

EZ/ZP/84/2022/UG

Kielce dn. 28.06.....2022r.

*Do wszystkich zainteresowanych*

dot. postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonym w przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.) na **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz suplementów diety do apteki szpitalnej Świętokrzyskiego Centrum Pediatrii i Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego W Kielcach, znak sprawy EZ/ZP/84/2022/UG**

Działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pakiet nr 1 Lekki okulistyczne**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 41. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.41 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie czy zaofertowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu, w zaokrągleniu do pełnych opakowań w górę.

**Pakiet 2 Preparaty okulistyczne**

1. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 1 Zamawiający dopuści paski fluoresceinowe w opakowaniach handlowych a'300 szt. (każdy pasek zapakowany sterylnie, oddzielnie) – z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w przypadku oferowania wyrobu medycznego (Pakiet 2) – spełniającego wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. (Dz. U. z 2020, poz. 186 z późn. zm.), posiadającego stosowne dokumenty rejestracyjne - Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (...) - SWZ Część I pkt. 11. 1) ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet 4 Lekki narkotyczne**

1. Dotyczy poz. 18,19,20,21 Zwracam się z pytaniem czy w powyższych pozycjach dopuszczają Państwo zaofertowanie opakowań po 60szt. z zaokrągleniem do 2 pełnych opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



2. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 22. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 33. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pakiet 7 Flukonazolom**

1. Pakiet 7 poz. 1 i 2 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Fluconazolu wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

2. Pakiet 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 7, pozycja nr 1, 2, preparat Fluconazolu 2mg/ml oraz w pakiecie nr 8, pozycja nr 1 preparat Metronidazolom 0,5 g/100 ml, roztwór do infuzji, konfekcjonowanego w opakowaniu posiadającym dwa nie zagłębione płaskie samouszczelniające się porty? W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

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

#### **Pakiet 8 Metronidazolom**

1. Pakiet 8 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania Meronidazolu wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

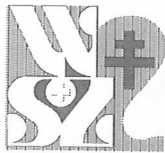
2. Pakiet 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu, w zaokrągleniu do pełnych opakowań w górę.

3. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1. W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci



farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

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

#### **Pakiet 9 Ciprofloxacynum**

1.Pakiet 9 poz. 1,2,3 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Ciprofloxacyn wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

2.Pakiet 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 10 Clindamycin**

1.Pakiet 10 poz. 1,2 - Czy Zamawiający wymaga w leku Clindamycin potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

#### **Pakiet 11 Meropenem**

1.Pakiet 11 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Meropenem posiadał trwałość chemiczną i fizyczną roztworu do infuzji z użyciem 0,9% NaCl min. 6 godzin w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15-25°C) lub 24 godziny w temperaturze 2-8°C?

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

2.Pakiet 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 13 Imipenem**

1.Pakiet 13 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

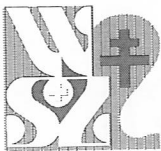
2.Pakiet 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 16 Piperacillini/Tazobactam**

1.Pakiet 16 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



### **Pakiet 22 Antybiotyki i chemioterapeutyki II**

1. Dotyczy pakietu nr 22 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pakiet 23 Antybiotyki i chemioterapeutyki III**

1. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

### **Pakiet 27 Antybiotyki i chemioterapeutyki VII**

1. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. 6 opakowań ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem.

### **Pakiet 28 Sevoflurane**

1. Czy Zamawiający wymaga aby „Sevoflurane płyn do anestezjologii wziewnej 250 ml.” był dostarczany w bezpiecznej, nieszklanej i nietłukącej się butelce?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby Sevoflurane płyn do anestezjologii wziewnej 250 ml. był dostarczany w bezpiecznej, nieszklanej i nietłukącej się butelce.

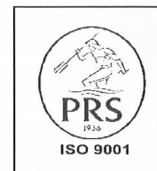
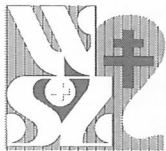
2. Czy Zamawiający w trakcie trwania umowy wymaga serwisowania zainstalowanych parowników przez podmiot upoważniony przez wytwórcę parowników lub autoryzowanego przedstawiciela wytwórcy parowników zgodnie z zapisem Ustawy o Wyrobach Medycznych, rozdział 11; Art.90; Punkt 4.

**Odpowiedź:** Zgodnie ze wzorem umowy użyczenia.

3. Czy w Pakiecie Nr 28 Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu sevofluran, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest limitowana poziomem przechowywania nie wyższym niż 25 stopni?

**Odpowiedź:** W dobie pandemii COVID-19 dobre praktyki obowiązujące na blokach operacyjnych placówek udzielających świadczeń pacjentom z podejrzeniem COVID-19, ograniczają możliwość swobodnego stosowania nawiewów, klimatyzacji (ryzyko kontaminacji pomieszczeń). Przekłada się to bezpośrednio na wzrost temperatury w salach operacyjnych, proporcjonalnie do czasu trwania zabiegu. Ponadto w trakcie trwania zabiegów u noworodków i niemowląt temperatura na Sali operacyjnej powinna być wyższa i często przekracza 25 stopni C.

4. Zamawiający w pakiecie nr 28 – Sevoflurane wskazał: Wykonawca, w ramach umowy użyczy Zamawiającemu na czas trwania umowy: 20 parowników (liczba parowników w okresie obowiązywania umowy może wzrosnąć w zależności od ilości eksploatowanych aparatów w okresie trwania umowy). W związku z powyższym prosimy o dokładne doprecyzowanie do ilu sztuk parowników może wzrosnąć liczba użyczonych parowników? Prosimy również o informację z jakimi aparatami mają być kompatybilne parowniki poprzez podanie producenta, modelu aparatu i liczby poszczególnych aparatów. W przypadku posiadania przez Zamawiającego aparatów firmy Draeger poza modelem aparatu prosimy o podanie czy

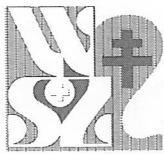


posiada on typ interfejsu auto exclusin czy nie? Parowniki różnią się w zależności od modelu, producenta, systemu sterowania, a ich wartość waha się od 3000-20 000 pln tym samym Wykonawca nie może polegać na dowolnym kształtowaniu przedmiotu zamówienia w tym obszarze przez Zamawiającego, ponieważ może to w uzasadnionych przypadkach skutkować stratą dla Wykonawcy.

Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 134 ust. 1 pkt 4 PZP). Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 99 ust. 1 PZP nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia. Niepełny i nieprecyzyjny opis przedmiotu zamówienia, nieuwzględniający wszystkich okoliczności i wymagań mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty narusza art. 99 ust. 1 PZP, a zarazem narusza zasady uczciwej konkurencji, o których mowa w art. 99 ust. 2 PZP i stanowi podstawę do wniesienia przez wykonawcę odwołania do KIO. Obowiązkiem zamawiającego jest podjęcie wszelkich możliwych środków w celu wyeliminowania elementu niepewności wykonawców co do przedmiotu zamówienia poprzez maksymalnie jednoznaczne i wyczerpujące określenie przedmiotu zamówienia. Nie może usprawiedliwiać braku wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia stwierdzenie, że wykonawca winien uwzględnić w wycenie zamówienia wszystkie ryzyka. Podkreślić bowiem należy, że wycena ryzyk związanych z wykonaniem zamówienia może być niemożliwa właśnie ze względu na niewłaściwy opis przedmiotu zamówienia. Nie można bowiem wyliczyć ewentualnego kosztu ryzyka, którego wykonawca nie ma możliwości zidentyfikować z uwagi na brak odpowiedniej i wyczerpującej informacji w SIWZ (wyr. KIO z 18.5.2015 r., KIO 897/15, Legalis). Brak konwalidacji błędu polegającego na naruszeniu art. 99 ust. 1 PZP może skutkować obowiązkiem unieważnienia postępowania na podstawie art. 255 pkt 6 PZP. Przepis ten wskazuje, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego należy unieważnić w przypadku obarczenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Do jej zastosowania konieczne jest ustalenie, że:

- 1) w postępowaniu doszło do naruszenia przez zamawiającego przepisów regulujących jego prowadzenie (wada postępowania), przy czym błędy w postępowaniu o marginalnym znaczeniu, pozostające bez wpływu na możliwość zawarcia niepodlegającej unieważnieniu umowy, nie są wystarczającą podstawą do unieważnienia postępowania (por. wyr. KIO z 22.9.2017 r., KIO 1893/17, Legalis);
- 2) naruszenie to stanowi wadę niemożliwą do usunięcia; (jeśli wada jest usuwalna – konieczne jest jej usunięcie, w takim przypadku nie ma możliwości unieważnienia postępowania);
- 3) wada postępowania skutkuje brakiem możliwości zawarcia niepodlegającej unieważnieniu umowy (konieczne jest zatem ustalenie związku przyczynowo skutkowego pomiędzy wystąpieniem wady a brakiem możliwości zawarcia umowy).

W oczywisty sposób narusza to art. 99 ust.4 w zw z art. 29 ust. 2 ustawy PZP ograniczając w sposób nieuzasadniony uczciwą konkurencję i dostęp większej ilości wykonawców do zamówienia publicznego. Taki opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni faworyzuje wykonawcę firmę Baxter i naraża



Zamawiającego na brak możliwości pozyskania innych korzystniejszych ofert. Jak wskazano w kontroli prezesa UZP KIO/KD 11/19 „niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia ofert, a które nie jest konieczne dla zaspokajania racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego” Podobnie wskazała KIO w wyroku 1189/2019 iż nawet pośrednie rygorystyczne wymagania prowadzące do utrudnienia uczciwej konkurencji stanowią naruszenia art. 29 ust. 2 ustawy PZP.

**Odpowiedź:** Liczba używanych parowników o jaka mogą wzrosnąć będzie wynikać z bieżących i uzasadnionych potrzeb szpitala. Aparaty będące na wyposażeniu szpitala to: Draeger – Primus, Fabius 6szt. i GE – Datex Ohmeda Aespire 19szt.

#### **Pakiet 32 Preparaty żelaza inj. II**

1. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml; 5ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 fiole z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. 60 opakowań ?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pakiet 34 Erytropoetinum beta**

1. Dotyczy poz. 1: Uprzejmie informujemy, że z uwagi na podjętą decyzję biznesową, Roche Polska Sp. z o.o. planuje do końca 2022 r. zakończenie dystrybucji w Polsce produktu leczniczego NeoRecormon. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu realizacji umowy do końca 2022 roku dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie nr 34 poz. 1 - Erytropoetinum beta?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza ze stosowną informacją pod pakietem.

#### **Pakiet 35 Chlorhexidine+Lidocaine**

1. Dotyczy poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:

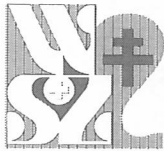
- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę



- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający Chlorhexidine + lidocaine, żel sterylny do znieczuleń miejscowych, odkażający, 100 ml zawiera: 2,0 lidokainy, 250 mg glukonianu chloroheksydyny, w ampułkostrzykawkach o wymaganej pojemności.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga aby żel sterylizowany był parą wodną?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie : chlorowodorek lidokainy 2% + chloroheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 12,5 g, pakowany indywidualnie w blisterach.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

6. Pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie : chlorowodorek lidokainy 2% + chloroheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowany indywidualnie w blisterach.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Pozycja 1,2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy żel ma być przeznaczony także do intubacji, co będzie potwierdzone w instrukcji użycia.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

8. Pozycja 1,2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

9. Pozycja 1,2 W związku z dostępnością różnych pojemności żelu na rynku, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny żelu w formularzu ofertowo-cenowym za 1 ml, a nie jak obecnie „1 sztuka”, ponieważ w takim przypadku powoduje to nieporównywalność ofert.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pakiet 36 Substancje do receptury**

1. W związku z brakami surowca farmaceutycznego/zakończeniem produkcji w pozycji 11 – BALSAM PERUWIAŃSKI i w pozycji 64 - RESORCINOLUM czy Zamawiający wykreśli rzeczzone



pozycje z Formularza asortymentowo-cenowego, czy też Wykonawca ma je wycenić ( ostatnia dostępna cena ) i umieścić pod pakietem stosowną informację ?

**Odpowiedź:** W związku z brakami surowca farmaceutycznego/zakończeniem produkcji w pozycji 11 – BALSAM PERUWIAŃSKI i w pozycji 64 - RESORCINOLUM Zamawiający wymaga aby, Wykonawca wycenił z ostatnią dostępną ceną i umieścił pod pakietem stosowną informację.

