiem wykonanym z poliuretanu (PUR) wyposażonym w 3 paski kontrastujące w RTG, ze standardowym korkiem portu górnego w opakowaniach po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 6

#### Dot. Część nr 19, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych renomowanej firmy Margomed przezroczysty 1,5m, średnica wewnętrzna drenu 1,24mm, w opakowaniach po 300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## ZESTAW 23

### Pytanie 1

#### Dot. termin składania ofert

Zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje pierwotny termin składania ofert.**

### Pytanie 2

#### Dot. Część nr 143, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu typu Quatrodes Extra płynny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna) – jako wyrób medyczny raz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt żywności. Na bazie 11,5 g N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina (CAS: 2372-82-9), 3,12 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2- (didecylmetylo-amino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól) (CAS: 94667-33-1), 1,25 g Chlorek didecylo-dimetyloamoni. Spektrum działania zgodnie z norma EN 14 885 na B, F (C.albicans), Tbc, V ( HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota ) w stężeniu 1% w czasie 15 min. Możliwość poszerzenia o wirusa Noro, Adeno oraz o F (A.brasiliensis). W opakowaniu 5l.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





### Pytanie 3

#### Dot. Część nr 143, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu typu Sekusept Aktiv do manualnego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, również do dezynfekcji końcowej. Szczególnie przydatny do przygotowywania termolabilnych wyrobów medycznych (np. endoskopy giętkie, sprzęt anestetyczny), które nie mogą być stosowane w autoklawie. Na bazie nadwęglanu sodu, tenzydów niejonowych, fosfonianów. Zawartość substancji aktywnej w 2% roztworze użytkowym: >1000 ppm kwasu nadoctowego. Spektrum działania : B, F ( C. albicans), Tbc, V, S w stężeniu 2% w czasie 15 min. Bójczy wobec Clostridium difficile zgodnie z EN 17126, warunki brudne 1% - 15 min. W opakowaniu 1,5 kg. W momencie wyrażenia zgody prosimy o określenie jaką ilość opakowań należy wycenić, czy wycenić 16 op. zgodnie z przeliczeniem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza. Przeliczenie z zaokrągleniem w górę.

### Pytanie 4

#### Dot. Część nr 169, poz. 4

W związku z wycofaniem w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 350 ml prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu 1l. W momencie wyrażenia zgody prosimy o określenie jaką ilość opakowań należy wycenić, czy wycenić 70 op. zgodnie z przeliczeniem. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza. Przeliczenie z zaokrągleniem w górę.

### Pytanie 5

#### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §3 ust. 1

W związku z treścią zapisu §3 ust. 1 umowy prosimy o wyjaśnienie zapisu dot. żądania realizacji przedmiotu umowy jednorazowo w całości jak i w częściach. Czy zapis o dostawie jednorazowej w całości jak i w częściach dotyczy jedynie zamówienia częściowego tzn. Zamawiający ma prawo do realizacji zamówienia częściowego w całości i w częściach , czy też Zamawiający ma prawo do zamówienia całości asortymentu z umowy jednorazowo?

**Odpowiedź:** Regulacja zawarta w par. 3 ust. 1 jest precyzyjna. Zamawiający może albo jednorazowo zamówić całość albo w zamawiać w częściach.

### Pytanie 6

#### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §7 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany wadliwego towaru na towar zgodny z umową do 72 godzin.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.

### Pytanie 7

#### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 1 pkt 1)

Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

„1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia - za każdy dzień zwłoki względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy,”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.

