SZSPOO.SZPiGM.3810/97/2024 Brzozów, dnia 27.12.2024r.

 **Dotyczy postępowania**

 **Dostawa produktów leczniczych**

 **Sygn. Sz.S.P.O.O. SZP 3810/97/2024**

 W związku z pytaniami złożonymi w niniejszym postępowaniu, zamawiający, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie 1**

**Zadanie 68**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 68 wapno absorbowane w postaci granulatu 4x2mm , zawartość pyłu na poziomie 0,3 % - 0,4% ,wilgotność 12%-18% w opakowaniach 5kg, reszta parametrów zgodnie z SWZ ?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 2**

**Zadanie 68**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg , na przeliczenie ilości (tj. 99 op) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg ?

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 3**

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:**

Proszę o umieszczenie w ofercie ostatniej ceny leku wraz z informacją pod tabelą o braku dostępności danego produktu leczniczego.

**Pytanie 4**

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

**Odpowiedź:**

Brak wskazania produktu leczniczego uniemożliwia udzielenie odpowiedzi. W ujęciu ogólnym proszę o zastosowanie zasady zaokrąglania do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 5**

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

**Odpowiedź:**

Tak – pod warunkiem braku różnic w profilu uwalniania postaci leku.

**Pytanie 6**

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

**Odpowiedź:**

Brak wskazania produktu leczniczego uniemożliwia udzielenie odpowiedzi.

**Pytanie 7**

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

**Odpowiedź:**

Brak wskazania produktu leczniczego uniemożliwia udzielenie odpowiedzi.

**Pytanie 8**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

W ujęciu ogólnym proszę o zastosowanie zasady zaokrąglania do pełnego opakowania w górę, jednak proszę o każdorazowe potwierdzenie takiej zamiany poprzez zadanie pytania w odniesieniu do konkretnego produktu leczniczego.

**Pytanie 9**

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

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 10**

**Pakiet 50 pozycja 6**

Czy Zamawiający wykreśli powyższą pozycję ze względu na to iż, nie jest już ona objęta programem lekowym oraz przez brak dostępności? Wykreślenie pozwoli na zaoferowanie bardziej konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla z pakietu 50 pozycję 6 (ceritinib).

**Pytanie 11**

**Pakiet 19,poz. 77.**

Czy Zamawiający w zadaniu 19 poz.77 , dopuści do postępowaniaprodukt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 12**

**Pakiet 19,poz. 77.**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuści.

**Pytanie 13**

**Pakiet 19,poz. 77.**

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 19 poz. 77 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 14**

**Pakiet 19,poz. 78.**

Czy Zamawiający w zadaniu 19 poz.78 , dopuści do postępowaniaprodukt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiolki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 15**

**Pakiet 19,poz. 78.**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający dopuści.

**Pytanie 16**

**Pakiet 19,poz. 77.**

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 19 poz. 78 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SWZ.

**Pytanie 17**

**Pakiet 43**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.

**Pytanie 18**

**Pakiet 43**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga aby produkt leczniczy posiadał minimum wskazania rejestracyjne w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

**Pytanie 19**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający w par. 1.4 dopisze, że wymaga to w przypadku Zamawiającego dokonania minimalnego zakupu, o którym mowa w par. 6.3? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 20**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający w par. 2.8 dopisze, że zakup zastępczy następuje w razie niemożności dostarczenia towaru przez Wykonawcę, **a nie w każdym przypadku kwestionowania dostawy przez Zamawiającego?** Wszelkie reklamacje, zgodnie z KC, powinny być rozpatrywane przy udziale sprzedawcy, a nie poprzez zastępcze nabycie towaru w razie „dostarczenia towaru z wadą”. Taki tryb narusza zasady postępowania w zakresie rękojmi lub gwarancji określone w KC i przerzuca na Wykonawcę koszty każdej – także niezasadnej – reklamacji. Treść tego zapisu czyni bezprzedmiotowym jakiekolwiek odrzucanie reklamacji skoro i tak Wykonawca poniesie koszty dodatkowej dostawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 21**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający w par. 2.14 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych.

**Pytanie 22**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.18? Jest on sprzeczny z zasadami współżycia społecznego i Wykonawcę bezterminowo do bezpłatnych dostaw. Umowa dostawy jest umową wzajemną i odpłatną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian. Zamawiane produkty lecznicze są stosowane w leczeniu pacjentów w związku ze stanem zagrożenia ich życia lub zdrowia. Zamawiający nie może pozwolić na wstrzymanie łańcucha dostaw wskutek czynności niezawinionych.

