

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych (BZP.38.382-4.21)**.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 21.04.2021r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 1, 2, 3 i 6 i art. 137 ust. 1, 2, 4, 5 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 62 poz. 1:

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

100 g żelu zawiera:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 62 poz. 2:

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

100 g żelu zawiera:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 60 poz. 3:

W ramach procedury jako wyłączny dystrybutor zarejestrowanego leku proszę o wydzielenie z pakietu nr 60 pozycji nr 3(Thiopental) i utworzenie oddzielnego zadania co pozwoli nam na złożenie oferty w tymże zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4 dot. Wzoru umowy:

Do treści §5 ust. 7 oraz do §7 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5 dot. Wzoru umowy:

Do treści §9 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §9 ust. 1 lit. a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 5% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust.1 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez określenie "złej jakości", przy założeniu, że przedmiotem zamówienia są leki dopuszczone do obrotu na terenie RP (co już jednoznacznie wskazuje na ich dobrą jakość), magazynowane i przewożone z zachowaniem wszystkich niezbędnych norm. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od niniejszego zapisu, ponieważ w przypadku wadliwie dostarczonego towaru, czy towaru w ilości niezgodnej z zamówieniem zastosowanie ma procedura reklamacyjna tj. niezwłoczna wymiana towaru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust.1 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 2% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust.1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w §9 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła np. 0,1% wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Prosimy o obniżenie kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. e wzoru umowy do wysokości 1% wartości tej części umowy, która dokonana została nieprawidłowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 lit. e wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści §9 ust. 1 lit e) ponieważ kara umowna na wypadek opóźnienia w wymianie wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad została już przez Zamawiającego zastrzeżona w §9 ust. 1 lit. c wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu, według naszej opinii, niezgodnego ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Niniejsze postanowienie w całości przenosi odpowiedzialność na Wykonawcę zamówienia (obciążającą przecież Zamawiającego) za niewykorzystane zakupionych leków. Należy podkreślić, że Wykonawca w żadnym zakresie nie ma wpływu ani na poziom zamówień, ani na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorzec umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 10 ust. 5 zmienia zapis z:

„5. Ze względu na fakt, że Minister Zdrowia ogłasza listę leków refundowanych co 2 miesiące Zamawiający w okresie trwania umowy dopuści zmiany umowy na leki posiadające tę samą substancję czynną oraz wymaga korekty cenowej na leki zakupione w ramach umowy przetargowej, w przypadku obniżenia wysokości limitu refundacji do ilości pozostałej na stanie apteki na dzień zmiany.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„5. Ze względu na fakt, że Minister Zdrowia ogłasza listę leków refundowanych co 2 miesiące:

- 1) w przypadku podwyższenia ceny jednostkowej leku Zamawiający nie wyraża zgody na podniesienie ceny zapewnionej umową przetargową, ale dopuszcza lek równoważny terapeutycznie (ta sama substancja chemiczna, dawka, postać) w cenie z umowy - po zatwierdzeniu Kierownika Apteki;
- 2) w przypadku obniżenia ceny jednostkowej leku Zamawiający wymaga obniżenia ceny leku do ceny z aktualnego Obwieszczenia od momentu wejścia w życie tego Obwieszczenia.”

Pytanie nr 12 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 ustępie 13 SWZ.

Pytanie nr 13 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14 dot. SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 ustępie 13 SWZ.

Pytanie nr 16 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz umieszczenie informacji o powyższym fakcie pod pakietem.

Pytanie nr 19 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.3 frazę „i datę jej zawarcia”? Systemy księgowo Wykonawcy nie zezwalają na umieszczanie dowolnych oznaczeń na fakturach i można tam umieścić jedynie numer umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób: we Wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ w § 3 ust. 3 wykreśla zapis „i datę jej zawarcia”

Pytanie nr 20 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli par. 7.3? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 7.4. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 7.4.a wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób: we Wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ w § 7 ust. 4 lit. a zmienia zapis z:

„7. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który uwzględni reklamację dotyczącą:

a) braków ilościowych w ciągu 2 dni roboczych”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„7. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który uwzględni reklamację dotyczącą:

a) braków ilościowych **w ciągu 3 dni roboczych”**

Pytanie nr 22 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli par. 7.5? Wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 7.4. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający w par. 9.1.b zmieni wysokość kary umownej z 10% do wartości max 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wykreśli w par. 9.1.c frazę „jednak nie mniej, niż 100 złotych”? może to prowadzić na rażących strat po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 dot. Wzoru umowy:

Czy w par. 10 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, że automatyczna zmiana stawki podatku VAT została opisana w § 10 ust. 3 Wzoru umowy,

który stanowi Załącznik nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 61:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 61 poz. 2 może potwierdzić, iż Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej powinien mieć stężenie 1,6% i być zapakowany w ampulkostrzykawkę o pojemności 1,0ml z kaniulą 27G?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61 w poz. nr 2, w kolumnie „Postać./dawka/stężenie/moc” zmienia zapisy z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
2	0,8 ml- 1,5 ml

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc
2	ampulkostrzykawką objętość 0,8 ml- 1,5 ml

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 61:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 61 poz. 2 wymaga Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej o masie cząsteczkowej 1.1-2.6mln Daltonów, lepkości 80-140 000mPas, osmolarności 270-400 mOsm i pH 6.0-8.0 o pojemności 1 ml z kaniulą podawczą 27G?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61 w poz. nr 2, w kolumnie „Skład/nazwa międzynarodowa” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
2	Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej lub Hialurynian sodu z kogucich grzebieni, r-r 1,6% o lepkości 55700 +/- 8200 cP, o średniej masie cząsteczkowej 12,9 mln i pH 6,8-7,6 rozpuszczony w fizjologicznym r-rze chlorku sodu zawierającym bufor fosforanowy

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa

2	Hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji bakteryjnej lub Hialurynian sodu z kogucich grzebieni, r-r 1,6% o lepkości 20-80 000 mPas, o średniej masie cząsteczkowej 1,1 - 2 mln Daltonów i pH 6,0-8,0 rozpuszczony w fizjologicznym r-rze chlorku sodu zawierającym bufor fosforanowy
---	---

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 61:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 61 poz. 4 wymaga roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenuglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H₂O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampulkostrzykawkę o pojemności 0,5ml, 1 opakowanie 5 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61 w poz. nr 4, w kolumnie „Skład/nazwa międzynarodowa” i „Postać, dawka /stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
4	Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350	strzykawka a 0,5 ml x 5 strzykawk

Które otrzymują nowe brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
4	Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350 lub roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenuglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993 rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H ₂ O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej	ampulkostrzykawka a 0,5 ml x 5 strzykawk

Pytanie nr 29 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i

obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Wzoru umowy:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający odstąpi od dostaw w trybie „cito” dla Pakietu nr 61, zważywszy na fakt, iż oferowane przez Wykonawcę wyroby medyczne wykorzystywane są w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ w § 5 ust. 5 zmienia zapisy z:

„5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie **do 2 dni roboczych** licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. **w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin** od przesłania zamówienia.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie **do 2 dni roboczych** licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. **w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin** od przesłania zamówienia **za wyjątkiem Pakietu nr 61.**”

