

Znak sprawy: Te 2300-11/2023

## Do Wszystkich Zainteresowanych

Dotyczy: Dostawa leków.

Do zamawiającego wpłynęły następujące zapytania:

### Pytanie 1

dotyczy części 17

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna niedopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia w/w wymogów.**

### Pytanie 2

dotyczy części 17

Czy Zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania oraz nie ma przełożenia na większą pochłalność CO<sub>2</sub>.

**Odpowiedź: Wymogi stawiane przez Zamawiającego zawarte są w formularzu cenowym część nr 17.**

### Pytanie 3

dotyczy rozdział V pkt 1 b)

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dla pakietu nr 17 (wapno sodowane) nie jest wymagane posiadanie zezwolenia na obrót produktami leczniczymi. Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 17 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie w/w zezwolenia.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający nie wymaga zezwolenia na obrót produktami leczniczymi w przypadku dostawy wyrobu medycznego.**

### Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Nie wyceniać, w przypadku wyceny w/w preparatu przez innego oferenta, oferta bez wyceny będzie odrzucona.**

### Pytanie 5

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

**Odpowiedź: Zamawiający podał maksymalną wielkość op., dopuszcza zmianę opakowania do maksymalnej wielkości sugerowanego opakowania, sposób przeliczania – patrz instrukcja wypełniania formularza cenowego.**

### Pytanie 6

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

**Odpowiedź: Patrz instrukcja wypełniania formularza cenowego.**



### Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Patrz instrukcja wypełniania formularza cenowego.**

### Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź: Zamawiający podał maksymalną wielkość op., dopuszcza zmianę opakowania do maksymalnej wielkości sugerowanego opakowania, sposób przeliczania – patrz instrukcja wypełniania formularza cenowego.**

### Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie 10

Dotyczy części nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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 osiaganiem 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 polykaniu, 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: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 11

Pytanie do części 26 „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na

zaoferowanie produktu Sewofluran Baxter w pojemnikach aluminiowych pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową, pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa? Zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SIWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewofluranu, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SIWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem”

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

### Pytanie 12

Czy Zamawiający w części nr 60 wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę tylko jednej z pozycji lub wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

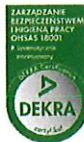
### Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści produkty które nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne ponieważ nie podlegają dyrektywie w sprawie wyrobów medycznych 93/42/EWG ani rozporządzeniu w sprawie wyrobów medycznych 2017/745? Ze względu na to, że nie podlegają dyrektywom dotyczącym urządzeń





Pleszewskie Centrum Medyczne  
w Pleszewie  
Sp. z o.o.



Szpital  
Akredytowany

medycznych, produkty nie mogą być oznaczone znakiem CE. Posiada deklarację zgodności z norma BS EN 14350:2020

**Odpowiedź: Zamawiający w formularzu cenowym sprecyzował czego oczekuje np. wyrób medyczny, kosmetyk.**

#### Pytanie 14

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z części 38. Pozwoli to nam na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej. A tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści butelkę z wyraźnie zaznaczoną skalą od 10 ml do 100 ml z podziałką co 2 ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 16

Zadanie 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia, z zawartością białka 1,3 g/100 ml, LCPUFA, z dodatkiem oligosacharydów GOS/FOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, magnez, żelazo, witamina C, E, B1, A, B6, kwas foliowy, witamina K, D, witamina B12, wartość energetyczna 66 kcal/100 ml, w opakowaniu 90ml?

**Odpowiedź: Tak, jeśli pozostałe wymagania zawarte w formularzu cenowym są spełnione.**

#### Pytanie 17

Zadanie 39 poz. 5

W związku ze zmianą gramatury produktu Bebilon HMF z 50x2,2g na 50x1g, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu Bebilon HMF 50x1g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

**Odpowiedź: Tak, wycena – ilość opakowań jak w formularzu cenowym.**

#### Pytanie 18

Dotyczy pak. 50 poz. 21

Czy Zamawiający w pak. 50 poz. 21 wymaga 250 mg, liofilizatu do sporządzania roztworu do infuzji?

Pak. 50 poz. 21 21	Dobutaminu m	inj. iv.- koncentrat	250 mg	op. / 10 szt.	szt.	360
-----------------------	-----------------	-------------------------	--------	---------------	------	-----

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia w/w wymogu ale dopuszcza w/w postać do wyceny.**

#### Pytanie nr 19

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 4 poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 4 poz. 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps. (szczep identyczny pod względem genotypowym)? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). 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.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko produkty lecznicze, jeśli proponowany preparat posiada rejestrację produktu leczniczego to Zamawiający dopuszcza, przelicznik wielkości opakowania – instrukcja wypełniania formularza cenowego.**

#### **Pytanie nr 20**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 4 poz. 52 i 57 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 4 poz. 52 i 57 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 52? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Poz. 52 Jeśli proponowany preparat posiada rejestracje produktu leczniczego Zamawiający dopuszcza. Poz. 57 proponowany preparat nie spełnia wymagań zawartych w formularzu cenowym.**

#### **Pytanie nr 21**

Czy w Części 4 poz. 52 i 57 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Proponowany preparat nie spełnia wymagań zawartych w formularzu cenowym..**

#### **Pytanie nr 22**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 54 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 54 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr. krople zawierającego liofilizowane żywe kultury bakterii najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1 mld CFU/kroplę (5 kropli zawiesiny zawiera 5 mld bakterii probiotycznych)?

**Odpowiedź: Proponowany preparat nie spełnia wymagań zawartych w formularzu cenowym.**

#### **Pytanie nr 23**

Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml?

**Odpowiedź: Tak, pozostałe wymogi bez zmian.**

#### **Pytanie 24**

Pytania do wzoru umowy:

Do §2a wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie zapisu §2a, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy, gdyż przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, których cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wykreśli w/w zapisu.**

#### **Pytanie 25**

Do §5 ust. 2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**





Pleszewskie Centrum Medyczne  
w Pleszewie  
Sp. z o.o.



Szpital  
Akredytowany

### Pytanie 26

Do §6 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §6 ust. 1 pkt 2) w taki sposób, aby kary umowne zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub wymiany towaru wadliwego na wolny od wad były wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnych kar, tj. 80,00 zł i wynosiły 0,2% wartości tej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (80,00 zł za każdy dzień opóźnienia) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kar umownych. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 27

Do §9 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 25% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe, wskazać należy, że zapis §9 ust. 1 pkt 2, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 25% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji i postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 24% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z art. 7 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696, z późn. zm.) obowiązuje maksymalna urzędowa marża hurtowa w wysokości 5% urzędowej ceny zbytu. W rzeczywistości, oferowane w przetargach produkty, również nier refundowane, zawierają marże zdecydowanie niższe. Marża musi pokryć wszystkie koszty jakie ponosi Wykonawca zamówienia publicznego oraz ewentualny zysk. Brak możliwości waloryzacji cen produktów dostarczanych w ramach umowy przetargowej już od progu 5% narazi Wykonawcę zamówienia nie tylko na utratę spodziewanego zysku, ale także na realne straty.

Ponadto, adekwatnie do art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), prosimy, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia wykonawcy została dokonana po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy (dotyczy §9 ust.1 pkt 6);

Jednocześnie, prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §9 ust. 1 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą



uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający zmieni zapis §9 ust. 1 pkt 2 projektu umowy z 25% na 10%.**

#### **Pytanie 28**

Do §10 ust. 1 pkt 2, 3, 7 wzoru umowy:

Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata 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: W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć Zamawiającemu preparat równoważny, po cenie nie wyższej niż cena pierwotnie zaoferowanego preparatu, chyba, że preparat taki nie istnieje lub cena preparatu równoważnego przewyższa cenę z oferty Wykonawcy, a Wykonawca przedstawił Zamawiającemu dowody na potwierdzenie tego faktu oraz Zamawiający ten fakt zaakceptował.**

#### **Pytanie 29**

Do §10 ust. 1 pkt 12 wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie zapisu §10 ust. 1 pkt 12, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy, gdyż przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, których cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego, jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wykreśli w/w zapisu.**

#### **Pytanie 30**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – 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?

**Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016.**

#### **Pytanie 31**

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. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**



### Pytanie 32

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2) za zwłokę w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 0,2% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy lub wymiany, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 50 zł dziennie i nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie dostawy.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji w/w postanowień projektu umowy.**

### Pytanie 33

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wprowadzi w/w terminu rozpatrzenia reklamacji.**

### Pytanie 34

Czy podana w niektórych pozycjach ilość „0”, to błąd pisarski?