**Pytanie 23**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4? W praktyce oznacza on 150-dniowy (sic) termin płatności faktur, **co rażąco przekracza terminy maksymalne określone w przepisach.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 24**

**Wzór umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1 tiret pierwsze z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 4.1 tiret drugie z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian**.**

**Pytanie 26**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.1 tiret trzecie? Kara umowna nie może być naliczana od niezidentyfikowanych zdarzeń, takich jak „wykonanie umowy niezgodne z jej treścią” . Jej naliczenie musi następować za konkretne, literalnie wymienione w umowie zachowania lub zaniechania; obecny zapis grozi naliczeniem kary w kwocie 200zł dziennie na przykład za nieodebranie telefonu przez osobę kontaktową.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 27**

Czy w par. 5.2 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 28**

Czy Zamawiający w par. 5.9 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 29**

Czy Zamawiający napisze w par. 6.2 „z zastrzeżeniem zakupu minimalnego wolumenu, określonego w par. 6.3”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia wzór umowy bez zmian.

**Pytanie 30**

**Pakiet 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego zadania lub wykreślenie z **Pakietu nr 64 poz. 3 leku Cemiplimab**, ze względu na zmianę dystrybutora leku (pismo w załączniku)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla z pakietu nr 64 pozycję nr 3 (cemiplimab).

**Pytanie 31**

**Dotyczy**

**Pakiet 34**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania doxorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dostępnych na rynku dawkach, tj.: 20mg/10ml oraz 50mg/25ml? Obydwie dawki są zawarte w obwieszczeniu Ministra Zdrowia (z nową objętością 50mg/25ml od dnia z dnia 17.06.2024 oraz refundacją od dnia 01.07.2024). Umożliwienie równoległego dostarczania obydwu dawek wpłynie pozytywnie na możliwość przygotowywania dokładniejszej ilości zaadministrowanej substancji oraz na mniejsze ilości pozostałej i niezużytej substancji czynnej, która nie podlega refundacji. Zamawiający, jako podmiot świadczący pomoc medyczną finansowaną ze środków publicznych, zobowiązany jest do racjonalnego z punktu widzenia terapeutycznego i funkcjonalnego wyboru przedmiotu zamówienia, a także zgodnego z prawem (w tym stosownych ustaw) gospodarowania powierzonymi mu środkami publicznymi. Proponowane rozwiązanie wpłynie na obniżenie kosztów Szpitala związanych z podawaniem powyższego leku. Wnosimy tym samym o możliwość dokonania wyceny asortymentu z przeliczeniem ceny jednostkowej netto za 1mg oferowanego produktu. W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób dokonać przeliczeń oferowanych ilości oraz ceny jednostkowej w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie doksorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dawkach tj. 20mg/10ml oraz 50mg/25ml z zastrzeżeniem, że maksymalna liczba fiolek po 50mg nie przekroczy 50, a pozostała część oferty dotyczyć będzie dawki 20mg. Zamawiający nie wymaga zaoferowania dawki 50mg/25ml. Przeliczenia ilości należy dokonać z zachowaniem krotności 100mg (5 fiolek po 20mg = 2 fiolki po 50mg).

**Pytanie 32**

**Pakiet 25**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym SZSPOO.SZP.3810/97/2024, Zadanie nr 25, pozycja 10 dotycząca „PREP. ZŁOŻ. (LACTOBACILLUS RHAMNOSUS + LACTOBACILLUS HELVETICUS) kaps. x 60” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza przeliczenie opakowań i zaoferowanie 3 opakowań po 20 zamiast 1 opakowania po 60. Zamawiający wymaga produktu leczniczego zawierającego w swoim składzie LACTOBACILLUS RHAMNOSUS + LACTOBACILLUS HELVETICUS.

**Pytanie 33**

**Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 15 SWZ – termin dostawy**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach **zadania nr 69** nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający **wydłuży termin dostawy do 48 godzin dla zadania nr 69?**

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 34**

**Dotyczy** **§ 2 ust. 4 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 5 SWZ – dostawy na ratunek**

Z uwagi na fakt, iż produkty lecznicze wymienione w **zadaniu nr 69** nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 4 wzoru umowy oraz Rozdz. V pkt. 5 SWZ nie będą miały zastosowania w stosunku do produktów wymienionych w **zadaniu nr 69**?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 35**

**Dotyczy wzoru umowy**

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

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 36**

Czy Zamawiający w Pakiecie **nr 19 poz. 2, 3** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów w postaci tabletki dojelitowej ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **19 poz. 5, 27, 28, 29, 101,102, 120, 168, 169** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 38**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **19 poz. 64** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułki twardej ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 39**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **19 poz. 82** pozwoli na zaoferowanie preparatu w dawce 100mg/5ml w opakowaniu 130g ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 40**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **19 poz. 84** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci kapsułki?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 41**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 wykreśli pozycję **87 i 137** ze względu na brak na rynku, koniec produkcji ?