Pytanie nr 34 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 9, pkt. 1, lit. a) Wzoru Umowy do 4% wartości umowy brutto (...)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 9, pkt. 1, lit. b) Wzoru Umowy do 5% wartości brutto (...)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zawartych w § 9, pkt. 1, lit. d) Wzoru

Umowy do 1% wartości umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 61:

Pakiet 61, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kohezyjny hialuronian sodu pochodzący z biofermentacji, stężenie 2%, masa cząsteczkowa 3,2 – 3,5 mln Da, lepkość 400 000 mPa.S (0,1 s-1), osmolarność 280 – 330 mOsmol/l, pH 6,8 – 7,6, pojemność 0,9 ml, jednorazowa kaniula 25G, temperatura przechowywania 2-25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 61:

Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu kohezyjny, pochodzący z biofermentacji, stężenie 1,4%, masa cząsteczkowa 3,2 – 3,5 mln Da, lepkość 120 000 mPa.S (0,1 s-1), osmolarność 280 – 330 mOsmol/l, pH 6,8 – 7,6, pojemność 1,0 ml, jednorazowa kaniula 25G?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 61:

Pakiet 61, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawkę a 0,75 ml, pakowane po 10 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 61:

Pakiet 61, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści sterylny preparat Trypan Blue, stężenie 0.06%, dostępny w strzykawkach o pojemności 0,75 ml, pakowane po 10 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 81:

Czy w PAKIET NR 81 poz. 4 (Ivabradine, tabletki; 7,5 mg, 112 tabletek) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Ivohart 7,5mg 56 tabletek powl PL i po przeliczeniu zaoferowanie 20 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 86:

Zwracamy się z zapytaniem *dot. pakietu nr 86* Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższej pozycji i przeniesienie jej do pakietu nr.81 , tj.

PAKIET NR 86	56	20	Gliclazidum	tabletki; 30 mg	30 tabletek	op.	20
-----------------	----	----	-------------	--------------------	----------------	-----	----

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 57 poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania

w postaci dwupaku strzykawkę gotowych do użycia, wypełnionych cytrynianem o stężeniu 4% i pojemności 3ml każda, łącznie 6ml w zestawie. Strzykawki ze złączem Luer Lock z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika pakowane aseptycznie z możliwością użycia w jałowym polu. Opakowanie 100szt. Pragniemy nadmienić, że sam cytrynian sodu posiada liczne ogólnodostępne dowody naukowe potwierdzające, że jest odpowiednim wyborem do zabezpieczania cewników dializacyjnych w celu utrzymania drożności a oferowane stężenie cytrynianu rekomendowane jest przez European Rental Best Practice Guideliness (ERBP) oraz American Society of Diagnostic and Interventional Nephrology (ASDIN).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 57 poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie odpowiedniego przeliczenia ilości mililitrów w opakowaniu (z zaokrągleniem ilości w górę) w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 ustępie 13 SWZ.

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 57 poz. 1 :

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnego oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 47 poz. 26 :

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 26 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 47 poz. 26 :

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie: Sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 44 :

W pakiecie 44 konstelacja produktów oraz dobór dawek jednoznacznie wskazuje na asortyment jednego producenta. W przypadku zachowania przez Zamawiającego integralności pakietu bez możliwości składania ofert na poszczególne pozycje, spowoduje to (wg obiektywnych danych rynkowych – IMS'2020) wzrost kosztów farmakoterapii metyloprednisolonem w dawkach i 1 g o ok. 20tys złotych(zalącznik; Kalkulator kosztów)

W związku z powyższym:

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie metyloprednisolone 1g/ 10ml w pakiecie ?

- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę dawki ekwiwalentnej dla pozycji nr 15 w pakiecie w postaci metyloprednisolonu 32mg ?

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej Methyloprednisolonum podawane dożylnie, różniące się wielkością dawki, wielkością rozpuszczalnika oraz ceną. Lek Meprelon występuje w czterech dawkach iniekcyjnych – 16mg, 32mg, 250mg oraz 1000mg. Dawka 1g stanowi podstawę limitu w grupie i jest refundowana od 2012 roku. Meprelon, co ważne, nie posiada dodatkowego składnika jakim jest alkohol benzylowy.

W przypadku braku zgodny na propozycję zawarte w powyższych pytaniach bardzo proszę o wyczerpujące, merytoryczne uzasadnienie takiego stanowiska w odniesieniu do orzecznictwa KIO i opinii doktryny gdzie czytamy:

(...) Jeśli określone potrzeby zamawiającego wywołują skutek w postaci zakłócenia konkurencji – ograniczenia dostępu do zamówienia dla jakiejś grupy wykonawców, czy też preferowania jakiegoś wykonawcy, czy też określonej grupy wykonawców – zamawiający powinien uzasadnić w sposób obiektywny określone, zapisane w SIWZ wymogi, które prowadzą do zakłócenia tej konkurencji. (...) - KIO 2455/13 i KIO 2460/13.

Meprelon został zakontraktowany i jest z powodzeniem stosowany przez ponad 100 szpitali na czele z wiodącymi szpitalami klinicznymi, przyczyniając się do istotnego obniżenia kosztów terapii substancją **Metyloprednisolonum**.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49 dot. SWZ :

Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny jednego mililitra do 4 miejsc po przecinku /dotyczy środków kontrastowych-pakiety 93 i 95/?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Specyfikacji Warunków Zamówienia w Rozdziale 17 po ust. 6 dodaje ust. 6a w brzmieniu:

„6a.Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto za mililitr do czterech miejsc po przecinku dla środków kontrastowych.”

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 88 :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 88 dopuści opakowania typu optri zamiast typu pack?

Opakowanie OpTri jest kompatybilne ze stosowanymi przez Zamawiającego zestawami do żywienia. Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 88 w poz. nr 18, 20 – 26, w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapisy z:

Lp.	Wielkość opakowania
18	1000 ml; opakowanie typu Pack

20	1000 ml; opakowanie typu Pack
21	500 ml; opakowanie typu Pack
22	1000 ml; opakowanie typu Pack
23	1000 ml; opakowanie typu Pack
24	1000 ml; opakowanie typu Pack
25	1000 ml; opakowanie typu Pack
26	1000 ml; opakowanie typu Pack

Który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Wielkość opakowania
18	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
20	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
21	500 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
22	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
23	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
24	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
25	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri

26	1000 ml; opakowanie typu Pack lub OpTri
----	---

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 88 :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 88 poz. 22 dopuści dietę wysokobiałkową- białko z formułą P4 (kazeina, serwatka, soja i groch) z zawartością glutaminy 1,56 g/100ml? Producent zmienił profil aminokwasowy w produkcie ,aby dostosować do rekomendacji WHO?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 88 w poz. 22, w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
22	Dieta kompletna pod względem odżywczym , wysokobiałkowa, 6,3 g białka/100ml , w oparciu wyłącznie o białko kazeinowe, z glutaminą 1,28 g/100ml, hiperkaloryczna (1,25 kcal/ml), bezreszkowa, klinicznie wolna od laktozy, % energii z : białka - 20%, węglowodanów- 45%, tłuszczu- 35%, o osmolarności 275 mOsmol/l.

