



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

SP ZOZ/DZ/318/2023/1

Myszków, 27.11.2023 r.

**WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1**

*dotyczy postępowania o wartości przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ww. ustawy pn.:*

***Dostawa produktów leczniczych, środków kontrastowych, wyrobów do terapii nerkowej oraz środków żywieniowych dla potrzeb komórek organizacyjnych podległych SPZOZ w Myszkowie***

ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,  
w dniu 08.11.2023 r. pod nr 2023/S 215-678739

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi, dodatkowo zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

**Pytanie 1:** „Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 11 pozycji 11 produkt leczniczy Nystatin TZF proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 100 000 j.m./ml (2,4 mln j.m./5 g); **24 ml?** Jest to jedyna zawiesina bez konserwantów. Sporządzona zawiesina doustna nie wymaga przechowywania w lodówce, a jej trwałość w temperaturze poniżej 25 °C wynosi 7 dni.”

**Odpowiedź 1:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla wskazanego Pakietu i pozycji należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 2:** „Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?”

**Odpowiedź 2:** Zamawiający wymaga podania ceny, w jakiej lek będzie sprzedawany. Sposób postępowania określono w SWZ (rozdział II ust. 1 pkt 3 tiret trzecie: brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją warunków zamówienia).

**Pytanie 3:** „Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?”

**Odpowiedź 3:** W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 4:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

**Odpowiedź 4:** Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsulek, drażetek, jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 5:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?”

**Odpowiedź 5:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w zakresie zmiany ampulki na fiołki. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

**Pytanie 6:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)”

**Odpowiedź 6:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany wielkości opakowań.

**Pytanie 7:** „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

**Odpowiedź 7:** W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 8:** „Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

**Odpowiedź 8:** Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Pytanie 9:** „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.”

**Odpowiedź 9:** W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą przedmiotowe środki dowodowe.

**Pytanie 10:** „Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłąbnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłąbnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 123.”

**Odpowiedź 10:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 3 poz. 123 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.**

**Pytanie 11:** „Czy w Pakiecie nr 2: Leki iniekcyjne poz. 15 i 16 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?”

**Odpowiedź 11:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań.

**Pytanie 12:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. nr 1 dopuści worek 3-komorowy do żywienia pozajelitowego. Zawierający roztwór aminokwasów glukozę, elektrolity, emulsję tłuszczową (olej sojowy, triglicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe), brak kwasu glutaminowego. Zawartość azotu 12g, zawartość cynku 0,06 mmol, wartość energii pozabiałkowej 1276 kcal. Osmolarność 1440 mOsm/l pojemność 1435ml?”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 16 poz. 1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 13:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. nr 2 dopuści worek 3-komorowy do żywienia pozajelitowego. Zawiera roztwór aminokwasów, glukozę, elektrolity, emulsję tłuszczową (olej sojowy, triglicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek i olej rybny bogaty w omega 3 kwasy tłuszczowe). Brak zawartości kwasu glutaminowego. Zawartość azotu 9,1 g, zawartość cynku 0,04 mmol, wartość energii pozabiałkowej 964 kcal. Osmolarność 1440 mOsm/l Pojemność: 1085 ml ?”

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 16 poz. 2 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 14:** „Dotyczy zał. nr 2 projektowane postanowienia umowy § 8 Kary Umowne ustęp 1 - Zaprojektowane przez Zamawiającego zasady naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania terminu dostawy lub reklamacji spełniają w całości przesłanki do zakwalifikowania ich jako rażącej kary umownej, gdyż została istotnie zachwiana relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07 oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). W przypadku kar okresowych kary zwyczajowo wynoszą od 0.5% do 1% wynagrodzenia za każdy dzień opóźnienia. Naliczanie kary umownej za każdą godzinę opóźnienia stanowi ewenement wśród postępowań publicznych w sektorze opieki zdrowotnej. Dlatego wnosimy o dostosowanie projektowanych kar umownych do zasad dobrej praktyki handlowej i zaprzestanie wykorzystywania uprzywilejowanej pozycji przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowienia § 8 ust 1 projektowanych postanowień umowy, a jednocześnie zwraca uwagę, że kara została zastrzeżona w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem za każdą godzinę zwłoki (nie



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**opóźnień).** Ponadto treść projektowanych postanowień umowy dodatkowo reguluje sytuacje związane z ewentualnym brakiem możliwości dotrzymania terminów umownych, stąd w ocenie Zamawiającego nie może ostać się zarzut dotyczący domniemanego wykorzystywania pozycji uprzywilejowanej, czy rażąco wygórowanej kary umownej.

**Pytanie 15:** „Pakiet 1, Pozycja 5, Bupivacaine spinal heavy Amp 5 mg/ml 4 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?”