**Odpowiedź:**

Nie, w przypadku braku produkcji proszę o podanie ostatniej ceny oraz umieszczenie informacji o braku pod tabelą oferty.

**Pytanie 42**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 wykreśli pozycję **153** ze względu na problem z dostępnością na rynku?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 43**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **20 poz. 10 i 11** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów pakowanych x 10 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 44**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **22 poz. 50** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 45**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr **72 poz. 1, 2, 3** wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów pakowanych x 30 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 46**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:**

Tak, pod warunkiem że mowa o zezwoleniu centralnym (nie wydawanym na wniosek szpitala).

**Pytanie 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

W ujęciu ogólnym proszę o zastosowanie zasady zaokrąglania do pełnego opakowania w górę, jednak proszę o każdorazowe potwierdzenie takiej zamiany poprzez zadanie pytania w odniesieniu do konkretnego produktu leczniczego.

**Pytanie 48**

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:**

Tak, proszę podać ostatnią cenę oraz umieszczenie informacji o braku pod tabelą oferty.

**Pytanie 49**

Czy w Zadaniu nr 25 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Produkt nie zawiera białka mleka krowiego i glutenu i może być podawany osobom nietolerującym tych składników. Produkt nie musi być przechowywany w lodówce.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ zamawiający nie dopuszcza suplementów diety.

**Pytanie 50**

Czy w Zadaniu nr 57 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 51**

Czy w zadaniu nr 46 Methotrexatum Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex ( 37,5 mg/ml) pakowany po 4 lub 12 ampułko-strzykawek w poniższych dawkach:

- pozycja nr 1 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,4 ml ?

- pozycja nr 2 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 10 mg amp. strz. o poj. 0,267 ml ?

- pozycja nr 3 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 20 mg amp. strz. o poj. 0,533 ml ?

- pozycja nr 4 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 25 mg amp. strz. o poj. 0,667 ml ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza opakowania x 4 amp.-strz. z przeliczeniem do pełnych opakowań (zaokrąglenie w górę). Zamawiający nie dopuszcza opakowań x 12 amp. strz.

**Pytanie 52**

Czy Zamawiający w zadaniu 51 wymaga dostarczania preparatu Sevoflurane w butelce innej niż szklana?

Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie niż inne

stosowane opakowania, np. aluminium.

**Odpowiedź:**

Tak, w zadaniu 51 Zamawiający wymaga dostarczenia preparatu sevoflurane w butelce innej niż szklana.

**Pytanie 53**

Czy Zamawiający w Zadaniu 51 wymaga bezpłatnego użyczenia parowników do podaży Sevoflurane

wraz z gwarancją autoryzowanego serwisu producenta oraz by Wykonawca umowy był właścicielem

użyczonych parowników.

**Odpowiedź:**

Tak, w zadaniu 51 Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia parowników do podaży sevoflurane wraz z gwarancją autoryzowanego serwisu producenta oraz by Wykonawca umowy był właścicielem użyczonych parowników.

**Pytanie 54**

**Pakiet 3, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Nie, w poz. 10, Zamawiający wymaga CLARITHROMYCIN 500 tabl.powl. 0,5 g x14 zgodnie z SWZ, który to lek jest dostępny na rynku.

**Pytanie 55**

**Pakiet 3, poz. 25**

W związku z wycofaniem wymaganego leku z oferty producenta prosimy o możliwość zaoferowania leku dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 56**

**Pakiet 10, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci pojemników?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 57**

**Pakiet 10, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 58**

**Pakiet 10, poz. 10**

**Pakiet 23, poz. 30**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 59**

**Pakiet 10, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 60**

**Pakiet 16, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 61**

**Pakiet 20, poz. 10, 11**

**Pakiet 67, poz. 55**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 62**

**Pakiet 23, poz. 3**

W związku z zakończona produkcją wymaganego produktu prosimy o możliwość zaoferowania Actiferol Fe START 7mg x 30 sasz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Actiferol Fe START 7mg x 30 sasz.