**I**

**Pakiet 40 Czynnik krzepnięcia II**

1.Zwracamy się z zapytaniem, czy w PAKIECIE nr 40 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego koncentratu ludzkich czynników zespołu protrombiny w opakowaniach zawierających 600 j.m. produktu typu Prothromplex Total NF?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pakiet 44 Immunoglobulinum humanum II**

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 44 - 10% immunoglobuliny ludzkiej normalnej (IVIg) KIOVIG 100 mg/ml roztwór do infuzji, dostępne dawki: 1g/10ml, 2,5g/25ml, 5g/50ml, 10g/100ml, 20g/200ml, 30g/300ml, IgG co najmniej 98%, maksymalna zawartość IgA wynosi 140 mikrogramów/ml? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie, prosimy o modyfikację formularza cenowego poprzez wskazanie dawek oraz ilości fiolek jakie należy przyjąć do wyceny.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza bez modyfikacji formularza.

**Pakiet 47 Albuminum humanum**

1.Czy Zamawiający w PAKIECIE nr 47 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 48 Płyny infuzyjne I**

1.Pakiet 48 poz. 20 - Z powodu zakończenia sprzedaży objętości 250 ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Hydroethylstrach 6% 130/04 + NaCl - butelka stojąca z oznaczonymi korkami; op.: 500ml x 10 szt. - 1 opakowanie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem..

**Pakiet 49 Płyny infuzyjne II**

1.Ze względu na zakończenie produkcji i braku przedłużenia dokumentu rejestracyjnego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 49, pozycja nr 5, równoważny pod względem zastosowania klinicznego, preparat 6% hydroksytyloskrobi 130/0,42 w fizjologicznym roztworze elektrolitów - butelka stojąca wyposażona w dwa sterylne, równej średnicy niezależnie zabezpieczone porty, zawieszona w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, konfekcjonowanej w opakowaniu stojącym z dwoma równymi portami , nie wymagającymi dezynfekcji a 500ml ?.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 51 Preparaty do żywienia niemowląt i noworodków**

1.Pakiet 51 pozycja 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie hipoalergicznego preparatu dietetyczno-leczniczego w płynie gotowego do podania przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia o pojemności 90





ml., który:

- jako źródło białka posiada białko serwatkowe o znacznym stopniu hydrolizy
- zawiera galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1 (w dawce 0,6 g/100 ml)
- zawiera LCPUFA i nukleotydy
- o maksymalnym poziomie żelaza 0,53 mg/100ml.
- o minimalnym poziomie równoważnika białka 1,6 g/100ml
- Maksymalna osmolarność mieszanki 260 mOsm/l; op.: 24 szt. a 90 ml

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 51 pozycja 8 Prosimy Zamawiaczego o dopuszczenie mleka modyfikowanego w płynie gotowego do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia o pojemności 90 ml, zawierające łącznie:

- galakto i fruktooligosacharydy GOS/FOS w stosunku 9:1 (w dawce 0,3 g/100 ml)
- o minimalnym poziomie białka 1,3 g/100ml
- o maksymalnym poziomie żelaza 0,53 mg/100ml.
- Maksymalna osmolarność mieszanki 285 mOsm/l; op.: 24 szt. a 90ml opakowanie jednorazowe plastikowe

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 55      Preparaty do żywienia dojelitowego II**

1. Dotyczy poz. 1 Prosimy Zamawiaczego o dopuszczenie diety wspomagającej leczenie odleżyn i ran, bezreszkowej, hiperkalorycznej ( 1,24 kcal/ml), bezglutenowej, zawierająca argininę przyspieszającą gojenie ran, zwiększona zawartość przeciwutleniaczy ( wit C i E, karotenoidów, cynku ), zawartość białka 8,8 g/100ml, o niskiej zawartości tłuszczu- 3,5g / 100ml, o osmolarności min. 500 mOsmol/l opakowanie 4 x 200 ml, w trzech smakach: truskawkowy, czekoladowy, waniliowy.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy poz. 16 Prosimy Zamawiaczego o dopuszczenie diety w płynie dla pacjentów z chorobą nowotworową , polimerycznej, hiperkalorycznej (2,4 kcal/ml), zawartość białka 14,4 g/ 100 ml, 24% energii z białka, źródłem białka są kazeina i serwatka, do podaży doustnej, bezreszkowej, bezglutenowej, w opakowaniu 4 x 125 ml, o osmolarności 570 mOsmol/l, w ośmiu smakach (owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwinia-mango, neutralny, rześki, rozgrzewający).

