



Gliwice 2021-11-29

Wyjaśnienia treści SWZ do postępowania na dostawy leków i innych produktów leczniczych (nr sprawy: 175-P-21)

1. Dotyczy pakietu nr 14 Zamawiający w paragrafie 5 ustępie 16 umowy wskazał, iż:
„Wykonawca gwarantuje dostępność całego oferowanego asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy.”

Uprzejmie informujemy, że z uwagi na podjętą decyzję biznesową, planuje do końca 2022 r. zakończenie dystrybucji w Polsce produktu leczniczego NeoRecormon (nazwa międzynarodowa Erytropoetyna beta).

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę aby umowa, na produkt leczniczy znajdujący się w pakiecie 14 – NeoRecormon, obowiązywała do końca 2022 roku?

- **Zamawiający nie wyraża zgody. W projektowanych postanowieniach umowy, znajdują się zapisy dotyczące sytuacji zakończenia produktu oferowanego przedmiotu zamówienia.**

2. Dotyczy terminu dostaw Zamawiający w dziale 3 pkt 3.5 SWZ wskazał, iż:
„Dostawy będą realizowane w terminie do 72 godzin. Ze względu na specyfikę udzielania świadczeń medycznych - w nadzwyczajnych sytuacjach wymagających szybkiego reagowania i pilnego dostarczenia przedmiotu zamówienia „cito” 6 godzin od daty złożenia zamówienia – dotyczy wszystkich dni (roboczych i wolnych od pracy) 24 h/dobę.”

Zaś par 5 ust. 4 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Dostawy będą realizowane w terminie do 24 godzin. Ze względu na specyfikę udzielania świadczeń medycznych - w nadzwyczajnych sytuacjach wymagających szybkiego reagowania i pilnego dostarczenia przedmiotu zamówienia „cito” 12 godzin od daty złożenia zamówienia – dotyczy wszystkich dni (roboczych i wolnych od pracy) 24 h/dobę.”

w par 5 ust. 9 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„ Ze względu na specyfikę udzielania świadczeń medycznych przez Zamawiającego - w nadzwyczajnych sytuacjach wymagających szybkiego reagowania i pilnego dostarczenia przedmiotu zamówienia, Wykonawca zobowiązuje się do wykonania takiego zamówienia szybko i bez zbędnej zwłoki, w terminie do 6 godzin, od chwili złożenia zamówienia, dotyczy to wszystkich dni tygodnia 24 h/na dobę.”

W związku z rozbieżnością powyższych informacji prosimy o wskazanie poprawnego terminu realizacji dostaw zwykłych i w trybie cito.

Zwracamy się również z prośbą o uwzględnienie informacji z poniższego pytania -nr 3.

- **Zamawiający postanawia o dokonaniu stosownych korekt:**
 - SWZ pkt. 3.5 dostawy będą realizowane w terminie do 24 godzin, dostawy „CITO” do 10 godzin.
 - projektowane postanowienia umowy 5 ust. 9 dostawy „CITO” do 10 godzin.**Ponadto zmianie ulega brzmienie §5 ust. 4 na następujące:**
„Każdorazowo dostawy będą realizowane w nieprzekraczalnym terminie do 24 godzin z zastrzeżeniem ust. 10.”

3. Dotyczy terminu dostaw „cito”. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie 14? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w pakiecie nr 14 nie są lekami na ratunek życia.
 - **Ze względu na specyfikę leków znajdujących się w pakiecie nr 14 – Zamawiający postanawia o dodaniu na końcu zdania dopisku „nie dotyczy pakietu nr 14”**
4. Pytanie nr 4 Dotyczy terminu związania ofertą W związku z rozbieżnością informacji dotyczącej terminu związania ofertą podanym w pkt 6 formularza ofertowego (30 dni), a podanym w SWZ (90 dni), zwracam się z prośbą o doprecyzowanie i podanie informacji jaki jest termin związania ofertą?
 - **Właściwy termin związania ofertą to 90 dni zgodnie z SWZ – w załączeniu poprawiony formularz ofertowy.**
5. uprzejmie prosimy o wyjaśnienie rozbieżności zapisów pomiędzy SWZ i wzoru umowy w zakresie terminu realizacji zamówień:
w SWZ w pkt 3.5 jest wskazany termin realizacji dostaw do 72 godzin a dostawy w trybie CITO 6 godzin.
natomiast we wzorze umowy w paragrafie 5 ust 4 jest wskazany termin realizacji zamówień do 24 godzina a dostawy w trybie CITO 12 godzin. Dodatkowo w paragrafie 5 ust 10 tryb realizacji dostaw CITO jest określony na 6 godzi.
 - **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 2.**
6. Czy Zamawiający zmieni termin realizacji dostaw w trybie CITO 6 godzin na 12 godzin?
 - **Zamawiający postanowił o wydłużeniu terminu dostaw CITO do 10 godzin – zgodnie z wyjaśnieniami nr 2**
7. Do §5 ust. 4 oraz §5 ust. 9 wzoru umowy: Z uwagi na zaistniałą rozbieżność pomiędzy treścią §5 ust. 4 a ust. 9, prosimy o jednoznaczne określenie w jakim terminie Zamawiający wymagał będzie realizacji dostawy w trybie „cito”, czy będzie to 6 godzin czy 12?
 - **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 2.**
8. Do §5 ust. 12 oraz ust. 13, §8 ust. 3 lit. e wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy w §5 ust. 12 oraz ust. 13, a także §8 ust. 3 lit. e) wzoru umowy są nazbyt ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §5 ust. 12, ust. 13 oraz §8 ust. 3 lit. e) umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).
 - **Zamawiający w §8 ust. 2 określił minimalną wartość umowy, której zrealizowanie gwarantuje Zamawiający.**
9. Do §5 ust. 14 oraz §8 ust. 3 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco 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? Jednocześnie, prosimy o dopuszczenie dostawy zamienników również w innych poza wymienionymi przez Zamawiającego okolicznościach powodujących czasową niedostępność asortymentu w obrocie.

