



PCZ/II-ZP/09/2022

Żnin, dn. 17.05.2022 r.

**Dotyczy: zapytane ofertowe na dostawę Antybiotyków dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o.**  
**nr post.: PCZ/II-ZP/09/2022**

Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w zapytaniu ofertowym o cenę:

**Pytanie 1.** Do treści § 6 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie z wzoru umowy treści § 6 ust. 4 ponieważ §7 ust. 1 pkt 1) przewiduje już sankcję na wypadek opóźniania w realizacji dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający skreśla ze wzoru umowy pkt. 4 w § 6**

**Aktualny wzór umowy po zmianach z dnia 16.05.2022r. został załączony do odpowiedzi na pytania Wykonawców.**

**Pytanie 2.** Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź: Na dzień 16.05.2022 r. Spółki pn.: Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotyczą przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.**

**Pytanie 3.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:  
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

-cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie widzi przesłanek do ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego Spółki wobec czego nie wyraża zgody na ustanowienie proponowanego zabezpieczenia wykonania umowy.**

**Pytanie 4.** Pakiet 1, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak**

**Pytanie 5.** Pakiet 1, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Tak.**



**Pytanie 6.** Pakiet 1, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7.** Pakiet 1, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 8.** Pakiet 1, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 9.** Pakiet 1, