



AG/ZP-04/2023

Międzychód 03.04.2023r.

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na:  
„SUKCESYWNA DOSTAWA LEKÓW”

SPZOZ Międzychód informuje, iż w związku z otrzymanymi zapytaniem do przedmiotowego postępowania przetargowego - działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. - Prawo Zamówień Publicznych wyjaśnia co następuje:

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 57 poz. 19 i 20 i czy dopuści: Suche chusteczki do nasączania dezynfekcyjnymi preparatami, niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni oraz doskonałej wydajności mycia, jedna chusteczka nawilża powierzchnię ok. 2m<sup>2</sup>, chusteczki dostarczane w rolkach o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, wymiar chusteczki: 30x34cm, 100szt. w rolce, każda rolka pakowana w folię ochronną, do każdej rolki dołączona naklejkę informacyjną (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu, naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, Oraz Kompatybilny z nimi (tego samego producenta) trwałe, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek, pokrywa dozownika z możliwością wyboru koloru naklejek (żółty, zielony, czerwony, niebieski) w celu możliwości różnych oznaczeń w zależności od przeznaczenia preparatu, którym nasączone są chusteczki lub pokrywa dozownika w kolorze białym z czerwonym kapslem.

lub

Suche chusteczki do nasączania dezynfekcyjnymi preparatami, niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni oraz doskonałej wydajności mycia, jedna chusteczka nawilża powierzchnię ok. 2m<sup>2</sup>, chusteczki dostarczane w rolkach o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, wymiar chusteczki: 18x25cm, 300szt. w rolce, każda rolka pakowana w folię ochronną, do każdej rolki dołączona naklejkę informacyjną (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu, naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, Oraz Kompatybilny z nimi (tego samego producenta) trwałe, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek, pokrywa dozownika z możliwością wyboru koloru naklejek (żółty, zielony, czerwony, niebieski) w celu możliwości różnych oznaczeń w zależności od przeznaczenia preparatu, którym nasączone są chusteczki lub pokrywa dozownika w kolorze białym z czerwonym kapslem.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.**

### Pytanie nr 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 4 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 4 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź: NIE.**

### **Pytanie nr 3**

Czy w Części nr 48 poz. 9 i 10 (Dexamethasonum inj.) 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.**

### **Pytanie nr 4**

Projekt umowy §6 ust.1 pkt.A)

Prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych do poziomu 1% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki

**Odpowiedź: NIE.**

### **Pytanie nr 5**

czy Zamawiający dopuści jako równoważne w zadaniu 42 pozycja 2: ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90ml, pakowane po 24szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – wyłącznie GOS (pozyskiwane z ekologicznej laktozy). Na 100 ml zawiera: białko 1,3g, tłuszcz 3,6g, (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7g, (w tym laktoza 7g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

### **Pytanie nr 6**

czy Zamawiający dopuści jako równoważne w zadaniu 43 pozycja 2: ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – wyłącznie GOS (pozyskiwane z ekologicznej laktozy). Na 100 ml zawiera: białko 1,3g, tłuszcz 3,6g, (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7g, (w tym laktoza 7g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3g).

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

### **Pytanie nr 7**

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

**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.**

### **Pytanie nr 8**

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

**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.**

**Pytanie nr 9**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie nr 10**

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 zaferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

**Odpowiedź: Tak, oprócz pozycji w których widnieje oznaczenie \*nie zamieniać.**

**Pytanie nr 11**

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: Tak.**

**Pytanie nr 12**

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

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 13**

Prosimy o dopuszczenie wyceny (w przypadku gdy Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za miligram/mililitr) do 4 miejsc po przecinku ceny jednostkowej, podczas gdy wartość netto oraz brutto wyrażona będzie zgodnie z prawami matematyki do 2 miejsc.

**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.**

**Pytanie nr 14**

Pakiet 73, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-point)?