- **Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w asortymencie przy zastrzeżeniu, że cena zamiennika nie może być wyższa od wskazanej w ofercie . Zamawiający nie dopuszcza możliwości wykreślenia zamawianych leków.**
10. Do treści §5 ust. 17 wzoru umowy prosimy o dodanie sentencji zgodnej z przesłanką wynikającą 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 powyższe.**
11. Do §5 ust. 18 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 18 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 wyraża zgodę na uzupełnienie §5 ust. 18 o proponowaną treść.**
12. Do §5 ust. 22 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 22 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę.**
13. Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w realizacji dostawy w taki sposób aby wynosiła 0,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO W TERMINIE asortymentu za każdy dzień zwłoki.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę.**
14. Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji dostawy w trybie „cito” w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każde 12 godzin zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 8,1% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 43 800% w skali roku (5% x 24h x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 powyższe i podkreśla, że wskazane kary umowne dotyczą tylko zamówień w trybie CITO (szczególnie pilnych i ważnych oraz, które znajdują zastosowanie w szczególnych sytuacjach).**
15. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego

postępowania?

- **Powyższe nie stanowi wniosku o wyjaśnienie treści SWZ i Zamawiający nie jest zobowiązany do wyjaśniania powyższego, jednak informuje, że powyższe nie dotyczy Zamawiającego.**

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, 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 dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe – ponadto zapytanie nie stanowi wniosku o wyjaśnienie treści SWZ i Zamawiający nie jest zobowiązany do wyjaśniania powyższego.**

17. Czy w Pakiecie 1 poz. 335, 336 i w Pakiecie 20 poz. 70 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

18. 2. Czy w Pakiecie 1 poz. 335, 336 i w Pakiecie 20 poz. 70 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 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

19. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 316 w przedmiotowym postępowaniu: Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 316 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:

- a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt.

co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

- **Zamawiający już posiada glukometry (dlatego została wskazana nazwa własna) i wymaga zaoferowania testów paskowych właściwych dla tych urządzeń – Wykonawcy mogą zaoferować testy kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego urządzeniami.**

20. Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 pozycji 1 diety o kaloryczności 1,26 kcal/ml, zawierającej oprócz białka kazeinowego białka: serwatki, grochu i soi, białka 10 g/100 ml, glutaminy 2,04 g/100 ml oraz % energii z: białka-32%, węglowodanów-33%, tłuszczów-35%?

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

21. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 22 pozycji 18 ma na myśli dietę Nutrison Protein Advance?

- **Zamawiający potwierdza.**

22. Czy z uwagi na fakt, że jedyne w Polsce centrum dystrybucji znajduje się w Poznaniu, Zamawiający dopuści możliwość dostawy asortymentu z pakietu 36 w ciągu 72 godzin?

- **Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do pakietu nr 36 do 48h.**

23. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 – BCG - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

- **Tak, Zamawiający wymaga powyższego.**

24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

- **Zamawiający wymaga do przeliczenia do pełnych opakowań w górę.**

25. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

- **Podobnie jak w wyjaśnieniu nr 24 należy zaoferować w opakowaniu większym - najbliższemu wskazanemu w SWZ przez Zamawiającego.**

26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę pojemnika na ampułki lub fiolki i odwrotnie?

- **Należy odnieść się do konkretnej pozycji lekowej w specyfikacji.**

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

- **Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania właściwego uwalniania substancji leczniczej.**

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

- **Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania właściwego uwalniania substancji leczniczej.**

29. Czy Zamawiający w punkcie 3.6 SIWZ powołując się na art.9 ust. 1 i 2 ma na myśli po prostu ceny urzędowe zgodne z aktualnym na dzień składania Obwieszczeniem Ministra Zdrowia, czy powołuje się na Dedykowaną Dawkę Dobową? Bardzo prosimy o szczegółową odpowiedź na to pytanie.

- **Zamawiający ma na myśli ceny urzędowe zgodne z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia.**

30. Dotyczy Wzoru Umowy:
§6 pkt.1 a)

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów na 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia. Naliczanie kary za towar prawidłowo dostarczony stanowiłoby pewnego rodzaju paradoks, noszący znamiona chęci wzbogacenia.

- **Zamawiającemu trudno odnieść się do powyższego, gdyż brzmienie wskazanego we wniosku zapisu, to:**
„Za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy wykonawca zapłaci karę Zamawiającemu w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego zamówienia nie dostarczonego w terminie.” Czyli wyraźnie wskazane, że chodzi o część niezrealizowaną (nie dostarczoną) w terminie. Za zrealizowane produkty (dostarczone w terminie), Zamawiający nie naliczy kar. Jednak aby uniknąć wątpliwości Zamawiający w wyżej przytoczonej treści zamienia **podkreślone na słowa: wartości nie dostarczonego zamówienia lub jego części.**

31. Dotyczy Wzoru Umowy:

§6 pkt.1 b)

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów na 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia nie dostarczonego w terminie za każdą godzinę opóźnienia. Naliczanie kary za towar prawidłowo dostarczony stanowiłoby pewnego rodzaju paradoks, noszący znamiona chęci wzbogacenia.

- **Podobnie jak w pkt 30.**

32. Pakiet 1 poz 148 i 149 Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

- **Zamawiający wymaga co najmniej 24 godziny.**

33. Pakiet 19 pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

- **Pakiet 19 pozycja 10 i 11.**

34. 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.**

35. Pakiet 19 pozycja 12 i 13 Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

- **Zamawiający nie wymaga.**

36. Pakiet 19 pozycja 14 Czy w celu ograniczenia ryzyka zakażeń Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo pracy wymaga, aby oferowany produkt leczniczy był dostarczany w opakowaniach, które posiadają szczelne, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem membrany?

- **Zamawiający nie wymaga.**

37. Pakiet 24 pozycja 22 Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

- **Zamawiający nie wymaga.**

38. Pakiet 29 poz 2 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 Amikacine RTU 1000 mg w objętości 200 ml ?

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

39. Pakiet 30 poz 1 Czy Zamawiający dopuści Propofol 1% 20 ml w ampułkach?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
40. Pakiet 38 poz 1 Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
41. Pakiet 38 poz 1 i 2 Czy Zamawiający dopuszcza produkt Paracetamol w opakowaniu szklana fiolka ?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
42. Pakiet 46 poz 11 W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.
- **Zamawiający wyraża zgodę. W SWZ Zamawiający już określił ilość opakowań po 20 szt. Zadeklarowana ilość opakowań pozostaje bez zmian.**
43. Pytanie nr 1 Jaką objętość miał na myśli Zamawiający w pakiecie nr 8 poz. nr 19? „Przezroczysty, bezbarwny lub prawie bezbarwny 10% roztwór aminokwasów. Zawierający całkowity azot 15 g/l, aminokwasy 100 g/l, chlorki 19 mmol/l. Osmolarność 780 mOsm/l” Ponadto Zamawiający dołącza do udzielonych wyjaśnień poprawiony formularz ofertowy, oraz skorygowane projektowane postanowienia umowne.
- **Objętość 100 ml.**
44. Czy Zamawiający w pozycji pozycja 66 pakiet 20 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
45. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**
46. **Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 47 poz. 1**
47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:
- Wodę destylowaną
 - Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
 - 2g chlorowodorek lidokainy
 - 0.250g glukonian chlorohexydydny (stężenie 20%)
 - 0.060g hydroksybenzoat metylu
 - 0.025g hydroksybenzoat propylu
 - Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
48. Pytanie nr 2 – dotyczy Zadanie 47 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i

określonych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

49. Pytanie nr 3 – dotyczy zapisów SIWZ – pakiet nr 47 poz.1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia (wyrób medyczny) nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

- **Zgodnie z treścią SWZ - w przypadku jeżeli nie dotyczy, należy przedstawić stosowne oświadczenie wskazujące, że obrót oferowanym przedmiotem nie jest objęty obowiązkiem posiadania ww. koncesji.**

50. Pytanie nr 4 – dotyczy zapisów SIWZ – pakiet nr 47 poz. 1 i 2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna spełnienie warunku w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej jeżeli Wykonawca wykonał dwie dostawy jałowego żelu do cewnikowania, każda o wartości minimum 9 000,00 zł. i przedstawi referencje obejmujące swym zakresem dostawy jałowego żelu do cewnikowania.

- **Wykonawca zgodnie z treści SWZ ma wykazać, że okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał/wykonuje należycie minimum 2 dostawy o podobnym charakterze. Wartość poświadczeń zgodnie z SWZ.**

51. Pakiet 47 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści równoważny żel o pojemności 11ml?

- **Zamawiający dopuszcza, zaoferowanie żelu spełniającego wymogi SWZ w opakowaniu o pojemności 11ml.**

52. Z uwagi na zaprzestanie produkcji koncentratów do dializ bez zawartości glukozy, prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 18 pkt. 10, koncentratów do dializ z glukozą.

- **Zamawiający dopuszcza.**

53. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

- **Zamawiający postanawia o zmianie numeracji §4 – obecny pkt 5 otrzymuje nr 6 jednocześnie dopisuje się nową treść w pkt 5:
„ Zamawiający będzie honorował faktury wystawione w formie elektronicznej w postaci pliku elektronicznego w formacie PDF przesłanego na adres ksiegowosc@szpital4.gliwice.pl”.**

54. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 22 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 12. Celem równego traktowania stron Zamawiający dla wszystkich stron przyjął ten sam termin na rozpatrzenie reklamacji.**

55. Pytanie nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 30, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego 1% Propofol- lipuro a 20ml konfekcjonowanego w ampulkach?.
- **Zamawiający wyraża zgodę.**
56. Pytanie nr 2 Wydaje się, że możliwość dezynfekcji portów o płaskiej powierzchni może mieć znaczenie dla skuteczności dezynfekcji i minimalizowania zagrożenie epidemiologicznego oraz z uwagi na fakt, że obecnie producenci opakowań z płynami infuzyjnymi z rozpuszczonym lekiem, oferują na rynku leki w opakowaniu (flakon-butelka, worek) z samouszczelniającymi się płaskimi nie zagłębionymi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 29, pozycja nr 1, 2, (Amikacyna) w/w preparatów konfekcjonowanych w opakowaniu posiadającym dwa płaskie nie zagłębione, sterylne, samouszczelniające się porty?. W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
57. Pytanie nr 3 Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 38, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolum) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.
- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
58. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.5? Każda zmiana stawki VAT winna skutkować zmianą ceny brutto dostarczanych leków. Przerzucanie na Wykonawcę kosztów wzrostu stawki VAT dla wartości 1% nie jest niczym uzasadnione i oznacza dokonywanie sukcesywnych darowizn na rzecz Zamawiającego (wskutek obniżenia ceny netto Wykonawca stosować musi nieuzasadniony, wymuszony rabat).
- **Zamawiający postanawia o zmianie brzmienia §3 ust. 5, na następujące:
„W przypadku zmiany stawki podatku VAT (obniżenie lub wzrost) w okresie obowiązywania umowy wynikającej z przepisów prawa powszechnie obowiązującego - Strony, w drodze aneksu do umowy, wskażą obowiązującą stawkę podatku VAT, nową cenę brutto i termin wejścia w życie takiej zmiany”**
59. Czy Zamawiający w par. 5.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.
- **Zamawiający postanawia o zmianie brzmienia §3 ust. 5, na następujące:
„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu zamówienia na podstawie zamówień przesyłanych faksem lub e-mailem z zastrzeżeniem §5 ust. 10 umowy.”**
60. Czy Zamawiający w par. 5.8 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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.
- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 12.**
61. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 5.9 termin dostaw „cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w

postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 2.**

62. W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

- **Zamawiający postanawia o uzupełnieniu treści umowy poprzez dopisanie w §6 ust. 2 o następującej treści:**

**„Kary określone w ust. 1 mogą się sumować. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony umowy, nie może przekroczyć wartości umowy brutto, tj. łącznie z podatkiem od towarów i usług (maksymalnego wynagrodzenia Wykonawcy).”
Pozostałe ust. zwiększają numerację o jeden.**

63. Czy Zamawiający w par. 6.1.b zamiast kary umownej za godzinę opóźnienia wprowadzi naliczanie kary za dzień opóźnienia, a także zamiast stawki 5% wprowadzi stawkę 0,5% wartości danego zamówienia niedostarczonego w terminie? Obecny zapis grozi Wykonawcy **rażącą stratą**.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zapis dotyczy tylko dostaw w trybie CITO – a więc dostaw, gdzie czas dostawy jest określony w godzinach.**

64. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w **pakiecie nr 35** leku Enoxaparinum natricum na opakowanie zawierające 1 fiolkę+ zestaw: 1 MiniSpike + 10 strzyk. tuberkulin. W ilości 2.000 fiolek + zestaw ?

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Załączniki:

Poprawiony formularz ofertowy;

Poprawione projektowane postanowienia umowy.

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SWZ.

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.