Który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
22	Dieta kompletna pod względem odżywczym , wysokobiałkowa, 6,3 g białka/100ml , w oparciu o białko kazeinowe lub białko z formułą P4 (kazeina, serwatka, soja i groch) , z glutaminą 1,28 g/100ml lub 1,56 g/100 ml , hiperkaloryczna (1,25 kcal/ml), bezreszkowa, klinicznie wolna od laktozy, % energii z : białka - 20%, węglowodanów- 45%, tłuszczu- 35%, o osmolarności 275 mOsmol/l.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 35 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udział w przetargu: 3% haluronianu sodu + 4% siarczanu chondroityny w stężeniu o pojemności 0,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §2 ust. 9 i 10 projektu umowy w następującym brzmieniu: „9. Ustalone ilości asortymentu określone w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do umowy stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego. **Zamawiający zobowiązuje się zrealizować umowę w 80% jej wartości netto i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o jej realizację.**

10. Zamawiający ma prawo ograniczyć zakres zamówienia poniżej 80% w przypadku opublikowania komunikatu bezpieczeństwa wydawanego w porozumieniu z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych odnośnie do produktu leczniczego, którego dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy lub w przypadku decyzji organu Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej

wstrzymaniu obrotu produktu leczniczego lub o wycofaniu produktu leczniczego z obrotu.”?

Uzasadnienie:

Zagwarantowanie realizacji umowy w zaledwie 10% wartości danego pakietu uniemożliwia rzetelną ocenę ryzyka i skalkulowanie oferty jak najkorzystniejszej dla obu stron. Wykonawca prosi o podniesienie gwarantowanego poziomu zamówień przynajmniej do 80% wartości umowy, przy czym zdając sobie sprawę ze zmienności bieżących potrzeb Zamawiającego próg ten byłby liczony łącznie dla całej umowy, a nie konkretnie do każdego pakietu z osobna.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 3 i 5 projektu umowy w następującym brzmieniu: „3. Dostawy będą realizowane w siedzibie Zamawiającego do Magazynu Apteki w dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach od 8:00 do 13:00. Natomiast, jeżeli termin realizacji dostaw w trybie „na cito” przypadnie na dni wolne od pracy lub godziny zamknięcia Magazynu Apteki w siedzibie Zamawiającego, wówczas dostawy te będą realizowane bezpośrednio na Oddział Szpitala przy ul. Jana Pawła II 7 lub przy ul. Krasickiego 21 wskazany przez Zamawiającego w konkretnym zamówieniu.

5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie do 2 dni roboczych licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 1 dnia roboczego od przesłania zamówienia.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi również w przypadku dostaw „na cito” – w tym wypadku Wykonawca zapewnia dostawę w ciągu 1 dnia roboczego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 7 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę z jego wyłącznej winy, Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w cenie towarów.”?

Uzasadnienie:

- Zakup zastępczy powinien być dopuszczalny tylko wówczas, gdy Wykonawca nie dotrzymał terminu dostawy ze swojej wyłącznej winy, a nie w wyniku działania siły wyższej lub osób trzecich, za które to zdarzenia on nie odpowiada;

- W przypadku zakupu zastępczego Wykonawca może zwrócić Zamawiającemu różnicę w cenie towarów, pojęcie „poniesionych kosztów” jest dość nieprecyzyjne, Wykonawca nie mógłby zweryfikować celowości i zasadności takich kosztów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 14 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca w ciągu 2 dni roboczych od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.”?

Uzasadnienie:

Jak już wskazano, kluczowe terminy umowne powinny być określone w dniach roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 57 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §7 ust. 3 projektu umowy

(do wyliczenia) w następującym brzmieniu: „*Zamawiający może odmówić przyjęcia określonych elementów przedmiotu umowy i wstrzymać płatność za nie do czasu dostarczenia wyrobów zgodnie z umową, jeżeli: (...)*”?

Uzasadnienie:

- Zamawiający może mieć prawo odmówić odebrania tych elementów dostawy, które nie będą spełniać wymagań, pozostałe elementy powinien odebrać jako dostarczone zgodnie z umową;
- Zamawiający powinien mieć możliwość jedynie wstrzymania płatności za nieprawidłowo dostarczone wyroby, odebranie Wykonawcy roszczeń finansowych jest zbyt daleko idącym uprawnieniem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §7 ust. 4 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który uwzględni reklamację dotyczącą:*

- a) *braków ilościowych w ciągu 2 dni roboczych,*
- b) *wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych od dnia doręczenia mu reklamowanego asortymentu.*

Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego towaru, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia doręczenia mu wadliwego asortymentu przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 59 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §7 ust. 5 zdanie trzecie projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Po przekroczeniu ww. terminu Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą cenie towarów.*”?

Uzasadnienie:

Niniejsza propozycja jest zgodna z tą dotyczącą brzmienia §4 ust. 7 projektu niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 60 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §9 ust. 1-4 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*1. Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:*

a) w wysokości 8% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

~~*b) w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależyte wykonanej części zamówienia, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować przedmiot umowy o złej jakości, nie posiadający deklarowanych właściwości oraz przedmiot umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;*~~

c) w wysokości 0,1% wartości netto dostawy jednak nie mniej niż 50,00 złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;

~~*d) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w § 9 ust. 1 lit. a) – c) umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości umowy brutto;*~~

e) za zwłokę w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie, o którym mowa w § 7 ust. 4 i 5 umowy, w wysokości 0,5% wartości netto tych środków za każdy dzień zwłoki.

2. Strony postanawiają, że Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego, lecz innych niż określone § 11 umowy i Kodeksie Cywilnym, w wysokości 8% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

3. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości netto umowy, określonej w

§ 2 ust. 7 umowy, a w przypadku danej zwłoki 10% wartości netto towarów, których dotyczy zwłoka.

4. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje poprzez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 7 dni od daty otrzymania w/w dokumentów do zapłaty naliczonej kary umownej. ~~Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia kary umownej z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych jego wierzytelności przysługujących Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego.?~~