**Pytanie 63**

**Pakiet 23, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 64**

**Pakiet 23, poz. 36**

W związku ze zmianą fasunku przez producenta czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 14 saszetek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia.

**Odpowiedź:**

Tak, proszę o zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 65**

**Pakiet 23, poz. 63**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Maść pięciornikowa złożona 20g (Ziaja)?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 66**

**Pakiet 42, poz. 6**

W związku z zakończona produkcją wymaganego produktu prosimy o możliwość zaoferowania leku Lioton 1000 (8,5mg/g) żel 30g w ilości 80 op.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Lioton 1000 (8,5mg/g) żel 30g w ilości 80 op.

**Pytanie 67**

**Pakiet 47, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 90 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia.

**Odpowiedź:**

Tak, proszę o zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 68**

**Pakiet 52, poz. 18**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 100 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 69**

**Pakiet 5, poz. 8, 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Pakiet 5 nie zawiera pozycji 8 i 9. Jeżeli pytanie dotyczyłoby pakietu 55 poz. 8 i 9 – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków w postaci kapsułek.

**Pytanie 70**

**Pakiet 55, poz. 17-19**

W związku z zakończona produkcją wymaganego leku prosimy o możliwość zaoferowania leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu, pakowanego po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatów pakowanych po 60 tbl. z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 71**

**Pakiet 52, poz. 29-31**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Pakiet 52 nie zawiera pozycji 29-31. Jeżeli pytanie dotyczyłoby pakietu 55 poz. 29-31 – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków w opakowaniach po 4 szt. z przeliczeniem liczby sztuk (odpowiednio 5 i 3 opakowania).

**Pytanie 72**

**Pakiet 56, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 10 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 73**

**Pakiet 57, poz. 31**

W związku ze zmianą fasunku przez producenta czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 90g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia.

**Odpowiedź:**

Tak, proszę o zaoferowanie produktu w liczbie 12 opakowań.

**Pytanie 74**

**Pakiet 59, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Prosimy o podanie sposobu zaokrąglenia.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatów pakowanych po 60 tbl. z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 75**

**Pakiet 59, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 76**

**Pakiet 59, poz. 27**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zarejestrowanego jako produkt spożywczy, pakowanego w dwupak 200g+200g w ilości 20 op. Na rynku nie ma lnu mielonego, który byłby zarejestrowany jako produkt leczniczy.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 77**

**Pakiet 63, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 78**

**Pakiet 67, poz. 26**

W związku z zakończona produkcją wymaganego leku prosimy o możliwość zaoferowania leku Hydroxyzinum Espefa syrop 250g.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 79**

**Pakiet 67, poz. 49, 50**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 80**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku) ?

**Odpowiedź:**

W ujęciu ogólnym proszę o zastosowanie zasady zaokrąglania do pełnego opakowania w górę, jednak proszę o każdorazowe potwierdzenie takiej zamiany poprzez zadanie pytania w odniesieniu do konkretnego produktu leczniczego.

**Pytanie 81**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 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?

**Odpowiedź:**

Jak w SWZ.

**Pytanie 82**

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:**

Jak w SWZ.

**Pytanie 83**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia pozycje bez zmian.

**Pytanie 84**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 14. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla poz. 14 z pakietu nr 10.

**Pytanie 85**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 22. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla poz. 22 z pakietu nr 10.

**Pytanie 86**

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol w ilości 12 opakowań ?

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający wymaga leku o składzie jak w SWZ.

**Pytanie 87**

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 2. Czy Zamawiajacy dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 88**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 89**

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 4. i poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie 90**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 20. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla pozycję 20 z pakietu nr 28.

**Pytanie 91**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla pozycję 52 z pakietu nr 28.

**Pytanie 92**

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 57. W związku z dostępnością leku tylko na import docelowy prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.

**Pytanie 93**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 6. Proszę o dopuszczenie wyceny 80 op preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty. ( Krem 300j.m 20g nie jest już dostępny – zakończona produkcja)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku Lioton 1000 (8,5mg/g) żel 30g w ilości 80 op.

**Pytanie 94**

Dotyczy pakietu nr 52 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 7 opakowań preparatu Makrogol  74 g  x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.

**Pytanie 95**

Dotyczy pakietu 26 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml 1 fiol. W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań jakie należy wycenić ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Uman Big 180 j.m./ml x 1 fiol. w ilości 20 op.

**Pytanie 96**

Dotyczy pakietu 58 poz. 1 i poz. 2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania leku w postaci kapsułek twardych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leków w postaci kapsułek twardych.