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 15**

Pakiet 75 Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniający syntetyczny, złożony z kwasu poliglikolowego i polimlekowego, pleciony, powlekany mieszaniną kwasu polimlekowego i poliglikolowego (poliglikolid i L-laktyd 30/70) oraz stearynianem wapnia w stosunku 50/50, zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25% i czasie całkowitej absorpcji 60-70dni?

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 16**

Pakiet 75, poz. 21,22 Czy Zamawiający wymaga nici w opakowaniach handlowych zawierających 12 szt.?

**Odpowiedź: Tak po 12 szt., ewentualnie w przypadku posiadania opakowania handlowego inaczej pakowanego Zamawiający prosi o przeliczenie sumaryczne zgodne z SWZ.**

**Pytanie nr 17**

Pakiet 77, poz. 9 Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-point)?

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 18**

Czy w Pakiecie 9 poz. 12 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. Zасыпка o takiej samej zawartości alantoiny?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 19**

Czy w Pakiecie 9 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 20**

Czy w Pakiecie 9 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 21**

Czy w Pakiecie 9 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 22**

Czy w Pakiecie 17 poz. 5 i w Pakiecie 32 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w pakiecie 32 poz. 7? 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).

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 23**

Czy Pakiecie 17 poz. 5 i w Pakiecie 32 poz. 7 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).

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 24**

Czy w Pakiecie 24 poz. 25 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych konfekcjonowanych w opakowaniach x 25 szt., przy czym każdy test w opakowaniu zbiorczym jest szczelnie zapakowany w indywidualnej saszetce z nadrukowaną datą ważności (po zużyciu jednego testu, wszystkie pozostałe mogą być niezależnie od niego wykorzystane do końca daty ważności) – po przeliczeniu całkowitej liczby testów na odpowiednią ilość opakowań? Testy kasetkowe wymagają mniejszej objętości moczu niż paskowe, co ma znaczenie w przypadku skąpomoczu.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 25**

Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite i identyczne na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w **Pakiecie 45**?

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

**Pytanie nr 26**

Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w **Pakiecie 45** po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

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

**Pytanie nr 27**

Pakiet 65 poz.1-2, 17: Czy Zamawiający wymaga, aby wyżej wymienione wyroby sterylizowane były w parze wodnej?

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

**Pytanie nr 28**

Pakiet 65 poz.1-2, 8-10, 13-14, 16-17: Czy Zamawiający wymaga, aby wyżej wymienione wyroby sklasyfikowane były w klasie II a reguła 7?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 29**

Pakiet 65 poz.1-2, 17: Czy na potwierdzenie wymogu sterylizacji parą wodną Zamawiający będzie żądał załączenia do oferty raportu walidacji procesu sterylizacji?

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

**Pytanie nr 30**

Pakiet 65 poz.3, 4, 15: czy Zamawiający wymaga opasek wykonanych ze 100% wiskozy?

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

**Pytanie nr 31**

Pakiet 65 poz.7: Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą 100% w miejsce waty bawełniano-wiskozowej? Wata bawełniana 100% charakteryzuje się większą chłonnością (nawet do 15%) oraz wysoką czystością mikrobiologiczną, co zwiększa bezpieczeństwo stosowania tego wyrobu.

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 32**

Pakiet 65 poz.7: Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 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 zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

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

**Pytanie nr 33**

Pakiet 65 poz.10: Czy Zamawiający dopuści kompresy bez pojedynczego pakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 34**

Pakiet 65 poz.11-12, 18: Czy Zamawiający wymaga opasek nawiniętych na perforowany plastikowy tubus, który ułatwia równomierne nasiąkanie opaski i nie odkształca się przy odciskaniu?

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

**Pytanie nr 35**

Pakiet 71 poz.1: Czy zamawiający wymaga pieluch dla dzieci, które posiadają wycięcie na kikut pępkowy?

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

**Pytanie nr 36**

Pakiet 71 poz.1: Czy zamawiający wymaga załączenia do oferty atestu PZH i pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka?