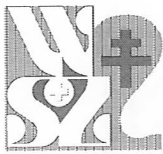
**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy poz. 32 Prosimy Zamawiaczego o możliwość złożenia oferty na wyspecyfikowaną dietę, która zawiera 44% energii z węglowodanów oraz 2% energii z błonnika. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 55 pozycja 23 Prosimy Zamawiaczego o dopuszczenie diety kompletnej dostosowanej składem do żywienia dzieci w wieku 7-12 lat (21 do 45 kg), hiperkalorycznej (1,5 kcal/l ml), bogatobiałkowej- 4,8 g/100ml (serwatka i kazeina w proporcjach 40:60); z dodatkiem wielonienasyconych kwasów tłuszczowych (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 50mg/100ml), bezreszkowej, bezglutenowej, bezlaktozowej, o osmolarności 315 mOsm/l, opakowanie poj. 500 ml. Zawiera 6 karotenoidów, cholinę, karnitynę i taurynę.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



5. Pakiet 55 pozycja 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety kompletnej dostosowanej składem do żywienia dzieci w wieku 7-12 lat (21 do 45 kg), normokalorycznej (1 kcal/1 ml), normobiałkowej (serwatka i kazeina w proporcjach 60:40) zawartość białka 3,3 g/100 ml, z dodatkiem wielonienasyconych kwasów tłuszczowych (EPA, DHA) z przewagą DHA (nie mniej niż 30mg/100ml), bezreszkowej, o osmolarności 255 mOsm/l, opakowanie poj. 500 ml. Zawiera 6 karotenoidów, cholinę, karnitynę i taurynę, nie zawiera laktozy i glutenu.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 56      Preparaty do żywienia dojelitowego i doustnego**

1. Pakiet 56 poz. 3 - Czy Zamawiający miał na myśli dietę dla pacjentów chorych na cukrzycę o zawartości - Białka 4,65 g (18,6% energii), Tłuszczy 4,6 g (41,4% energii), 1,5 g błonnika, Węglowodany 9,25g (37% energii), gęstość kaloryczna: 1 kcal/l, Osmolarność: 345 mOsmol/l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 56 poz. 4 - Czy Zamawiający miał na myśli Dietę do żywienia dojelitowego: Białko 3,8g/l (15% energii), Tłuszcze 3,3 g/l (30%) (40% MCT/60%LCT), Węglowodany 13 g/l (52% energii) Gęstość kaloryczna: 1 kcal/ml, Osmolarność: 285 mOsmol/l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet 56 poz. 5 - Czy Zamawiający miał na myśli Dietę do żywienia dojelitowego: Białko 3,8g/l (15% energii), Tłuszcze 3,3g/l (30% energii), Węglowodany 13,8 g/l (55% energii), Gęstość kaloryczna: 1 kcal/ml, Osmolarność: 220 mOsmol/l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 56 poz. 6 - Czy Zamawiający miał na myśli Dietę do żywienia dojelitowego: Białko 10g, Tłuszcze 10 g, Węglowodany 18 g. Gęstość kaloryczna: 2 kcal/ml, Osmolarność: 420 mOsmol/l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet 56 poz. 7 - Czy Zamawiający miał na myśli Dietę do żywienia dojelitowego: Białko kazeinowe i serwatkowe (20% energii)- Tłuszcze MCT/LCT i Omega-3 kwasy tłuszczowe Gęstość kaloryczna: 1,5 kcal/ml, Osmolarność: 360 mOsmol/l, Węglowodany 17,0g?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet 56 poz. 16 - Czy zamawiający miał na myśli dietę do żywienia dolutowego (Płyn odżywczy) o zawartości: EPA 0,4 g, Białko 10 g, DHA 0,2 g, Tłuszcze 6,7 g/l, DHA 0,2 g, Węglowodany (maltodekstroza) 12g, Gęstość kaloryczna 1,5 kcal/ml, Osmolarność 340 mOsmol/l?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Pakiet 56 poz. 1,11,12,13,17,18 - Czy Zamawiający zgodzi się na podanie ceny za 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 57      Preparaty do żywienia pozajelitowego i leki dożylnie**

1. Pakiet 57 poz. 9,10 - W związku z zaprzestaniem obrotu produktami leczniczymi INTRALIPID 10% oraz INTRALIPID 20%, emulsja do infuzji zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Smoflipid 200 mg/ml, emulsja do infuzji w objętości 500 ml w opakowaniu handlowym x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego



opakowania.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 57 poz. 21 - W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 59      Produkty do żywienia pozajelitowego II**

1. Czy zamawiający w pakiecie 59 w pozycji 8 może doprecyzować jakiej ilości Azotu oraz jakiej wartości energii niebiałkowej wymaga w tym worku?