### Pytanie 8

#### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 1 pkt 2)





Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

„1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

2) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż **podtrzymuje zapisy umowy.**

#### Pytanie 9

##### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 6

Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

6. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy o której mowa w ust. 1 lit. b powyżej, w przypadkach, gdy:

a) jednorazowa zwłoka Wykonawcy względem terminu głównego wykonania dostawy bądź jakiegokolwiek terminu wskazanego w harmonogramie dostawy, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, przekroczy 7 dni kalendarzowych,

b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 3 dni od uznania reklamacji,

c) w razie wystąpienia innych niż powyższe okoliczności leżących po stronie Wykonawcy, które uniemożliwiają dalszą realizację umowy, przez co należy rozumieć w szczególności utratę przez Wykonawcę koniecznych uprawnień do realizacji Przedmiotu umowy, ograniczenia przez Wykonawcę zakresu realizowanych dostaw lub ich jakości.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż **podtrzymuje zapisy umowy.**

#### Pytanie 10

##### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 6

Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

6. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy o której mowa w ust. 1 lit. b powyżej, w przypadkach, gdy:

a) jednorazowa zwłoka Wykonawcy względem terminu głównego wykonania dostawy bądź jakiegokolwiek terminu wskazanego w harmonogramie dostawy, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, przekroczy 7 dni kalendarzowych,

b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 3 dni od uznania reklamacji,

c) w razie wystąpienia innych niż powyższe okoliczności leżących po stronie Wykonawcy, które uniemożliwiają dalszą realizację umowy, przez co należy rozumieć w szczególności utratę przez Wykonawcę koniecznych uprawnień do realizacji Przedmiotu umowy, ograniczenia przez Wykonawcę zakresu realizowanych dostaw lub ich jakości.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż **podtrzymuje zapisy umowy.**

#### Pytanie 11

##### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 9 i 10

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie §8 ust. 9 i 10 z zapisów umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający **podtrzymuje zapisy umowy.**

#### Pytanie 12

##### Dotyczy wzoru umowy zał. nr 7 – §8 ust. 9

Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:







„9. Jeżeli Wykonawca zwleka z rozpoczęciem lub zakończeniem realizacji dostawy Towaru tak dalece, że nie jest prawdopodobne, żeby zdołał ją ukończyć w czasie umówionym, bądź jest już w zwłoce względem umówionego terminu, Zamawiający może po uprzednim wezwaniu Wykonawcy, mając na uwadze cel umowy, powierzyć wykonanie dostawy Towaru podmiotom trzecim na koszt i ryzyko Wykonawcy (wykonanie zastępcze), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy umowy.**

## ZESTAW 24

### Pytanie 1

#### Dot. §3 ust. 1 wzoru umowy.

Prosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 1 umowy, aby Wykonawcy mogli skalkulować cenę oferty w zależności od sposobu realizacji umowy. Wskazujemy, że zupełnie inne koszty ponosi wykonawca zamówienia realizując je sukcesywnie, na każde wezwanie zamawiającego a inne koszty w przypadku dostawy jednorazowej. Zapis §3 ust. 1 umowy w dotychczasowym brzmieniu jest sprzeczny z wymogami zawartymi w art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2021 poz. 1129 ze zm.), który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Niewątpliwie sposób realizacji umowy tj. jednorazowa dostawa lub dostawy sukcesywne w okresie 24 miesięcy, ma znaczący wpływ na sporządzenie oferty.

**Odpowiedź: Ze względu na trudności w oszacowaniu zapotrzebowania Zamawiającego, Wykonawca powinien być gotowy na realizację umowy w całym okresie jej obowiązywania.**

### Pytanie 2

#### Dot. §3 ust. 6 wzoru umowy.

Dlaczego uchybienie terminowi określone w harmonogramie dostaw Zamawiający będzie traktował jako opóźnienie realizacji całego zamówienia? Czy ewentualne kary za opóźnienie w dostawie będą w takiej sytuacji naliczane od wartości całego zamówienia? Wskazujemy, że faktyczne opóźnienie może dotyczyć tylko niewielkiej części złożonego zamówienia, a Wykonawca nie powinien zostać ukarany za tę część zamówienia, którą zrealizował w terminie.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji umowy poprzez wykreślenie ostatniego zdania z par. 3 ust. 6**

### Pytanie 3

#### Dot. §3 ust. 7 i §6 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający będzie potwierdzał odbiór dostarczonego przedmiotu zamówienia (umowy) na podstawie załączonej do dostawy faktury VAT, która zgodnie z obowiązującymi przepisami jest jednocześnie dokumentem potwierdzającym dostawę (protokołem zdawczo – odbiorczym)?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 4