**Odpowiedź 15:** Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym.

**Pytanie 16:** „Pakiet 1, Pozycja 27, 28, 29, 30 Lidocaine hydrochloride Amp 1 % 2 ml x 10; Lidocaine hydrochloride Amp 2 % 2 ml x 10 ; Lidocaine hydrochloride Fiol 1 % 20 ml x 5; Lidocaine hydrochloride Fiol 2 % 20 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy Pakiet 1, Pozycja 27, 28, 29, 30 posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

**Pytanie 17:** „Pakiet 13, Pozycja 1, Cefazidime FIOL 1G X 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?”

**Odpowiedź 17:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 13 poz. 1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 18:** „Pakiet 15, Pozycja 2, Omeprazole FIOL 40 mg X 1 proszek do sporz. r-ru do infuzji: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?”

**Odpowiedź 18:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 18 poz. 2 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 19:** „Pakiet 19, Pozycja 1, Metronidazole Butelka z dwoma portami 0,5% 100 ML X 40 butelek: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 19 poz. 1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 20:** „W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 17 projektu umowy 21 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

**Odpowiedź 20:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 3 ust. 17 projektowanych postanowień umowy.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 21:** „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1,5:

1. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku: niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 3 ust. 1, 3 i 4 lub w przypadku odmowy realizacji dostawy lub jej części lub w przypadku niedotrzymania terminów reklamacji określonych w § 3 ust. 17 umowy w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem za każdą godzinę zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem.

5. W razie naruszenia obowiązku określonego w § 3 ust. 5 oraz § 5 ust. 2 umowy, Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 150,00 złotych za każdy przypadek naruszenia.”

**Odpowiedź 21:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 8 ust. 1, 5 projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie Zamawiający z własnej inicjatywy koryguje omyłkę pisarską w § 8 ust. 7 projektowanych postanowień umownych do brzmienia: „Łączna wysokość kar umownych naliczonych wobec Wykonawcy w okresie obowiązywania umowy nie może przekroczyć 20 % całkowitego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 1.”

Korekta określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 22:** „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.”

**Odpowiedź 22:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 4 poz. 49 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 23:** „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.”

**Odpowiedź 23:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 4 poz. 49 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 24:** „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury probiotycznych bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?”

**Odpowiedź 24:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w SWZ, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, z przeliczeniem ilości. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa międzynarodowa”, „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 25:** „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

*konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)."*

**Odpowiedź 25:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu o charakterystyce opisanej w pytaniu.

**Pytanie 26:** „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 92 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny doustnej.”

**Odpowiedź 26:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu o charakterystyce opisanej w pytaniu.

**Pytanie 27:** „Pytanie do pakietu nr 7 - Czy Zamawiający ze względu na warunki utrzymania gwarancji Optiventage MultiUse wymaga, aby oferowane wkłady były w pełni kompatybilne ze wstrzykiwaczem kontrastu oraz potwierdzone oświadczeniem producenta wstrzykiwacza?”

**Odpowiedź 27:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ, wymaga kompatybilności z wstrzykiwaczem Optiventage MultiUse.

Pytania nr 28-36 dotyczą wzoru umowy:

**Pytanie 28:** „Do §1 ust. 5 lit. b) wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Ponieważ zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu to prosimy o dodanie do §1 ust. 5 lit. b) wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dostarczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na taka dostawę musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Odpowiedź 28:** Zamawiający modyfikuje treść postanowienia § 1 ust. 5 lit. b do brzmienia:

**"b. przedmiot dostawy określony w ust. 1 i 4 posiada termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia i nienaruszone opakowanie. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dostarczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na taka dostawę musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

Zmiana określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 29:** „Do §3 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.".

**Odpowiedź 29:** Zamawiający nie widzi konieczności dokonywania modyfikacji, a w konsekwencji nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 3 ust. 11 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 30:** „Do treści §4 ust. 1, §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę?”

**Odpowiedź 30:** Projektowane postanowienia umowy określają przesłanki zmiany umowy w § 7 projektu umowy, w tym w § 7 ust. 2 lit. d i h projektu umowy. Ewentualne zmiany umowy będą procedowane zgodnie z postanowieniami umownymi i ustawą Pzp.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 31:** „Do §5 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dopisanie do §5 ust. 1 wzoru umowy: „..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”

**Odpowiedź 31:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 5 ust. 2 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 32:** „Do §6 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §6 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 20% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego? Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §6 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.”

**Odpowiedź 32:** Zamawiający modyfikuje treść § 6 ust 3 pkt 1) projektowanych postanowień umowy do brzmienia: „1) każda ze Stron jest uprawniona do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia, gdy wskaźnik ceny towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego (dalej również „Wskaźnik”) za ostatni kwartał poprzedzający wniosek o waloryzację wzrośnie/spadnie o co najmniej 15% w stosunku do wysokości tego wskaźnika w kwartale zawarcia umowy;”

**Pytanie 33:** „Do §6 ust. 3 pkt 7) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w umowie? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 48 ust. 1 zdanie wspólne in fine ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców (Dz. U. z 2022 r. poz. 2185).”