**Odpowiedź:** Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i elektrolity o zawartości azotu 4,6 g i energia niebiałkowej 300 kcal, objętość 1000 ml.

### **Pakiet 60      Leki ogólne**

1. Pakiet 60 poz. 69,70 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie/ zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 60 poz. 72,73 - Czy Zamawiający dopuści opakowania wykonane z polietylenu (LDPE) typu ampułka twist-off, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego, co poszerzy dostęp do zamówienia innym oferentom?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet 60 poz. 76, 77 - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezwyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?

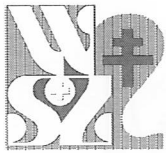
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 60 poz. 96,97 - Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

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

5. Czy w Pakiecie nr 60 poz. 64-68 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

**Pakiet 61      Leki ogólne I**

1. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 24. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 26. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

3. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 26. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

4. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 82. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykryw. Helicobacter pylori, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 90. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

6. Dotyczy pakietu nr 61 poz. 93. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

**Pakiet 63      Leki ogólne III**

1. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 7. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

**Pakiet 64      Leki ogólne IV**

1. Dotyczy pakietu nr 64 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

**Pakiet 66      Leki ogólne VI**

1. Dotyczy pakietu nr 66 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



---

### **Pakiet 67      Leki ogólne VII**

1. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 11. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

2. Dotyczy pakietu 67 poz. 13 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu SkinScabin 120 ml ? w związku z zakończoną produkcją preparatu w dawce 300mg/g.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 14, 15, 16. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki produktu były refundowane ?

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

4. Dotyczy pakietu nr 67 poz. 26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 67 Pozycji 72 – wapno sodowane, w celu złożenia atrakcyjnej oferty przez Dystrybutora produktów medycznych.

**Odpowiedź:** Nie zgodnie z SWZ.

6. dot. Pakietu 67 pozycja 72 wapno sodowane W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co2 nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach , stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

7. dot. Pakietu 67 pozycja 72 - wapno sodowane Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego, od producenta wapna?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

8. dot. Pakietu 67 pozycja 72 - wapno sodowane. Większość Producentów oferuje w pojemnikach 5 L - 4,5kg wapna. Czy zamawiający wymaga wapna o wadze 4,5 kg, co przekłada się na optymalne pochłanianie. Większa gramatura w związku z gorszą jakością wapna (nieregularne granulki i opakowanie) nie ma wpływu na zwiększenie wydajności pochłaniania. W celu uniknięcia sytuacji, że któryś z Oferentów zaoferuje mniejszą wagę w 5 L pojemniku , co ostatecznie wiąże się na mniejszą ilością proponowanego wapna , to czy Zamawiający oczekuje najczęściej proponowanej gramatury wapna 4,5 kg w 5L baniaku?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

### **Pakiet 69      Leki ogólne IX**

1. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści wycenę 94 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo



Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 43. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy pakietu nr 69 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 69, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 74      Leki IV**

1. Dotyczy pakietu nr 74 poz. 71. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 75      Leki V**

1. Czy w Pakiecie nr 75 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w Pakiecie nr 75 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 60 poz. 64-68 w przedmiotowym postępowaniu:

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pakiet 79      Leki IX**

1. Dotyczy pakietu nr 79 poz. 26. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 79 poz. 31. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.



**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

3. Dotyczy pakietu nr 79 poz. 53. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

4. Dotyczy Pakietu 79, poz. 33 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerytryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 82      Leki XII**

1. Dotyczy pakietu nr 82 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 84      Leki XIV**

1. Dotyczy pakietu nr 84 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pakiet 86      Leki XVI**

1. Dotyczy pakietu nr 86 poz. 6. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie do wyceny ostatniej ceny, wraz ze stosownym zapisem pod pakietem.