Dotyczy Pak. 3 poz. 37; pak. 18 poz. 1,2; pak. 19 od poz. 2 do 15; pak. 42 poz. 7; pak. 47 poz. 9,10, 13,14,15, 35; pak. 53 poz. 1,2,3,4 ,10,16,18 ,19,20, 28,31; pak. 55 poz. 1; pak. 59 poz. 10

13	Dinoprostum	inj. (roztwór)	5 mg / 1 ml	op. / 5 szt. 1 ml	szt.	0
37	Cytofix lub preparat równoważny pod względem zastosowania. Preparat aerozolowy do utrwalania pobranych na szkiełka mikroskopowe rozmazów biologicznych, przed ich późniejszą oceną. Możliwość przechowywania utrwalonych rozmazów przez co najmniej 30 dni bez utraty ich właściwości.	aerozol	Średnio 300 rozmazów	op. / 150 ml	ml	0

#### Pak. 18

Część nr 18						
I.p.	Asortyment	postać	dawka	ilość jednostek postaci leku w maksymalnym opakowaniu	jednostaka miary	zamawiana ilość w określonych jednostkach miary
1	Mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia Nan optipro 1	proszek	800g	800 g	1 op./ 800g	0



2	Mleko natępne dla niemowląt powyżej 6 miedsiaca Nan octbro 2	proszek	800g	800 g	1 op./ 800 g	
---	--	---------	------	-------	--------------	--

Pak. 19

2	Formaldehydum 4% z buforem fosforanowym	plyn	4%	op. / 1 kg	kg	0
3	Gliceryna 88%	plyn		op. / 1 kg	kg	0
4	Glucosum	subs.	1 kg	op. / 1 kg	kg	0
5	Lanolinum anhydricum	podloze		op. / 1 kg	kg	0
6	Natri tetrabonas	subs.		op. / 1 kg	kg	0
7	Natrium Bicarbonicum	subs.		op. / 1 kg	kg	0
8	Natrium Citricum	subs.		op. / 0,1 kg	g	0
9	Oplatri nr 6, opakowanie	oplatki		op. / 500 szt.	szt.	0
11	Paraffinum liquidum	subs. plynna		op. / 0,1 kg	kg	0
12	Vaselineum album	podloze		op. / 1 kg	kg	0
13	Vaselineum flavum	podloze		op. / 1 kg	kg	0
14	Oplatri nr 4, opakowanie	oplatki		op. / 500 szt.	szt.	0
15	Euceryna	podloze		op. / 1 kg	kg	0

Pak. 42

7	Ertapenem	inj.	1000 mg	op. / 10 szt.	szt.	0
---	-----------	------	---------	---------------	------	---

Pak. 47

9	Dexamethasonum	tabl.	0,5 mg	op. / 20 szt.	szt.	0
10	Dexamethasonum	tabl.	1 mg	op. / 20 szt.	szt.	0
13	Fluticasoni propionas	kaps. + inh.	250 µg	op. / 120 szt.	szt.	0
14	Fluticasoni propionas	kaps. + inh.	125 µg	op. / 120 szt.	szt.	0
15	Fomoterol fumaras	kaps. + inh.	12 µg	op. / 120 szt.	szt.	0
35	Chloroquine	tabl.	250 mg	op. / 30 szt.	szt.	0

Pak. 52

1	Dateparium natrium	inj. amp-strzyk.	2500 j.m.	op. / 10 szt.	szt.	0
2	Dateparium natrium	inj. amp-strzyk.	5000 j.m.	op. / 10 szt.	szt.	0
3	Dateparium natrium	inj. amp-strzyk.	7500 j.m.	op. / 10 szt.	szt.	0
4	Lidocalnum + Metylprednisolonum	inj. (zawiesina), fol.	40 mg / 1 ml inj.	op. / 1 szt. 1 ml	szt.	0
10	Lincomycin	inj. (rozwoer)	600 mg / 2 ml	op. / 1 szt.	szt.	0

16	Azithromycin	inj.	100 mg	op. / 1 szt.	szt.	0
18	Ceftazidimum + Awibaktam	inj.	3000 mg+500 mg	op. / 10 szt.	szt.	0
19	Meropenemum + Waborbaktam	inj.	1000 mg + 1000 mg	op. / 5 szt.	szt.	0
20	Delafosacyna	inj.	300 mg	op. / 10 szt.	szt.	0
28	Tetanus vaccinum	inj.	40 j.m.	op. / 1 szt.	szt.	0
31	Sufodexidum	inj. (rozwoer)	500 j. LS / 2 ml	op. / 10 szt.	szt.	0

Pak. 55

Czesc nr 55						
lp.	Asortyment	postac	dawka	Ilosc jednostek postaci leku w zaleznym opakowaniu	Jednostka miary	zamawiana Ilosc w okredzonych jednostkach miary
1	Preparat zlozony: Ludzki II czynnik krzepniacia kwi, Ludzki VII czynnik krzepniacia kwi, Ludzki IX czynnik krzepniacia kwi, Ludzki X czynnik krzepniacia kwi, Biaiko C, Biaiko S.	inj.	Odpowiednio: 280-760, 180-480, 500, 360-600, 350-630, 240-640	op. / 1 szt. + rozpuszczalnik 20 ml = zestaw	zest.	0

Pak. 59

10	Prednisoloni hemisuccinas	inj.	1000 mg	op. / 1 szt. + rozpuszczalnik	op.	0
----	---------------------------	------	---------	----------------------------------	-----	---





Pleszewskie Centrum Medyczne  
w Pleszewie  
Sp. z o.o.