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

**Pytanie nr 37**

Pakiet 71 poz.2-4: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek wykonanych z laminatu oddychającego, posiadających osłonki wewnętrzne skierowane na zewnątrz, które zabezpieczają pacjenta przed wyciekami bocznymi z pieluchy i cztery elastyczne przylepcorzepey wielokrotnego użytku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38**

Pakiet 71 poz.2-4: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki oddychające na całej powierzchni, ale bez ściągaczy taliowych, których funkcje spełniają cztery przylepcorzepey?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 39**

Pakiet 71 poz.2-4: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągaczy taliowych, których funkcje spełniają cztery przylepe pozwalające na dopasowanie do obwodu ciała pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40**

Pakiet 71 poz.2: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze L o sugerowanym obwodzie 100-150 cm i min. chłonności 2500 g wg ISO 11948-1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 41**

Pakiet 71 poz.3: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze M o sugerowanym obwodzie 75-110 cm i min. chłonności 2200 g wg ISO 11948-1

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 42**

Pakiet 71 poz.4: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w rozmiarze XL o sugerowanym obwodzie 130-170 cm i min. chłonności 2500 g wg ISO 11948-1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 43**

Pakiet 71 poz.2 i 4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga wyceny rozmiaru L i XL.**

**Pytanie nr 44**

Pakiet 72 poz.1: Czy Zamawiający wymaga wkładek urologicznych, które mają wewnętrzne hydrofobowe osłonki boczne zapobiegające wyciekom i rozmiar 18 cm x 37 cm oraz chłonność min. 800g wg ISO 11948-1?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 45**

Pakiet 72 poz.2: Czy Zamawiający wymaga podkładów higienicznych o chłonności nie mniejszej niż (wg ISO 11948-1) 950g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 46**

Pakiet 72 poz.3: Czy Zamawiający wymaga podkładów higienicznych ze skrzydłami foliowymi o chłonności nie mniejszej niż (wg ISO 11948-1) 950g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Pytanie nr 47**

Pakiet 72 poz.4: Czy Zamawiający wymaga podkładów ginekologicznych w rozmiarze 34 x 9 cm, nadających się do sterylizacji parą wodną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48**

Pakiet 72 poz. 6-7: Czy zamawiający wymaga elastycznych majtek chłonnych, przeznaczonych dla osób ze średnim nietrzymaniem moczu; wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem; warstwa rozprzewadzająca (EDS); ochronę przed wyciekami zapewniają osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego oraz falbanki z przędzą elastyczną w obszarze pachwinowym; indykator wilgotności – nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem kontaktu z cieczą; warstwa zewnętrzna paroprzepuszczalna na całej powierzchni, o chłonności nie mniejszej niż (wg ISO 11948-1) 1050g dla rozmiarów L i XL i o obwodzie w talii/biodrach pacjenta L:100-135 cm i XL: 120-160 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

**Dot. projektu umowy:****Pytanie nr 49**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 15 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniesie i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie nr 50**

Czy Zamawiający zgadza się aby faktura nie zawierała numeru zamówienia (jeśli będzie zawierała numer zawartej umowy)?

Numer zamówienia nie muszą być zamieszczane na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania numerów jednostkowych zamówień. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru zamówienia bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia numeru zamówienia na fakturze wymusi więc na tych wykonawcach zorganizowanie dla Zamawiającego specjalnej obsługi, co będzie wiązać się z dodatkowymi kosztami, które wpłyną na kalkulację i wysokość ceny oferowanej w przetargu. Brak modyfikacji §4 ust. 2 wzoru umowy może zatem doprowadzić do zaoferowania w przetargu wyższych cen.

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie nr 51**

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 6 ust. 1 pkt A wzoru umowy?

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie nr 52**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt C wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie nr 53**

Dotyczy: Pakietu nr 54, poz.11,12,13 Czy Zamawiający w Pakiecie 54 pozycja 11,12,13 ma na myśli dietę kompletną, hiperkaloryczną ( 2,4 kcal/ml, o zawartości białka 9,4 g/100 ml ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 54**

Dotyczy: Pakietu nr 54, poz.14 Czy Zamawiający w Pakiecie 54 pozycja 14 ma na myśli dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, kompletną, bezresztkową, hiperkaloryczną (1,24 kcal/ml), typu Nutridrink Skin Repair ( zmiana nazwy handlowej preparatu Cubitan)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 55**

Dotyczy: Pakietu nr 54, poz.15 Czy Zamawiający w Pakiecie 54 pozycja 15 ma na myśli dietę cząstkową w proszku, będącą źródłem białka i wapnia, 95% energii pochodzi z białka, bezglutenowa, stanowiąca dodatkowe źródło białka typu Protifar?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 56**

PAKIET 29: Czy Zamawiający ma na myśli ALBUMINA OSOCZA LUDZKIEGO Wlew 20% 50ml czy 100ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny albuminy osocza ludzkiego 50ml.**

**Pytanie nr 57**

Pak. 57 poz. 7 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego zgodnie z EN 16615 na: B, F (Candidia albicans) – 1 min, F, Tbc – 5min, S (Cl. Difficile R 027) – 15min, V zgodnie z RKI i EN 14476 (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40, Noro, Polio) – do 30 min, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, czas działania Cl. Difficile jest za długi (-15min.).**

**Pytanie nr 58**

Pak. 57 poz. 11 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F - 5 minut, V zgodnie z RKI V (osłonkowe w tym: HBV, HCV, HIV; Polyoma SV40, Rota) - 30s, V zgodnie z EN 14476 (Adeno) - 1min, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

**Pytanie nr 59**

Pak. 57 poz. 13 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, F, Tbc – 5min, S (Cl. Difficile R 027) – 15min, V zgodnie z RKI V (osłonkowe w tym: HBV, HCV, HIV) - 30sek., V (Adeno, Polyoma SV40, Rotawirus) – 30sek.; spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, czas działania Cl. Difficile jest za długi (15min.).**



**Pytanie nr 60**

Pak. 57 poz. 17 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego na B, F, Tbc, V (wirusy osłonkowe); w stężeniu 0,25%, spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Wymagane spektrum działania również na rota-wirusy.**

**PAKIET NR 67****Pytanie nr 61**

**Poz. nr 7-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów ocznych jałowych zgodnych z SWZ, jednakże pakowanych a' 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 62**

**Poz. nr 14** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra z opatrunkiem wykonanego z miękkiej włókniny, przeznaczonego do opatrywania skóry wrażliwej? Pozostałe parametry plastra bez zmian.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 63**

**Poz. nr 26** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej niejałowej z równoważnym elementem radiacyjnym i tasiemką? Pozostałe parametry serwety bez zmian.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 64**

**Poz. nr 27** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku z pianki poliuretanowej zgodnego z wymaganiami SWZ, jednakże pakowanego a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 65**

**Poz. nr 29** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku aktywowanego płynem Ringera zgodnego z wymaganiami SWZ, jednakże bez zawartości antydebrakcyjnej substancji PHMB (chlorowodurek poliheksametylenu biguanidyny). W konsekwencji działanie opatrunku obojętne dla zdrowych i nowopowstałych tkanek, pozwala na opanowanie infekcji bez ryzyka wywołania oporności bakteryjnej oraz niepożądanych skutków związanych z cytotoksycznością powstałą w wyniku agresywnego działania środków bakteriobójczych. Zmiana składu opatrunku nastąpiła w związku z wytycznymi WUWHS (Światowej Unii Towarzystw Leczenia Ran) stawianymi opatrunkom NMWD w opublikowanym w 2020 roku oficjalnym stanowisku pt: "Rola opatrunków niezawierających substancji czynnych w leczeniu zakażeń rany".

**Odpowiedź: Tak.**

**ZAPISY SIWZ - PROJEKT UMOWY****Pytanie nr 66**

**§ 6, ust. 1A-** wnosimy o zmianę zapisów umowy o obniżenie kar za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 1% wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy

**Odpowiedź: NIE.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający dopuści w pak. 53 poz. 17 produkt leczniczy zawierający 6% hydroksyetyloskrobię (Voluven 6%) podawane zgodnie z zaleceniami w następującym wskazaniu: „Leczenie hipowolemii spowodowane nagłą utratą krwi, gdy leczenie krystaloidami nie jest wystarczające”<sup>2</sup> zatem takiej, w której istnieje bardzo duże prawdopodobieństwo stosowania równocześnie produktów krwiopochodnych, nie jest wskazana. Jony wapnia wiążą się z antykoagulantami cytrynianowymi w preparatach krwiopochodnych, co może być przyczyną powstawania zakrzepów w przetaczanej krwi.<sup>1</sup> Zatem korzystne jest stosowanie produktów leczniczych zawierających hydroksyetyloskrobię bez jonów wapnia.

Paul L.Marino, „Intensywna terapia”, Wydawnictwo Medyczne Urban&Partner, Wrocław 2001  
Charakterystyka produktu leczniczego Volulyte

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 68**

Czy zamawiający dopuści w pak. 53 poz. 25,26 Mannitol 20%?

**Odpowiedź: Nie, ponieważ ulega krystalizacji.**

**Pytanie nr 69**

Czy zamawiający dopuści w pak.53 poz. 29 KabiPac Transfer adapter?

**Odpowiedź: Tak, jeśli będą kompatybilne z płynami w pozycji 1, 4, 5, 10.**

**Pytanie nr 70**

Czy zamawiający w pak. 53 poz. 27 dopuści opakowanie w butelce zakręcanej?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający dopuści w pak. 53 poz. 30 produkt leczniczy, który nie zawiera elektrolitów, umożliwił podaż drogą żył obwodowych a stężenie wynosiło 8,5%?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający w pak. 53 pozycja 36 żelatyna 4% dopuści produkt o stężeniu 3%, z uwagi na to, że oba produkty posiadają taki sam efekt terapeutyczny i identyczne dawkowanie, a jednocześnie żelatyna 4% daje szersze możliwości zastosowania, m.in. w leczeniu względnego niedociśnienia wywołanego przez produkty lecznicze obniżające ciśnienie w mechanizmie porażenia naczyń, szczególnie podczas narkozy, co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 73**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 54 poz. 1, 2 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l, w opakowaniu Easybag 500ml,1000ml?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 74**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 54 poz. 3,4,5 diety kompletnej, zawierającej białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bogatopozostawowej, o osmolarności 285 mosmol/l, w opakowaniu Easybag 500ml, 1000ml?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 75**

Czy zamawiający dopuści w pak. 54 poz. 6 Glutamine Plus to doustny suplement pokarmowy w postaci proszku, przeznaczony do rozpuszczania w płynach, o wysokiej zawartości glutaminy 10g/200 ml, bogaty w antyoksydanty i witaminy. Dostępny o smaku neutralnym lub pomarańczowym, o osmolarności 235 mosmol/l?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 54 poz. 7,8 diety kompletnej, bogatobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w opakowaniu Easybag 500ml i 1000ml?

**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.**

**Pytanie nr 77**

Czy zamawiający w pak. 54 poz. 11 dopuści Fresubin Energy Drink o pojemności 200ml, osmolarności 390mosmol/l, dieta wysokoenergetyczna o smaku czarnej porzeczki?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 78**

Czy zamawiający w pak. 54 poz. 12 dopuści Fresubin Energy Drink o pojemności 200ml, osmolarności 390 mosmol/l, dieta wysokoenergetyczna o smaku truskawkowym?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 79**

Czy zamawiający w pak. 54 poz. 13 dopuści Fresubin Energy Drink o pojemności 200ml, osmolarności 390 mosmol/l, dieta wysokoenergetyczna o smaku waniliowym?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 80**

Czy zamawiający w pak.54 poz. 14 dopuści Fresubin Protein Energy Drink - Dieta wysokoenergetyczna, bogatobiałkowa zawiera aż 20g białka w 1 butelce, aby zaspokoić większe zapotrzebowanie. Zawiera argininę i glutaminę, co ma istotny wpływ na proces gojenia leczeniu a u osób starszych odleżyn.

Zawiera Wit D3 (1op = 5ug/200 jm.) dla zdrowych kości i wsparcia odporności. Dieta niskosodowa. Bez syropu glukozowego, glutenu, klinicznie wolny od laktozy. Pojemność 200ml, osmolarność 390 mosmol/l?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 81**

Czy zamawiający dopuści w pak. 54 poz. 15 Fresubin Protein Powder o pojemności 300g, 360kcal/100g, 87g białka, smak neutralny?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 82**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak. 54 poz. 17 Fresubin Intensive - diety kompletnej, bogatobiałkowej – 33% energii białkowej, zawierającej hydrolizat serwatki, tłuszcze MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, ubogoresztkowa, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l?

**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.**

**Pytanie nr 83**

Czy zamawiający w pak. 54 poz. 18 dopuści Fresubin Protein Energy Drink o smaku poziomki - Dieta wysokoenergetyczna, bogatobiałkowa zawiera aż 20g białka w 1 butelce, aby zaspokoić większe zapotrzebowanie. Zawiera argininę i glutaminę, co ma istotny wpływ na proces gojenia odleżyn u osób starszych. Zawiera Wit D3 (1op = 5ug/200 jm.) dla zdrowych kości i wsparcia odporności. Dieta niskosodowa. Bez syropu glukozowego, glutenu, klinicznie wolny od laktozy. Pojemność 200ml, osmolarność 390 mosmol/l?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający w pak. 55 poz. 5 wyrazi zgodę na zaferowania worka 2-komorowego do wklucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości 1500ml, zawartości azotu 12g, energii całkowitej 1500 kcal?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania w pak. 55 poz. 6 emulsji tłuszczowej zawierającej w 1000 ml: olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 86**

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216mg/ml pak. 55 poz. 12 koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20ml pakowanych po 20

szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresnius Kabi ampułkami pakowanymi po 20szt.

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytanie nr 87**

Czy zamawiający dopuści w pak.55 poz. 16 Supliven 20 ampułek po 10ml?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 88**

Pakiet 55 poz. 17 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym x 6 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 89**

Pakiet 55 poz. 18-21 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym x 4 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 90**

**Dotyczy pakietu 53 pozycja 36**

Było:

Czy Zamawiający w pak. 53 pozycja 36 żelatyna 4% dopuści produkt o stężeniu 3%, z uwagi na to, że oba produkty posiadają taki sam efekt terapeutyczny i identyczne dawkowanie, a jednocześnie żelatyna **4%** daje szersze możliwości zastosowania, m.in. w leczeniu względnego niedociśnienia wywołanego przez produkty lecznicze obniżające ciśnienie w mechanizmie porażenia naczyń, szczególnie podczas narkozy, co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Jest:

Czy Zamawiający w pak. 53 pozycja 36 żelatyna 4% dopuści produkt o stężeniu 3%, z uwagi na to, że oba produkty posiadają taki sam efekt terapeutyczny i identyczne dawkowanie, a jednocześnie żelatyna **3%** daje szersze możliwości zastosowania, m.in. w leczeniu względnego niedociśnienia wywołanego przez produkty lecznicze obniżające ciśnienie w mechanizmie porażenia naczyń, szczególnie podczas narkozy, co jest potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Tak, Dopuszczamy.**

**Pytania do wzoru umowy:**

**Pytanie nr 91**

Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie terminu na dostarczenie towaru wolnego od wad do 3 dni roboczych od otrzymania zgłoszenia o wadzie.

**Odpowiedź: Jak w SWZ.**

**Pytanie nr 92**

Do §3 ust.11 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §3 ust. 11 wzoru umowy, że ewentualny zwrot towaru z datą ważności krótszą niż 6 miesięcy, nastąpi w terminie 7 dni od daty dostawy.

**Odpowiedź: Jak w SWZ.**

**Pytanie nr 93**

Do §3 ust. 14 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z par. 3 ust 10 wzoru umowy, poprzez wykreślenie fragmentu mówiącego o zobowiązaniu Dostawcy do pokrycia wszelkich roszczeń pacjenta? Wykonawca ponosi odpowiedzialność za jakość towaru wobec Zamawiającego jako kupującego. Jednakże za prawidłowe wykonanie świadczeń gwarantowanych wobec pacjenta ponosi odpowiedzialność świadczeniodawca, czyli w tym przypadku Zamawiający. W określonych sytuacjach Zamawiającemu będzie przysługiwało roszczenie regresowe wobec Wykonawcy, niemniej odpowiedzialności Wykonawcy nie można rozszerzać w sposób wskazany w w/w zapisie, tj. na bezpośrednią odpowiedzialność wobec pacjenta.

Warto w tym miejscu zwrócić również uwagę na art. 78 ust. 1 Ustawy, który wskazuje, że do zakresu działań hurtowni farmaceutycznej należy m.in.:

- a. (...)zaopatrywanie się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
- b. posiadanie, w tym przechowywanie jedynie produktów leczniczych uzyskiwanych od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania
- c. dostarczanie produktów leczniczych wyłącznie podmiotom uprawnionym (...)
- d. przestrzeganie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej;
- e. zapewnienie stałych dostaw odpowiedniego asortymentu

Wykonawca jako hurtownia farmaceutyczna odpowiada za lek oraz przestrzeganie dedykowanych dla tego produktu warunków przechowywania, od momentu nabycia go od producenta/wytwórcy. Całokształt procesów mających miejsce przed ich nabyciem – nie leży w obszarze zadań Wykonawcy.

**Odpowiedź: NIE.**

#### **Pytanie nr 94**

Do §4 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie treści §4 ust. 5 w zakresie w jakim Zamawiający zastrzega prawo negocjowania odroczenia terminu płatności i wysokości naliczonych odsetek. Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy.". Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 8 ust. 1, art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący).

**Odpowiedź: Zgoda.**

#### **Pytanie nr 95**

Do §6 ust. 1 pkt A) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia? Wskazujemy, że podana w §6 ust. 1 pkt A) wysokość kary za opóźnienie spełnienia świadczenia przez wykonawcę jest niewspółmiernie wysoka do wysokości kary za niespełnienie świadczenia pieniężnego przez Zamawiającego. Kara za opóźnienie dostawy wynosić ma 1825% w skali roku, natomiast kara za opóźnienie płatności przez Zamawiającego wynosić może maksymalnie 14,75% w skali roku.

**Odpowiedź: Jak w SWZ.**

#### **Pytanie nr 96**

Do §6 ust.1 pkt C) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Jak w SWZ.**

#### **Pytanie nr 97**

Do §8 ust. 2 tiret trzecie i czwarte wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco stratą 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?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.**

#### **Pytanie nr 98**

Do §8 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §8 ust. 7. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, umożliwiając

Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

**Odpowiedź: Jak w SWZ.**

#### **Pytanie nr 99**

Do §8 ust.8 pkt 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust.1 umowy? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 48 ust. 1 zdanie wspólne in fine ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców (Dz. U. z 2022 r. poz. 2185).

**Odpowiedź: NIE. Jak w SWZ.**

#### **Pytanie nr 100**

Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ;

Czy Zamawiający dopuści:

- wycenę preparatu podając ostatnią cenę sprzedaży oraz stosowną uwagę pod pakietem?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 101**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np.

- tabletkę, a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowej i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 102**

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 103**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 104**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie ( zgodnie z SWZ) i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiołka, ampułka, sztuka itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 105**

Dotyczy pak. 1 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Protaminum Sulfuricum pak. x10 amp w ilości x1 opak.? (jedyne dostępne opakowanie)

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie nr 106**

Dotyczy pak. 1 poz. 10. Prosimy o dopuszczenie do wyceny produktu Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml,roztw.d/wstrz, infuz, 10amp. (Zmienił się sposób przechowywania i obecnie oxytocyna będzie przechowywana tylko w lodówce (2°C – 8°C) niż jak uprzednio w temp. pokojowej).

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 107**

Dotyczy pak. 1 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści produkt Prostin VR w opakowaniu x 5amp.? (jedyne dostępne na rynku opak.) W związku z powyższym – Czy wyrazi zgodę na wycenę 1 op.\* 5 amp. ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 108**

Dotyczy pak. 6 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Memotropil 20%, 12 g/60 ml, roztw.do infuz.,20 poj. x 1 opak? (dostępne opakowanie x20)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 109**

Dotyczy pak. 6 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści postać fiol.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 110**

Dotyczy pak. 6 poz. 29 i 30. Czy Zamawiający dopuści postać fiolkę?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 111**

Dotyczy. Pak. 6 poz. 23. Czy w związku z dłuższym brakiem produktu Borasol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 200 g , Zamawiający dopuści wycenę dostępnego produktu Borasol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 190 g z przeliczeniem ilości x22opak.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 112**

Dotyczy pak. 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojeilt.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 113**

Dotyczy pak. 11 poz. 23. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. o przedł. uwaln.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 114**

Dotyczy pak. 11 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści postać tabl.powl.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 115**

Dotyczy pak. 11 poz. 38. W formularzu asort. Podano ilość opak. do wyceny: 6,79. Czy liczbę zaokrąglić do pełn. opak. czy pozostawić bez zmian?

**Odpowiedź: Do 7 op.**

**Pytanie nr 116**

Dotyczy pak. 13 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści postać kaps.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 117**

Dotyczy pak. 13 poz. 29, 36, 43. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powlek.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 118**

Dotyczy Pak. 16 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Ibum, 100 mg/5 ml, zaw. doustna, malin./banan.,130 g x1 opak.?(zawiesina doustna 100mg/5ml, 100 ml- zakończona produkcja)

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 119**

Dotyczy Pak. 16 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Ibufen dla dzieci forte o sm.trusk,200mg/5ml,zaw.doust, 40ml x1 opak. ?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 120**

Dotyczy Pak. 16 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Atrodil, 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek) x 1 opak.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 121**

Dotyczy pak. 17 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści postać fiol.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 122**

Dotyczy pak. 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści produkt OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk.x6 opak.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 123**

Dotyczy pak. 18 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści produkt OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 124**

Dotyczy pak. 20 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. dojelit.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 125**

Dotyczy pak. 20 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści postać kapsułkę/kapsułkę twardą?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 126**

Dotyczy pak. 20 poz. 39, 43. Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 127**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkty na jednorazowe zezwolenie M.Z. jeśli tylko takie są dostępne na rynku?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 128**

Dotyczy pak. 21 poz. 2, 9, Czy Zamawiający dopuści postać tabl. powl.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 129**

Dotyczy pak. 21 poz. 10, 11. Czy Zamawiający dopuści postać kaps. tward.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 130**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

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



**Pytanie nr 131**

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 132**

Pakiet 70, pozycja 15

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 7,5x12 cm.

**Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.**

DYREKTOR  
SP. Z OZ Miedzichód  
*Gubelny Bartosz*  
mgr Bartosz Gubelny