#### Dot. §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy

Czy w przypadku dostaw sukcesywnych Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za opóźnienie dostaw w wysokości 1% wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Dotychczasowe brzmienie §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy jest niejednoznaczne i wskazuje, że kara może być naliczana od wartości całej zawartej umowy lub od wartości części zamówienia. Oba przypadki są jednak nieadekwatne do popełnionego przewinienia, ponieważ opóźnienie w dostawie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia, a przewidziana kara obejmuje całą wartość zamówienia przewidzianą w umowie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**





### Pytanie 5

#### Dot. §8 ust. 3 wzoru umowy

Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynika z aktualnych, bezwzględnie obowiązujących norm prawnych.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 6

#### Dot. §8 ust. 9 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fragmentu §8 ust. 9 wzoru umowy o treści: „powierzyć wykonanie dostawy Towaru podmiotom trzecim na koszt i ryzyko wykonawcy (wykonanie zastępcze)” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąża 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, prowadziłby 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 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 7

#### Dot. §12 ust. 3 pkt 8) wzoru umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w opisanej sytuacji zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz stosowne postanowienia umowne. Z uwagi na fakt, iż często o rozstrzygnięciu danego problemu decydują szczegóły, każdy przypadek będzie rozpatrywany indywidualnie.

### Pytanie 8

#### Dot. §12 ust. 6 wzoru umowy

Adekwatnie do brzmienia art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021, poz. 1129 z późn. zm.) prosimy o zmianę terminu uprawniającego Wykonawcę do dokonania pierwszej i każdej kolejnej zmiany wynagrodzenia z 12 na 6 miesięcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.





### Pytanie 9

#### Dot. §12 ust. 8 wzoru umowy

Prosimy o rezygnację z opisanego w §12 ust. 8 wzoru umowy sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia opartego na szczegółowej kalkulacji cen materiałów lub kosztów oraz na możliwości żądania przez Zamawiającego wyjaśnień lub dowodów co do poszczególnych elementów kalkulacji, oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia Wykonawcy opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, Poprzedni miesiąc = 100). Wyjaśniamy, że „podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją robót budowlanych lub usług w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### ZESTAW 25

#### Pytanie 1

##### Dot. Część 91 poz. 3

Uprzejmie prosimy o podanie producenta pomp infuzyjnych, do których przeznaczone są opisane chusteczki, ze względu na konieczną kompatybilność

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż posiada pompy infuzyjne różnych producentów.**

#### Pytanie 2

##### Dot. Część 91 poz. 3

Prosimy o podanie jaki dokument ma potwierdzać kompatybilność opisanych chusteczek z pompami infuzyjnymi wskazanymi w pytaniu 1.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje chusteczek, które mają potwierdzoną przez producenta w opisie produktu kompatybilność z różnymi pompami infuzyjnymi.**

#### Pytanie 3

##### Dot. Część 169 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniu 1 L z dołączonym z odpowiednim przeliczeniem ilości z uwagi na na wycofanie przez producenta opakowania 350 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### ZESTAW 26

#### Pytanie 1

##### Dot. Pakiet nr 45, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści: żel do oczyszczania, nawilżania i płukania ran zawierający kwas podchlorawy (50mg/1l) i podchloryn sodu (50 mg/1 l) po 250 g.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**





## Pytanie 1

### Dot. Pakiet nr 170, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści Wodny roztwór ponadtlenkowy (super-oxidizedsolution) (kwas podchlorawy (50 mg/1l) i podchloryn sodu (50 mg/1 l) o szerokim działaniu przeciwdrobnoustrojowym, do odkażania i płukania ran ostrych oraz przewlekłych op 1000ml .

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

DYREKTOR  
ds. Ekonomicznych i Zarządzania Majątkiem  
**Agnieszka Kozak**  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5  
im. Św. Barbary w Sosnowcu