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna być naliczana od wartości netto przedmiotu umowy, gdyż tylko ta wartość ma dla Wykonawcy ekonomiczne znaczenie (co wynika z art. 28 ustawy PZP). Podatek VAT wchodzący w skład kwoty brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem;
- Kara umowa za odstąpienie powinna być naliczana od wartości jeszcze niezrealizowanej części umowy, w przeciwnym wypadku miałyby taki sam rozmiar bez względu na to, czy zostanie zamówiony asortyment o wartości 1% umowy, czy też 99% - w tym drugim przypadku kara byłaby znacznie większa od jeszcze niezrealizowanej części umowy, co byłoby krzywdzące dla Wykonawcy;
- Prosimy o obniżenie minimalnej kary umownej za zwłokę w dostawie do 50 zł, kary za zwłokę w wymianie towarów wadliwych do 0,5% wartości, a górnego limitu naliczania kar do 10%. Wyższe wartości pozostają w zbyt dużej dysproporcji w porównaniu do ewentualnych odsetek za opóźnienie w płatności, zaburzając tym samym zasadę równości stron;
- W ocenie Wykonawcy umowa powinna przewidywać górny limit naliczania kar umownych w stosunku do danej zwłoki w dostawie lub wymianie towarów wadliwych na wolne od wad, w przeciwnym wypadku kara mogłaby przekroczyć wartość danej dostawy;
- Prosimy o wykreślenie kar umownych wskazanych w punktach b i d. W przypadku wykonania wadliwej lub nieprawidłowej dostawy Zamawiający może naliczać kary za zwłokę, ponadto kary nie powinny być naliczane w przypadku bliżej niesprecyzowanych uchybień.
- Stosownie do przepisu art. 15r¹ ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych w okresie obowiązywania na terytorium RP stanu epidemii nie jest możliwe dokonywanie potrąceń należności zaistniałych w związku z realizacją umów zawartych na podstawie ustawy PZP;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 61 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §11 ust. 1 pkt 3) i 4) projektu umowy w następującym brzmieniu:
„3) w przypadku **zawinionego przez Wykonawcę czterokrotnego** lub więcej: niedokonania dostawy, dokonania jej nieterminowo, niedostarczenia wszystkich przedmiotów zamówienia, dostarczenia towarów o złej jakości lub nie posiadających deklarowanych właściwości. Postanowienie § 9ust. 1 lit. a) umowy stosuje się odpowiednio;

4) w przypadku **czterokrotnej zwłoki** w realizacji dostawy lub realizacji reklamacji Zamawiającemu (według wyboru) przysługuje prawo odstąpienia od umowy w części dotyczącej niezrealizowanej części dostawy lub reklamacji lub całej częściowej dostawy. Uprawnienie Zamawiający może zrealizować w terminie 30 dni od dnia upływu terminu dostawy lub realizacji reklamacji.”?

Uzasadnienie:

Z uwagi na to, że umowa ma być zawarta na przynajmniej 22 miesiące Wykonawca prosi, aby rozwiązanie umowy było możliwe dopiero w przypadku czwartego uchybienia. W pierwszej kolejności Zamawiający powinien wykorzystać kary umowne jako narzędzie do dyscyplinowania Wykonawcy. Rozwiązanie umowy powinno być możliwe dopiero w przypadku powtarzających się wielokrotnie naruszeń podstawowych obowiązków umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 43:

Czy Zamawiający w pakiecie 43 poz. 5 „5 Natrium chloratum roztwór do infuzji; 9mg/ml worek a 3000 ml ” oczekuje Natrium chloratum NaCl 0,9%roztwór do irygacji, worek 3000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 43 w poz. nr 5, w kolumnie „**Postać, dawka /stężenie/ moc**” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
5	Natrium chloratum	roztwór do infuzji; 9mg/ml

Który otrzymuje nowe brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
5	Natrium chloratum	roztwór do irygacji; 0,9%

Pytanie nr 63 dot. Wzoru umowy:

Zamawiający w paragrafie 4 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Dostawy będą realizowane w siedzibie Zamawiającego do Magazynu Apteki w dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy w godzinach od 8:00 do 13:00. Natomiast, jeżeli termin realizacji dostaw w trybie „na cito” przypadnie na dni wolne od pracy lub godziny zamknięcia Magazynu Apteki w siedzibie Zamawiającego, wówczas dostawy te będą realizowane bezpośrednio na Oddział Szpitala przy ul. Jana Pawła II 7 lub przy ul. Krasickiego 21 wskazany przez Zamawiającego w konkretnym zamówieniu.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, dla pakietu nr 7?

Proszę swą motywujemy tym, iż produkt leczniczy znajdujący się w pakiecie nr 7 nie jest lekiem na ratunek życia.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorzec umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 5 po ust. 5 dodaje ust. 5a w brzmieniu:

„5a. Zamawiający dopuszcza termin dostawy „na cito” w przypadku Pakietu nr 7 do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Pytanie nr 64 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 9 ust. 1 pkt a) w ten sposób, że:

„Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) w wysokości 8% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;”

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca

wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 65 dot. Pakietu nr 19 poz. 29 i 30 oraz Pakietu 24 poz. 16:

Czy w Pakiecie nr 19 poz. 29 i 30 oraz w Pakiecie 24 poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 32 poz. 63 i 64:

Czy w Pakiecie nr 32 poz. 63 i 64 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 37 poz. 1:

Czy w Pakiecie nr 37 poz. 1 Zamawiający dopuści test wykrywający katynę zamiast ABP? Oferowany test wykrywa następujące narkotyki:

AMP300/BUP10/BZO200/FYL20/MDMA500/MET300/MTD300/OPI300/THC25/MEP100/K2-50/CAT150

Katyna i jej przetwory są na terenie Polski częściej stosowane przez użytkowników narkotyków niż ABP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 37 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 testów, przy czym poszczególne testy są szczelnie zapakowane w oddzielne saszetki i każdą indywidualną saszetkę można wykorzystać do końca daty ważności? Pozwoli to Zamawiającemu uniknąć wytwarzania zbędnej, papierowej makulatury, powstałej po otwieraniu każdego opakowania z osobna.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 37 poz. 3:

Czy w Pakiecie nr 37 poz. 3 Zamawiający dopuści test wykrywający następujące narkotyki:

AMP50/MET50/BZO30/COC20/OPI40/THC50?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 50 poz. 1:

Czy w Pakiecie nr 50 poz. 1 Zamawiający dopuści paski pakowane w pojedyncze fiolki x 50 szt., przy czym paski po otwarciu fiolki zachowują stabilność wynoszącą 3 miesiące? Biorąc pod uwagę liczbę opakowań pasków, które ma zamiar wykorzystać Zamawiający w ramach umowy przetargowej

(przeciętnie 167 opakowań miesięcznie), nie wydaje się, żeby dostawy pasków w opakowaniach mniejszych niż 50 szt. stanowiły uzasadnioną potrzebę Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 50 poz. 1:

Czy w Pakiecie nr 50 poz. 1 Zamawiający dopuści paski testowe, współdziałające z glukometrem, którego działanie można ustawić w taki sposób, aby paski pracowały w zakresie hematokrytu 0-70%? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyjaśnienie w jakim celu Zamawiający zawęży możliwy zakres hematokrytu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 50 poz. 1:

Prosimy o odstąpienie od warunku, aby zaoferowane glukometry posiadały alarmy w postaci komunikatów „Hiper, „Hypo” oraz „Ketone”. Ostrzeżenia tego typu są przeznaczone jako orientacyjne informacje dla użytkowników indywidualnych, nie dla profesjonalistów, którzy sami wyznaczają docelowe, prawidłowe lub możliwe do osiągnięcia wartości glikemii u poszczególnych pacjentów. Alarmy tego typu nie posiadają dla profesjonalisty żadnej wartości informacyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 50 poz. 1:

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej (o ile pacjent taki wciąż żyje), Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 50 poz. 1 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 74 dot. Pakietu nr 68:

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 68 w kolumnie „**Skład / nazwa międzynarodowa**” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
------	------------------------------

1	Adsorbent dwutlenku węgla w aparatach medycznych na bazie wapna sodowanego z indykatorem
---	--

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
1	Adsorbent dwutlenku węgla w aparatach medycznych na bazie wapna sodowanego z indykatorem Wapno medyczne dopuszczone przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, W swoim składzie nie przekracza 3% NaOH ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%

Pytanie nr 75 dot. Pakietu nr 68:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjskiej i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 68 pod formularzem dodaje zapis:

„Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga dostarczenia po podpisaniu umowy odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna”

Pytanie nr 76 dot. SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że w przedmiotowym postępowaniu w Załączniku nr 2 Formularz oferty Wykonawca wypełnia tylko tabele do tych pakietów, na które składa ofertę, pozostałe tabele mogą zostać usunięte z Formularza z godnie z zapisami w Formularzu oferty.