**Odpowiedź 33:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 6 ust. 3 pkt 7) projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 34:** „Do §6 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust.3 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.”

**Odpowiedź 34:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 6 ust. 3 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 35:** „Do §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §7 ust. 2 lit. c), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE

42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażący naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.”

**Odpowiedź 35: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia. Zamawiający nie podziela stanowiska Wykonawcy. W szczególności należy wskazać, iż Wykonawca w swoich rozważaniach pominął całkowicie treść § 1 ust. 3 oraz okoliczność, iż postanowienie § 7 ust. 2 lit. c projektowanych postanowień umowy dotyczą zmian umowy, do której to zmiany konieczna jest zgoda obu stron umowy (§ 7 ust. 7 projektowanych postanowień umowy). W konsekwencji nie ma mowy o jednostronnym uprawnieniu Zamawiającego do zmiany umowy. Z powyższego wynika również, iż zarzut wprowadzenia prawa opcji, o którym mowa w art. 441 ustawy Pzp należy uznać za chybiony.**

**Pytanie 36:** „Do treści §8 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji lub wstrzymania dostaw w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 8 760% w skali roku (1% x 24 h x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie 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.”.





**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Odpowiedź 36:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 8 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 37:** „Czy zamawiający dopuści w Pakiecie nr 11 pozycji 11 produkt leczniczy Nystatin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 100 000 j.m./ml (2,4 mln j.m./5 g); 24 ml?”

**Odpowiedź 37:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 11 poz. 11 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 38:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ?”

**Odpowiedź 38:** W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 39:** „W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie w pakiecie 18 pozycja 1 produktu leczniczego Glycophos w ampulkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampulkami pakowanymi po 20 szt.”

**Odpowiedź 39:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 18 poz. 1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 40:** „Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 9, pozycja nr 6, Zamawiający potwierdza, że należy zaferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o wyspecyfikowanym układzie buforujący, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?”

**Odpowiedź 40:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 9 poz. 6 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 41:** Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w pakiecie nr 9, pozycja nr 18, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczału sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

*buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera-wskaźnika hipoksji tkankowej (poziomu niedotlenienia tkanek)?."*

**Odpowiedź 41:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 9 poz. 18 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 42:** „Pytanie do pakietu 17 pozycji 1 i 2 - Czy Zamawiający oczekuje produktu Nutrison Energy, zawierającego mieszaninę białek serwatki, kazeiny, grochu i soi, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?”

**Odpowiedź 42:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 17 poz. 1 i 2 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 43:** „Pytanie do pakietu 17 pozycji 7 - Czy Zamawiający oczekuje uniwersalnego zestawu grawitacyjnego do podawania diet, który umożliwi połączenie z workiem/butelką/butelką Optri czy zestawu umożliwiającego połączenie tylko z workiem/butelką Optri?”

**Odpowiedź 43:** Zamawiający oczekuje uniwersalnego zestawu grawitacyjnego do podawania diet, który umożliwi połączenie z workiem/butelką/butelką Optri.

**Pytanie 44:** „Pytanie do pakietu 4 pozycji 110, 111 - W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12- miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.”

**Odpowiedź 44:** Zamawiający dokonał modyfikacji możliwości zaferowania terminu ważności krótszego, niż 12 miesięcy odpowiadając na pytanie 28.

**Pytanie 45:** „Pytanie do pakietu 17 pozycji 1-10 - W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12- miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.”

**Odpowiedź 45:** Zamawiający dokonał modyfikacji możliwości zaferowania terminu ważności krótszego, niż 12 miesięcy odpowiadając na pytanie 28.

**Pytanie 46:** „Czy Zamawiający dla pakietu 5 zmieni wygmóg realizacji dostaw na: "od poniedziałku do piątku, w godzinach: 07:00-14:00"?”

**Odpowiedź 46:** Zamawiający modyfikuje treść § 3 ust 3 litera a do brzmienia: " (...) a) od poniedziałku do piątku , w godzinach: 07:00 – 9: 30 w zakresie pakietu 1-2, 4, 8,".

Tym samym Zamawiający wskazuje, że dostawy dla pakietu nr 5 winny odbywać się od poniedziałku do piątku, w godzinach 7:00 – 13:00. Zmiana określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 47:** „Dotyczy pakiet nr 22 poz. 2

*Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"*

**Odpowiedź 47:** Zamawiający nie prowadzi programów lekowych.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

---

**Pytanie 48:** „Dotyczy pakiet nr 31 poz. 2

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Monover, 100mgFe3+/ml; 5ml, roztw. d/wstrz, infuz, 5fiol-20 op?*

**Odpowiedź 48:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, **aktualny zostaje termin składania ofert** ustalony do dnia **07.12.2023 r. do godziny 13.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o **godzinie 13.05** oraz odpowiednio termin związania ofertą.

Zatwierdził  
p.o. DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zespołu  
Opieki Zdrowotnej w Myszkowie

Krzysztof Bestwina