**Pytanie 97**

Dotyczy pakietu 73 poz. 33. W związku tym iż na rynku występują preparaty Zoledronic acid 4mg/5ml (konc. do sporz. roztw do infuzji) różnych producentów prosimy o wydzielenie do odrębnego Zadania pozycji co pozwoli na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 98**

Do §2 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §2 ust. 6 następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 99**

Do §3 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy treści §3 ust. 4, gdyż w naszej opinii, pozostawienie tak brzmiącego postanowienia, niepotrzebnie stwarza sytuację, w której nie ma jasności czy Wykonawca, który „oświadcza, że przyjął do wiadomości, iż w trakcie realizacji umowy mogą wystąpić opóźnienia w realizacji zobowiązań ze strony Kupującego, do około 90 dni po terminie płatności faktur.” tym samym wyraża zgodę lub chociażby godzi się na tego rodzaju opóźnienie.

Jednocześnie, wskazujemy, że tak rozumiane ww. postanowienie wzoru umowy stoi w sprzeczności z art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych zgodnie, z którym „[…] w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, termin ten (*termin płatności*) nie może przekraczać 60 dni. W przypadku gdy strony ustalą harmonogram spełnienia świadczenia pieniężnego w częściach, termin ten stosuje się do zapłaty każdej części świadczenia pieniężnego.”. Jeżeli zatem Zamawiający zdecyduje się na pozostawienie w treści umowy §3 ust. 4, a następnie będzie podejmował próby interpretowania go wydłużając termin na zapłatę o dodatkowe 90 dni (ponad 60 dni), wskazujmy że Wykonawcy zamówienia publicznego automatycznie nabędą uprawnienia do każdorazowego korzystania z uprawnień wskazanych w art. 8 ust. 1 w zw. z ust. 4a wskazanej ustawy, zgodnie z którym „Jeżeli w transakcji handlowej, w której dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, ustalony w umowie termin zapłaty jest dłuższy niż 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, wierzycielowi, który spełnił swoje świadczenie, po upływie 60 dni przysługują odsetki, o których mowa w ust. 1.” a także w art. 10 ust. 1 i ust. 2: „Wierzycielowi, od dnia nabycia uprawnienia do odsetek, o których mowa w art. 7 ust. 1 lub art. 8 ust. 1, przysługuje od dłużnika, bez wezwania, rekompensata za koszty odzyskiwania należności” oraz „Oprócz kwoty, o której mowa w ust. 1, wierzycielowi przysługuje również zwrot, w uzasadnionej wysokości, poniesionych kosztów odzyskiwania należności przewyższających tę kwotę.”.

Nadmieniamy jednocześnie, że wyżej wymienione uprawnienia  są niezbywalne i jakakolwiek próba wyłączenia ich przez Zamawiającego obarczone będzie 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. 4a, art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący).

Zaznaczamy ponadto, że również w doktrynie powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze strona (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności". W konsekwencji, postanowienie takie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 100**

Do §4 ust. 1 tiret pierwsze wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w realizacji zobowiązań w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu sprzedaży za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 101**

Do §4 ust. 1 tiret drugie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odmowę przyjęcia zamówienia w wysokości 1% wartości zamówienia za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 102**

Do §4 ust. 1 tiret trzecie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za realizowanie umowy niezgodnie z jej treścią w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki? Jednocześnie prosimy o wskazanie, jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki realizowania umowy niezgodnie z jej treścią, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 103**

Do §5 ust. 12 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §5 ust. 12 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 20% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Zapis §5 ust. 9 ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, 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 oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 104**

Do §5 ust. 14 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 105**

Do §5 ust. 9-14 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust. 9-14 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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 pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 106**

**Pakiet 1 poz 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 1 poz. 36 na zaoferowanie produktu Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g + 0,5 g w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji ?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 107**

**Pakiet 2 poz 1,2**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 poz.1-2 zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Odpowiedź:**

Jak w SWZ.

**Pytanie 108**

**Pakiet 52 poz 14,15**

Czy Zamawiający w części 52 poz. 14 i 15 wymaga produktu Rocuronium, który może być przechowywany poza lodówką przez nieokreślony czas bez wpływu na jego skuteczność i bezpieczeństwo oraz posiada stabilność 72 godziny w temp. pokojowej – na podstawie ChPL?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 109**

**Pakiet 62 poz 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz. 7 na zaoferowanie produktu leczniczego pakownego po 12 szt i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 110**

**Pakiet 62 poz 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz. 8 na zaoferowanie produktu leczniczego pakownego po 12 szt. i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 111**

**Pakiet 62 poz 11,21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz. 11,21 na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 40 butelek wraz z odpowiednim zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający nie wymaga konkretnej wielkości opakowania zbiorczego.