Pytanie nr 77 dot. Wzoru umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: „Strony ustalają, że

w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 8 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.
- d) – wykreślony
- e) – wykreślony
- f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie o którym mowa w § 4 ust. 5, w wysokości 0,5% wartości brutto tych środków za każdy dzień opóźnienia,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 62 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania o pojemności 11ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 62 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania o pojemności 6ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 62 poz. 1 i 2:

Czy zamawiający dopuści sterylny żel do cewnikowania zawierający w składzie substancje konserwujące. Substancje te są w ilościach dozwolonych przez polskie prawo, produkt został certyfikowany przez jednostkę notyfikującą i w żaden sposób nie zagraża zdrowiu pacjenta ze względu na użycie tych substancji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81 dot. SWZ:

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 w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82 dot. Wzoru umowy:

Zwracam się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kar za opóźnienie w realizacji zamówienia czy reklamacji. Prosimy o wykreślenie wartości minimalniej 100 zł / dzień. Zamówienia realizowane będą cyklicznie przez Zamawiającego, zgodnie z potrzebami i założenie wysokości kary na poziomie nie mniejszym niż 100 zł jest rażąco wygórowane i może okazać się niewspółmierne do winy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 87 poz. 4:

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 87 pozycji nr 4 (Cisatracurium roztwór do wstrzykiwań i wlewu; 2 mg/ml 5 amp a 5 ml) co umożliwi bezpośredniemu przedstawicielowi producenta przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy brakiem dostępności produktu spowodowanym przez zwiększone zapotrzebowanie leku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 61 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści również hialuronian sodu o lepkości 80 000 mPas, masie cząsteczkowej 1,2 – 2 mln Da, pH 6,8-7,4 rozpuszczony w buforowanym fizjologicznym roztworze chlorku sodu, ampułkostrzykawka 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na powyższe udzielił w Pytaniu nr 26 i 27.

Pytanie nr 85 dot. Pakietu nr 61 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści również barwnik o parametrach wymienionych poniżej:

Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%, opakowanie zawiera 10 fiolek o objętości 1 ml sterylnego roztworu?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61 poz. 3 w kolumnach „Skład / nazwa międzynarodowa” i „Postać, dawka /stężenie/ moc,„ zmienia zapis z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu	strzykawka a 0,5 ml x 1 szt

Który otrzymuje nowe brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu Lub Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%,	strzykawka a 0,5 ml lub fiołka a 1 ml x 1 szt

Pytanie nr 86 dot. Pakietu nr 61 poz. 4:

Czy zamawiający dopuści również barwnik o parametrach wymienionych poniżej:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-

strzykawki o pojemności 0,5ml, sterylne. Opakowanie 1 sztuka.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61 poz. 4 w kolumnach „Skład / nazwa międzynarodowa” zmienia zapis z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
4	<p>Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350 lub roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenoglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H2O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej</p>

Który otrzymuje brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
4	<p>Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350 lub roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenoglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H2O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej</p> <p>lub</p> <p>Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej</p>

Pytanie nr 87 dot. Pakietu nr 71:

Czy w zadaniu nr 71 Zamawiający dopuści paski w opakowaniach handlowych pudełkach po 300sztuk (każdy pasek zapakowany sterylnie, oddzielnie) – z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 88 dot. Pakietu nr 68:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne wapno sodowane do zastosowań medycznych, absorbent CO₂, zmieniające zabarwienie z białego na fiolet, niekaustyczne, niepyłące, w postaci granulek 2-5mm, twardość 95%, zawartość wilgoci 12-19g%, absorpcja CO₂ min 19%, pakowane w kanistry z rączką 4,5 kg (5 litrów).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 89 dot. Pakietu nr 30 poz. 29, 30:

Czy w pakiecie 30 poz. 29, 30 miał na myśli płyn wskazany do stosowania u pacjentów w wieku dziecięcym, takich jak noworodki (od 0 do ≤ 28 dni), niemowlęta (od 28 dni do ≤ 2 lat), dzieci (od 2 do ≤ 12 lat) oraz młodzież (od 12 do ≤ 14 lat):\?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 30 w poz. nr 29 i 30, w kolumnie „Uwagi” zmienia zapisy z:

l.p.	Uwagi
29	zgodnie z CHPL - dla pacjentów od 10 dnia życia do 14 r życia
30	zgodnie z CHPL - dla pacjentów od 10 dnia życia do 14 r życia

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Uwagi
29	zgodnie z CHPL - wskazany do stosowania u pacjentów w wieku dziecięcym, takich jak noworodki (od 0 do ≤ 28 dni), niemowlęta (od 28 dni do ≤ 2 lat), dzieci (od 2 do ≤ 12 lat) oraz młodzież (od 12 do ≤ 14 lat)
30	zgodnie z CHPL - wskazany do stosowania u pacjentów w wieku dziecięcym, takich jak noworodki (od 0 do ≤ 28 dni), niemowlęta (od 28 dni do ≤ 2 lat), dzieci (od 2 do ≤ 12 lat) oraz młodzież (od 12 do ≤ 14 lat)

Pytanie nr 90 dot. Pakietu nr 48:

Czy w pakiecie 48 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania

wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91 dot. Pakietu nr 64:

Czy w pakiecie 64 poz. 1,2 celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 92 dot. Pakietu nr 64:

Czy w pakiecie 64 poz. 3 Zamawiający wymaga określoną w ChPL stabilność po rozcieńczeniu: 24 godziny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 93 dot. Pakietu nr 64:

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 64 poz. 4** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 94 dot. Pakietu nr 64:

Czy w pakiecie 64 poz. 5 celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 95 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy wzoru umowy §5 ust. 6

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 dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 5 ust. 6 zmienia zapisy z:

„6. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy z odpowiednim terminem ważności, nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie pisemnie lub mailowo musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„6. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy z odpowiednim terminem ważności, nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.

W przypadku produktów do żywienia dojelitowego Zamawiający dopuszcza produkty z terminem ważności nie krótszym niż 8 miesięcy od dostarczenia towaru do Apteki Szpitala. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie pisemnie lub mailowo musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Pytanie nr 96 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 4 b

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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 na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 7 ust. 4 lit. b) zmienia zapisy z:

„b)wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych od dnia jej otrzymania pod nr telefonu lub pod nr faksu
Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„b)wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych od dnia jej otrzymania pod nr telefonu lub pod nr faksu
Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym. **Czas ten może zostać wydłużony do 14 dni roboczych po uprzednim pisemnym wniosku Wykonawcy (e-mail) i wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.”**

Pytanie nr 97 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy § 9 ustęp 1 a umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 98 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy § 9 ustęp 1 b umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia do 5 % wartości danej dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 99 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy § 2 ustęp 9 umowy

Na barkach Zamawiającego leży prawidłowe oszacowanie wartości i ilości asortymentu. Zamawiający określa wykorzystanie przedmiotu umowy na poziomie minimum 10%, w związku z ilości określone w formularzu asortymentowo-cenowym prawdopodobnie są mocno zawyżone.

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie, aby wartość umowy była zrealizowana poziomie przynajmniej 60 %.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 100 dot. Pakietu nr 24 poz. 8:

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 8 Bardzo proszę o podanie dawki leku . Brak rejestracji leku w dawce 10 mg w 100 ml

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 24 w poz. nr 8, w kolumnie „**Postać/dawka/stężenie/moc**” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
8	Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
8	Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 2 mg/ml

Pytanie nr 101 dot. Pakietu nr 24 poz. 10:

Dotyczy pakietu nr 24 poz. 10. 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 102 dot. Pakietu nr 28 poz. 5:

Dotyczy pakietu nr 28 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 28 w poz. nr 5, w kolumnie „**Postać/dawka/stężenie/moc**” i „**Wielkość opakowania**” zmienia zapisy z:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
5	proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań; 3 mg	1 fiol

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
5	proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań; 3 mg 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika	1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika

Pytanie nr 103 dot. Pakietu nr 32 poz. 7:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 7 Bardzo proszę o podanie dawki leku . Brak rejestracji leku w dawce 100mg po 60 ml .

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 104 dot. Pakietu nr 32 poz. 17:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 17 Bardzo proszę o podanie dawki leku . Brak rejestracji leku w dawce 30 mg

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 32 w poz. nr 17, w kolumnie „Postać/dawka/stężenie/moc” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
17	Cilazaprilum	tabletki; 30 mg

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc
17	Cilazaprilum	tabletki; 5 mg

Pytanie nr 105 dot. Pakietu nr 32 poz. 30:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 30. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 106 dot. Pakietu nr 32 poz. 35:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 35 Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu w zawiązku z dużymi problemami z dostępnością .

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 107 dot. Pakietu nr 32 poz. 52:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 52. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 32 w poz. nr 52, w kolumnie „Uwagi” dodaje zapisy:

l.p.	Uwagi
52	Zamawiający wymaga produktu leczniczego

Pytanie nr 108 dot. Pakietu nr 32 poz. 53:

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę 209 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 109 dot. Pakietu nr 38 poz. 1,2:

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1.2. Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 38 w poz. nr 1 i 2, w kolumnie „Uwagi” dodaje zapisy:

l.p.	Uwagi
1	Zamawiający wymaga by produkty pochodziły od jednego producenta
2	Zamawiający wymaga by produkty pochodziły od jednego producenta

Pytanie nr 110 dot. Pakietu nr 44 poz. 5:

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 111 dot. Pakietu nr 44 poz. 6:

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 112 dot. Pakietu nr 44 poz. 12:

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 12. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 113 dot. Pakietu nr 44 poz. 13:

Dotyczy pakietu nr 44 poz. 13. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 114 dot. Pakietu nr 45 poz. 1, 2:

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 1.2 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 45 w poz. nr 1 i 2, w kolumnie „**Uwagi**” dodaje zapisy:

l.p.	Uwagi
1	Zamawiający wymaga by produkty pochodziły od jednego producenta
2	Zamawiający wymaga by produkty pochodziły od jednego producenta

Pytanie nr 115 dot. Pakietu nr 45 poz. 3:

Dotyczy pakietu nr 45 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 116 dot. Pakietu nr 63 poz. 25:

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 25. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 117 dot. Pakietu nr 64 poz. 5:

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 5. 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?/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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 118 dot. Pakietu nr 66 poz. 11:

Dotyczy pakietu nr 66 poz. 11. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 119:

Pakiet 22 poz. 3,23,33

Pakiet 49 poz. 52,59

Zakończona produkcja Bardzo proszę o wydzielenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją po pakiecie o zakończonej produkcji

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 120:

Pakiet 19 poz. 47

Pakiet 22 poz. 2

Pakiet 24 poz. 12,15

Pakiet 32 poz. 10,44

Pakiet 44 poz. 21

Pakiet 49 poz. 1

Pakiet 51 poz.18

Pakiet 67 poz. 4

Brak produkcji . Bardzo proszę o wydzielenie leków z pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją po pakiecie o braku produkcji .

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na powyższe udzielił w Pytaniu nr 18.

Pytanie nr 121 dot. SWZ:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 ustępie 13 SWZ.

Pytanie nr 122 dot. SWZ:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie informuje, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 ustępie 13 SWZ.

Pytanie nr 123 dot. SWZ:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na powyższe udzielił w Pytaniu nr 18.

Pytanie nr 124 dot. Pakietu nr 50:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie ilości glukometrów jaką Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 50 w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

l.p.	Nazwa towaru
1	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru, w czasie do 5 sekund.</p> <p>Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej, żyłnej, tętniczej, noworodkowej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica 10 mg/dl; górna granica 600 mg/dl.</p> <p>Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-35 st°C.</p> <p>Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 10-70% z funkcją automatycznego wyrzutu paska.</p> <p>Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.</p> <p>Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hiper, „Hypo” oraz „Ketone”</p> <p>Płyny dostarczane w ramach umowy, ważne po otwarciu każdej fiołki 6 miesięcy.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie - na jednym zestawie baterii pastylkowych glukometr wykonuje od 2-3 tys pomiarów) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.</p> <p>Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.</p> <p>Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia.</p> <p>Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Paski ważne po otwarciu każdej fiołki 6 miesięcy.</p>

Który otrzymuje nowe brzmienie:

l.p.	Nazwa towaru
1	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru, w czasie do 5 sekund. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej, żyłnej, tętniczej, noworodkowej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica 10 mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-35 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 10-70% z funkcją automatycznego wyrzutu paska. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hiper, „Hypo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy, ważne po otwarciu każdej fiolki 6 miesięcy.</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów w ilość 100 szt. oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie - na jednym zestawie baterii pastylkowych glukometr wykonuje od 2-3 tys pomiarów) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Paski ważne po otwarciu każdej fiolki 6 miesięcy.</p>

Pytanie nr 125 dot. Wzoru umowy:

Dot. Wzoru umowy §2, ust. 12- pakiet 50

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w §2, ust. 12 w sposób następujący:

12. Termin realizacji przedmiotu umowy:

-przez okres 22miesiący dla Pakietów nr 88-91 od dnia 01.01.2022r. do 14.10.2023r. lub do czasu wykorzystania zakładanych ilości wynikających z Formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ;

-przez okres 24miesiący dla Pakietów nr 1-9,11-17, 19-25, 27-31, 34-35, 37-41, 43-49, 51-54,56-67, 69-74, 76-87, 92-100tj. od dnia 15.10.2021r. do 14.10.2023r. lub do czasu wykorzystania zakładanych ilości wynikających z Formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ;