Szpital  
Akredytowany

**Odpowiedź:** Tak, jest to błąd pisarski.

W pakiecie 53 jest tylko pozycja nr 1. W Pak. 52 poz. 1,2,3,4 ,10,16,18 ,19,20, 28,31 znajdują się pozycjach ilość „0”.  
Ten oraz inne pakiety zostały uzupełnione w załączniku.

#### Pytanie 35

Czy zamawiający dopuści preparat w postaci fiołki w pakiecie 3 poz 4 ( Curosurf 2 fioł) ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 51. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie stawia w/w wymogów.

#### Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:** Patrz opis wymogu - formularz cenowy część 3 poz.48.

#### Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 36. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:** Nie, szczególne wymagania część nr 3 poz. 36.

#### Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 20. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Patrz - instrukcja wypełniania formularza cenowego.

#### Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu 6 Glypressin, 1 mg, roztw.do wstrzyk., 8,5 ml, 5 amp  
Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenie pozycji z formularza cenowego.

**Pytanie 42**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje wydzielenie pozycji z formularza cenowego.**

**Pytanie 43**

Dotyczy pakietu nr 33 poz. 38. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?

**Odpowiedź: Nie, proponowany preparat znajduje się w części 33 poz. 36.**

**Pytanie 44**

Dotyczy pakietu nr 47 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

**Odpowiedź: Jeśli proponowany preparat spełnia wszystkie wymogi zawarte w formularzu cenowym (np. postać kapsułki) to Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45**

Dotyczy pakietu nr 50 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46**

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 28. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje wydzielenie pozycji z formularza cenowego.**

**Pytanie 47**

Dotyczy pakietu 12 poz 3. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 48**

Czy zamawiający dopuści preparat o rejestracji: Środek spoż. specj. przezn. Med. W pozycjach:

- pakiet 3 pozycje: 5, 33, 34
- pakiet 4 pozycje: 57, 58,59, 60
- pakiet 7 poz 1
- pakiet 18 poz 1-2
- pakiet 39 poz 1-5
- pakiet 40 poz 1-3
- pakiet 45 poz 1 i 2
- pakiet 25 poz 1-12

**Odpowiedź: Tak, powyższa informacja jest zawarta w formularzu cenowym.**

**Pytanie 49**

Czy zamawiający dopuści preparat o rejestracji wyrób medyczny w

- pakiet 3 poz 32, 37
- pakiet 4 pozycje 50, 51, 87
- pakiet 16
- pakiet 22 poz 11, 12, 24

**Odpowiedź: Tak, powyższa informacja jest zawarta w formularzu cenowym.**





Pleszewskie Centrum Medyczne  
w Pleszewie  
Sp. z o.o.



Szpital  
Akredytowany

#### Pytanie 50

Czy zamawiający dopuści preparat o rejestracji kosmetyk w : - pakiet 4 poz 39, 42

**Odpowiedź: Tak , powyższa informacja jest zawarta w formularzu cenowym.**

#### Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr 18 . Jaką ilość należy wycenić , brak ilości w formularzu.

**Odpowiedź: ilość do wyceniania znajduje się w załączniku.**

#### Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr 42 poz 7 . Jaką ilość należy wycenić , brak ilości w formularzu.

**Odpowiedź: ilość do wyceniania znajduje się w załączniku.**

#### Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 47 poz 8,9,13,14,15,35 . Jaką ilość należy wycenić , brak ilości w formularzu

**Odpowiedź: Ilość do wyceniania znajduje się w załączniku.**

#### Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 52 poz , 1-4 , 10, 16 ,18,19,20, 31. Jaką ilość należy wycenić , brak ilości w formularzu

**Odpowiedź: Ilość do wyceniania znajduje się w załączniku.**

#### Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 27 poz 3 i 4. Czy zamawiający dopuści preparat w opakowaniu po 10 fiolek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 31 poz 27. Czy zamawiający dopuści preparat w postaci kapsułki?

**Odpowiedź: Patrz instrukcja wypełniania formularza cenowego.**

#### Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 34. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje wydzielenie pozycji z formularza cenowego.**

Treść niniejszego pisma staje się częścią specyfikacji warunków zamówienia i Wykonawcy zobowiązani są ją uwzględnić w swoich ofertach.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU  
PCM w Pleszewie Sp. z o.o.

*Błażej Szczyński*

Załącznik:

1. Obowiązujące formularze cenowe - po zmianach

Sporządziła:  
Aleksandra Prażucha  
(62) 74-20-719