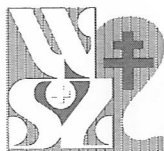
#### **Pakiet 87      Leki XVII**

1. Dotyczy pakietu nr 87 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 87 poz. 2. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

### **Pakiet 92 Enoxaparinum natricum**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 92 poz. 1-7, na przeliczenie leku Enoxaparinum natricum z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka +zestaw) w ilości 28 390 sztuk?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pakiet 104 Metamizolum natricum**

1. Pakiet 104 poz. 1,2 - Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

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

### **Do wzoru umowy**

1. Czy Zamawiający par. 2.2 zamiast 12 miesięcy wpisze termin 3 miesięcy jako termin przedłużenia umowy? Wykonawca nie może zagwarantować dostarczania produktów leczniczych po cenie wskazanej w umowie przez okres o 50% dłuższy, niż pierwotnie ustalony.

**Odpowiedź:** Przedłużenie terminu obowiązywania umowy odbywa się za obopólną zgodą stron. Okres 12 miesięczny jest okresem maksymalnym co oznacza iż, strony mogą zawrzeć aneks przedłużający na krótszy okres.

2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową, zgodnie z par. 8. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC. W razie nieuznania reklamacji naraża Wykonawcę na rażącą stratę w postaci kosztów dwukrotnego dostarczenia towaru do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

3. Czy zapis par. 8.3 oznacza że każda reklamacja musi być uznana przez Wykonawcę? Zgodnie z treścią par. 8.3, jeśli Wykonawca nie wymieni towaru na wolny od wad w terminie 3 dni roboczych, to „reklamację uważa się za uznaną”. Tymczasem odmowa wymiany towaru będzie w tym wypadku wynikać z faktu odrzucenia reklamacji. Zapis powinien dawać Wykonawcy czas na rozpatrzenie reklamacji (o czym mowa jest w par. 8.2) i tylko jej nierozpatrzenie w terminie 3 dni oznaczać winno uznanie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zapis par. 8 ust. 3 umowy dotyczy reklamacji uznanych, które nie zostaną usunięte w terminie 5 dni zgodnie z postanowieniami par. 8 ust. 2a).

4. Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 9.1.2.c) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

5. Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 9.1.2.c) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

6. Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 9.1.2.e) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.





---

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

7. Czy Zamawiający w par. 12.4 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT? Zmiana ceny brutto przy niezmienności ceny netto winna wchodzić w życie automatycznie, wraz ze zmianą przepisów – bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego. w razie odmowy takiej zgody towar dostarczany będzie z rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

8. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie.

**Odpowiedź:** Zgodnie ze wzorem umowy tj. § 8 ust. 2 „W razie stwierdzenia wad, braków lub niezgodności towaru z umową, Zamawiający prześle faksem lub mailem pisemną reklamację Wykonawcy, a Wykonawca zobowiązuje się do:

a) usunięcia wad, braków lub niezgodności towaru z umową niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania pisemnej reklamacji lub z SWZ”.

9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 2)

1) Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

b. za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,

c. za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotem użyczenia – w wysokości 50,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru

d. za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 50,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego/ niezgodnego z umową towaru

e. w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 200,00 zł za stwierdzone uchybienie.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami § 7 ust. 3 wzoru umowy tj. „Wykonawca zgodnie z art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno - prywatnym (Dz. U. 2020, poz. 1666 ze zm.), może wysyłać Zamawiającemu ustrukturyzowane faktury elektroniczne za pośrednictwem „Platformy”, a Zamawiający w myśl art. 4 ust. 1 ustawy zobowiązany jest do



odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem „Platformy” lub w formie elektronicznej na adres e-mail Zamawiającego: [faktura@wszkielce.pl](mailto:faktura@wszkielce.pl) 1 pkt SWZ.”

11. Kary umowne; Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów umowy na poniższe.

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

- a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,
- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotem użyczenia – w wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie,
- c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 1% wartości reklamowanego towaru, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybienie.

Obecne są rażąco wygórowane.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

12. Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów paragraf 9 Kary umowne punkt 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu: podpunkt

- c) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotem użyczenia – w wysokości 800,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie,
- d) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 500,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- e) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 400,00 zł za stwierdzone uchybienie.

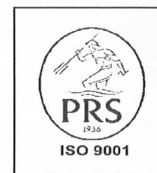
Na :

Dotyczy wartości określonych w PLN przez Zamawiającego na kwoty procentowe 3% wartości niezrealizowanego zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

13. Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 3 Strony ustalają, że dostawa służąca ratowaniu zdrowia/życia pacjenta wymagająca dostarczenia leków w trybie pilnym nastąpi w terminie 12 godzin od wezwania i będzie realizowana przez 7 dni w tygodniu.” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy pilnej do 12 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy dla pakietu nr 34?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza dla Pakietu nr 34.



14. Dotyczy § 3 ust. 5 wzoru umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zmianę okresu przydatności dla produktów żywienia dojelitowego dla Pakietów 54, 55, 56 z 12 miesięcy na 6 miesięcy zgodnie z modyfikacją umowy § 3 ust. 5.

**Było:**

5. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 12 miesięczny okres przydatności do użycia, jak również, że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta) oraz zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej produktów leczniczych oraz weterynaryjnych (Dz. U. z 2017 poz. 509) pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.

**Jest:**

6. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 12 miesięczny okres przydatności do użycia/dla pakietów 54, 55, 56 co najmniej 6 miesięczny okres przydatności do użycia, jak również, że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta) oraz zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej produktów leczniczych oraz weterynaryjnych (Dz. U. z 2017 poz. 509) pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.

15. Dotyczy § 8 ust. 2 wzoru umowy - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji do 14 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

16. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2 b) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 10% na 5% oraz wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

17. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2 b) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową z 800,00 zł na 50,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

18. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2 d) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych w



---

okresie gwarancji/rękojmi z 500,00 zł na 50,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

19. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2 e) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia z 400,00 zł na 50,00 zł każdorazowo za stwierdzone uchybienie?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

20. Do §9 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §9 ust. 1 pkt 2 lit. b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

21. Do §9 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 800 zł i wynosiła np. 1% wartości tej części za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego 800 zł za każdy dzień zwłoki) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo części 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. 3531 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcja wynikająca z proponowanej treści umowy nie spełnia zasadniczego celu, dla którego jest wprowadzona i uwzględnia jedynie represyjną funkcję kar umownych. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

22. Do §9 ust. 1 pkt 2 lit. d) wzoru umowy: Mając na uwadze argumentację jak powyżej prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru pozbawionej wad, braków lub niezgodności z umową, poprzez wprowadzenie kary w wysokości 1% wartości części towaru podlegającego wymianie lub uzupełnieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

23. Do §9 ust. 1 pkt 2 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zaproponowanej kary umownej poprzez obniżenie jej wymiaru do wysokości 150,00 zł za stwierdzone uchybienie?

**Odpowiedź:** Zamawiający odmawia wyrażenia zgody.

24. Do §12 ust. 2 lit. d) wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §12 ust. 2 lit. d) wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §12 ust. 2 lit. d)



umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

25.Do §12 ust. 3 lit. b) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „Zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.”

**Odpowiedź:** .Zgodnie z SWZ.

26.Pytania do umowy użyczenia – załącznik nr 3a:Do § 2 ust.1 lit.a) wzoru umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w § 1 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich”.

**Odpowiedź:** § 2 ust.1 lit.a) otrzymuje nowe brzmienie tj,

1. Użyczający oświadcza, że przedmiot użyczenia:

- a) stanowi jego własność i/lub Wykonawca swobodnie dysponuje oraz nie jest obciążony prawami osób trzecich,

#### **Do treści SWZ:**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2** - 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:** Tak, Zamawiający dopuszcza zmianę konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk do pełnych opakowań handlowych w górę.

**Pytanie 3** - 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 2

**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:** Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny i umieszczenie stosownej informacji pod



pakiety.

**Pytanie 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6** Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku w formularzu asortymentowo – cenowym – załącznik nr 2 do SWZ, przy czym cena w formularzu ofertowym – załącznik nr 1 do SWZ winna być obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygnatura akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacji ceny wynikowej, a nie ceną transakcji”.

**Pytanie 7** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8** Wadium - Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców i pobudzi koniunkturę gospodarczą.

**Odpowiedź:** Nie, Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 9** 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:** Zamawiający dopuszcza zmianę konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk do pełnych opakowań handlowych w górę.

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
*[Signature]*  
mgr Sebastian Szaniawski

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
w Kielcach  
*[Signature]*  
Bartosz Stemplewski

Wszystkie modyfikacje są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.

Dział Zamówień Publicznych  
*[Signature]*  
mgr Urszula Gierada  
SPECJALISTA

Dział Zamówień Publicznych  
tel: 41/30-33-516 fax: 41/366-00-14  
[urszula.gierada@wszkielce.pl](mailto:urszula.gierada@wszkielce.pl)