-przez okres 26miesiący dla Pakietów nr 10, 18, 26, 32-33, 36, 42, 50, 55,68, 75tj. od dnia zawarcia umowy do 14.10.2023r. lub do czasu wykorzystania zakładanych ilości wynikających z Formularza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ- w zależności od tego co nastąpi wcześniej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 126 dot. Wzoru umowy:

Dot. Wzoru umowy §5, ust. 1 i 5- pakiet 50

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówień dla pakietu 50 do 3 dni roboczych. Ponieważ asortyment znajdujący się w pakiecie 50 (paski do pomiaru glukozy we krwi) nie jest asortymentem „ratującym życie” wnioskujemy również o wydłużenie terminu dostaw „na cito” dla pakietu 50 do 48 godzin roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 5:

a) ust. 1 zmienia zapisy z:

„1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy wymieniony w Załączniku nr 1 do umowy według cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego w terminie **2 dni roboczych** od momentu złożenia zamówienia pod nr faksu lub pod adresem e-mail

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy wymieniony w Załączniku nr 1 do umowy według cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego w terminie **2 dni roboczych (w przypadku Pakietu nr 50 w terminie 3 dni roboczych)** od momentu złożenia zamówienia pod nr faksu lub pod adresem e-mail

b) ust. 5 zmienia zapisy z:

„5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie **do 2 dni roboczych** licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia za wyjątkiem Pakietu nr 61.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie **do 2 dni roboczych (w przypadku Pakietu nr 50 w terminie do 3 dni roboczych)** licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin od przesłania zamówienia za wyjątkiem Pakietu nr 61.”

c) ust. 5a zmienia zapisy z:

„5a. Zamawiający dopuszcza termin dostawy „na cito” w przypadku Pakietu nr 7 do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„5a. Zamawiający dopuszcza termin dostawy „na cito” w przypadku Pakietu nr 7 do 12 godzin, **a w przypadku Pakietu nr 50 do 48 godzin** od momentu złożenia zamówienia, od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Pytanie nr 127 dot. Wzoru umowy:

Dot. Wzoru umowy §5, ust. 3 i 5- pakiet 50

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą modyfikację zapisów dotyczących dostaw „na cito” dla pakietu 50 i zmianę na 24 godziny robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odpowiedział na powyższe w Pytaniu nr 126.

Pytanie nr 128 dot. Wzoru umowy:

Dot. Wzoru umowy §5, ust.7- pakiet 50

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów zawartych w §5 ust. 7 na następujący:

7. W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę Zamawiający dokona zakupu we

własnym zakresie .W takim przypadku Wykonawca nie będzie sobie rościł prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy a Zamawiający nie naliczy kar umownych”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 129 dot. Wzoru umowy:

Dot. wzoru umowy §5, ust.7- pakiet 50

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie zwracamy się z prośbą o zmianą zapisów w sposób następujący, a także usunięcie zapisu o możliwości naliczania kar za nieterminową realizację dostaw. Taki zapis de facto oznaczałby podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

7. W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach, **jednak różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 130 dot. Wzoru umowy:

Dot. Wzoru umowy §6, ust.14- pakiet 50

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w §6 ust. 14 odnośnie pakietu 50 w sposób następujący

14. Wykonawca w ciągu **48 (czterdziestu ośmiu) godzin roboczych** od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.

Odpowiedź:

Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP we Wzorce umowy stanowiącym Załącznik nr 4 do SWZ, w § 6 ust. 14 zmienia zapis z::

„14. Wykonawca w ciągu **48 (czterdziestu ośmiu) godzin** od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.”

Który otrzymuje nowe brzmienie:

„14. Wykonawca w ciągu **48 (czterdziestu ośmiu) godzin roboczych** od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.”

Pytanie nr 131 dot. Wzoru umowy:

Dot. wzoru umowy §7, ust.5- pakiet 50

Zwracamy się z prośbą o zmianą zapisów

5.Zamawiający zastrzega sobie możliwość nie przyjęcia przedmiotu umowy, którego jakość odbiega od obowiązujących norm z zastrzeżeniem warunków odbioru określonych w § 6 umowy. W takim przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę do wymiany wadliwego przedmiotu umowy na przedmiot umowy dobrej jakości w terminie podanym w § 7 ust. 4 umowy na własny koszt i ryzyko. Po przekroczeniu w/w terminu Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach, **jednak różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 132 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy wzoru umowy §9, ust. 1 i 2- pakiet 50

Prosimy o modyfikację zapisów dotyczących kar umownych w §9 ust. 1 w sposób następujący:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci karę umowną:
 - a) w wysokości **8% wartości brutto niezrealizowanej części umowy** w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - b) w wysokości **5% wartości brutto niewykonanej lub nienależyte wykonanej części zamówienia** w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
 - c) w wysokości **0,1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy, jednak nie mniej niż 50 złotych**, za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
 - d) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w § 9 ust. 1 lit. a) - c) umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **1% wartości umowy brutto**;
 - e) za zwłokę w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie, o którym mowa w § 7 ust. 4 i 5 umowy, w wysokości **1% wartości brutto tych środków** za każdy dzień zwłoki.
2. Strony postanawiają, że Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego, lecz innych niż określone § 11 umowy i Kodeksie Cywilnym, w wysokości **8% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 133 dot. Pakietu nr 29 poz. 19:

Dotyczy Pakietu 29 poz. 19

Czy w tej pozycji Zamawiający wymaga Insuliny ludzkiej o krótkim czasie działania (Polhumin R) roztwór do wstrzykiwani 100j.m/ml 5 wkładów po 3 ml ?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Ponadto, Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm) wprowadza zmiany w:

I. Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ:

- 1) w Pakiecie nr 8 w poz. nr 2 zmienia zapis z:

PAKIET NR 8

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania (w zależności od potrzeb)	Ilość mikrogramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
2			Cinacalcetum	W zależności od potrzeb: tabl powł 30mg; 60mg; 90mg	Op = 28 szt	25200					
	Suma										

który otrzymuje nowe brzmienie:

PAKIET NR 8



Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania (w zależności od potrzeb)	Ilość wyrażona w jednostkach : dla poz 1 - mikrogramy; poz 2 - miligramy	Cena jednostkowa netto w poz 1 - za jeden mikrogram, w poz 2 - za 1 miligram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
2			Cinacalcetum	Tabletki powlekane	Op = 28 szt	25200					
Suma											

* Lek zarejestrowany i rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie wtórnej nadczynności przytarczyc u pacjentów hemodializowanych (B.39) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

2) w Pakiecie nr 9 zmienia zapis z:

PAKIET NR 9

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Toxinum botulinicum typum A w kompleksie z hemaglutyniną		1 fiol	200					
Suma											

* Lek zarejestrowany i rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Górnej Po Udarze Mózgu (B.57) oraz Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Dolnej Po Udarze Mózgu (B.83.) z użyciem toksyny botulinowej Typu-A na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

który otrzymuje nowe brzmienie:

PAKIET NR 9

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość gramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Toxinum botulinicum typum A		1 fiol	200					Zamawiający wymaga fiołki podzielnej dla kilku pacjentów
Suma											

* Lek zarejestrowany i rekomendowany do leczenia w ramach programu lekowego Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Górnej Po Udarze Mózgu (B.57) oraz Leczenie Pacjentów Ze Spastycznością Kończyny Dolnej Po Udarze Mózgu (B.83.) z użyciem toksyny botulinowej Typu-A na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

3) w Pakiecie nr 10 zmienia zapis z:

PAKIET NR 10

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Cinacalcetum	tabl powł. 30 mg	28 szt	350					
2			Cinacalcetum	tabl powł 60 mg	28 szt	200					
3			Cinacalcetum	tabl powł 90 mg	28 szt	100					
Suma											

* Załącznik B.39. Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

[który otrzymuje nowe brzmienie:](#)

PAKIET NR 10

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość miligramów substancji	Cena jednostkowa netto/ 1 mg.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Cinacalcetum	tabl powł	op = 28 szt	882000					
Suma											

* Załącznik B.39. Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania asortymentu w ilości zależnej od ilości pacjentów oraz od przyznanego przez Narodowy Fundusz Zdrowia kontraktu.

4) w Pakiecie nr 5 zmienia zapis z:

PAKIET NR 5

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania (w zależności od potrzeb)	Ilość mikrogramów	Cena jednostkowa netto/ 1 gram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Interferonum beta 1 a	roztwór do wstrzykiwań, 44 mcg/0,5 ml	4 wkłady a 1,5 ml	30					
Suma											

* Lek zarejestrowany do stosowania u dorosłych pacjentów z rzutowo-remisyjną postacią stwardnienia rozsianego, rekomendowany do leczenia w programie lekowym Leczenie Stwardnienia Rozsianego (B.29) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

[który otrzymuje nowe brzmienie:](#)

PAKIET NR 5

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość mikrogramów	Cena jednostkowa netto/ 1 mikrogram	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
1			Interferonum beta 1 a	roztwór do wstrzykiwań,		15840					
	Suma										

* Lek zarejestrowany do stosowania u dorosłych pacjentów z rzutowo-remisyjną postacią stwardnienia rozsianego, rekomendowany do leczenia w programie lekowym Leczenie Stwardnienia Rozsianego (B.29) na podstawie Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18.02.2021 r w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

5) w Pakiecie nr 16, 17 i 73 pod Formularzem asortymentowo – cenowym dodaje zapis:

„Leki nie będą stosowane w ramach programów lekowych.”

6) w Pakiecie nr 44 poz. 16 i 17 w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

l.p.	Uwagi
16	Zamawiający wymaga zgodnie z CHPL wskazania do stosowania w chorobach układu nerwowego w tym: zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, ostre urazy rdzenia kręgowego
17	Zamawiający wymaga zgodnie z CHPL wskazania do stosowania w chorobach układu nerwowego w tym: zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, ostre urazy rdzenia kręgowego

II. Specyfikacji Warunków Zamówienia w Rozdziale nr 14:

1) w ust. 10 zmienia zapis z:

„10. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio Wykonawcy, Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub Podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż Wykonawca, Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub Podwykonawcę, jako dokument elektroniczny,

przekazuje się ten dokument. Natomiast, w przypadku podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„10. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio Wykonawcy, Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub Podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż Wykonawca, Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub Podwykonawcę, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument. Natomiast, w przypadku podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo **przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**”

2) w ust. 11 zmienia zapis z:

„11. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Natomiast, w przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby zostały niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej;”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„11. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu **opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej. Natomiast, w przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby zostały niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu **opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej;”

3) w ust. 15 zmienia zapis z:

„15. Dokumenty składające się na ofertę winny być, pod rygorem nieważności, sporządzone w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentu, podpisane przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisem osobistym przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy na podstawie dokumentu potwierdzającego dopuszczenie do występowania w obrocie prawnym bądź na podstawie stosowanego pełnomocnictwa.”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„15. Dokumenty składające się na ofertę winny być, pod rygorem nieważności, sporządzone w postaci dokumentu elektronicznego lub elektronicznej kopii dokumentu, podpisane przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy na podstawie dokumentu potwierdzającego dopuszczenie do występowania w obrocie prawnym bądź na podstawie stosowanego pełnomocnictwa.”

Zamawiający na podstawie art. 135 ust 3 ustawy PZP przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie tj. **do dnia 07.05.2021r. do godziny 10:00.**

Z związku z powyższym Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

1) w Rozdziale 13 „Termin związania ofertą” w ust. 1 zmienia treść z:

„Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do **dnia 26.07.2021r.**”

Na:

„Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do **dnia 05.08.2021r.**”

2) w Rozdziale 15 „Sposób oraz termin składania ofert” w ust. 1 zmienia treść z:

„Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/wss2> w terminie **do dnia 28.04.2021r. do godziny 10:00.**”

Na:

„Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/wss2> w terminie **do dnia 07.05.2021r. do godziny 10:00.**”

3) w Rozdziale nr 16 „Termin otwarcia ofert” w ust. 1 zmienia treść z:

„Otwarcie ofert nastąpi **28.04.2021r. o godzinie 10:15**, w siedzibie Zamawiającego w Biurze Zamówień Publicznych przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy Zakupowej.”

Na:

„Otwarcie ofert nastąpi **07.05.2021r. o godzinie 10:15**, w siedzibie Zamawiającego w Biurze Zamówień Publicznych przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy Zakupowej.”

4) w Rozdziale nr 20 „Wymagania dotyczące wadium”:

a) w ust. 2 zmienia treść z:

„Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert tj. **do dnia 28.04.2021r. do godz.: 10:00** i utrzymuje się nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.”

Na:

„Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert tj. **do dnia 07.05.2021r. do godz.: 10:00** i utrzymuje się nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.”

b) w ust. 5 zmienia treść z:

„Środki pieniężne z tytułu wadium winny wpłynąć na konto Zamawiającego **do dnia 28.04.2021r. do godz.: 10:00**. Za termin wniesienia wadium przyjmuje się moment uznania konta Zamawiającego.”

Na:

„Środki pieniężne z tytułu wadium winny wpłynąć na konto Zamawiającego **do dnia 07.05.2021r. do godz.: 10:00**. Za termin wniesienia wadium przyjmuje się moment uznania konta Zamawiającego.”

Jednocześnie w związku z wprowadzonymi zmianami do SWZ, które prowadzą do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy PZP Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej „Sprostowanie do ogłoszenia z dnia 21.04.2021r.”.

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 21.04.2021r pakiet 5, 8, 9, 10, 16, 17, 24, 28, 30, 32, 38, 43, 44, 45, 50, 61, 68, 73, 88.
- Załącznik nr 4 do SWZ - Wzór umowy po zmianach z dnia 21.04.2021r.
- SWZ po zmianach z dnia 21.04.2021r.
- Sprostowanie do ogłoszenia o zamówieniu z dnia 21.04.2021r.

Pozostała treść SWZ oraz załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania ofert ulega przedłużeniu do 07.05.2021r. do godziny 10:00

Z poważaniem