**Pytanie 112**

**Pakiet 62 poz 5,6,12,13,14,15,16,17,18,22,23,24,29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz.5,6,12,13,14,15,16,17,18,22,23,24,29 na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 20 butelek wraz z odpowiednim zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający nie wymaga konkretnej wielkości opakowania zbiorczego.

**Pytanie 113**

**Pakiet 62 poz 25,30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz. 25,30 na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 10 butelek wraz z odpowiednim zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający nie wymaga konkretnej wielkości opakowania zbiorczego.

**Pytanie 114**

**Pakiet 62 poz 34,35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pak. 62 poz. 34 i 35 na zaoferowanie produktu leczniczego metamizol pakowanego po 10 szt. wraz z odpowiednim zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę i wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający nie wymaga konkretnej wielkości opakowania zbiorczego.

**Pytanie 115**

**Pakiet 62 poz 24**

Czy Zamawiający w pak. 62 poz.24 miał na myśli 100 opakowań płynu wieloelektrolitowego 250 ml pakowanego po 20 butelek co daje 2000 szt. czy 5 opakowań po 20 szt. co daje 100 szt. butelek?

**Odpowiedź:**

100 opakowań x 20 co daje 2000 szt.

**Pytanie 116**

**Pakiet 62 poz 24**

Czy Zamawiający w pak. 62 poz.24 miał na myśli 625 opakowań płynu wieloelektrolitowego 500 ml pakowanego po 20 butelek co daje 12500 szt. butelek ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający miał na myśli 625 opakowań x 20 szt. co daje 12 500 szt.

**Pytanie 117**

**Pakiet 62 poz 25**

Czy Zamawiający w pak. 62 poz.25 miał na myśli 25 opakowań płynu wieloelektrolitowego 1000 ml pakowanego po 10 butelek co daje 250 szt. czy 250 opakowań po 10 szt. co daje 2500 szt. butelek ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli 250 opakowań x 10 szt. co daje 2 500 szt.

**Pytanie 118**

**Pakiet 62 poz 24,24,25**

Czy Zamawiający w pozycjach 24,24,25 (płyn wieloelektrolitowy 250,500,1000 ml) dopuści wycenę za opakowanie zbiorcze?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający nie wymaga konkretnej wielkości opakowania zbiorczego.

**Pytanie 119**

**Pytanie do umowy § 1. ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu o podpisaniu aneksu za zgodą obu stron w przypadku przesunięć ilościowych?

**Odpowiedź:**

W przypadku dokonywania przesunięć ilościowych nie jest wymagane podpisanie aneksu przez strony.

**Pytanie 120**

**Pytanie do umowy § 2. ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 121**

**Pytanie do umowy § 2. ust. 4**

Prosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis umowy bez zmian.

**Pytanie 122**

**Pytanie do umowy § 4. ust. 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych? Kara w wysokości 200,00 zł za każdy rozpoczęty dzień realizowania umowy niezgodnie z jej treścią jest nieproporcjonalnie wysoka. Proponujemy zmianę na karę 1 % wartości zamówienia cząstkowego za każdy dzień w dostawie realizowanej niezgodnie z treścią umowy. W przypadku zamówienia opiewającego na kwotę przypuśćmy 20,00 zł kara w wysokości 200,00 zł jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis umowy bez zmian.

**Pytanie 123**

**Dotyczy § 6 ustęp 3 umowy**

Prosimy o zmianę zapisu § 6 ust. 3 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 50 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie minimum 20 %, oznacza to że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapis umowy bez zmian.

**Pytanie 124**

**Zadanie 68**

W związku z tym, że na ryku polskim pojawiły się wapna niedopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym zgodnym z wymaganiami i zatwierdzonym przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego, od producenta wapna?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga.

**Pytanie 125**

**Zadanie 68**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 68 (wapno) od wymogu posiadania uprawnień, koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych.

Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 68 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie ww. uprawnień.

**Odpowiedź:**

Zamawiający odstępuje dla pakietu nr 68 (wapno) od wymogu posiadania uprawnień, koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych.

 Odpowiedzi na pytania oraz zmiany wprowadzone w specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich wykonawców biorących udział w niniejszym postępowaniu.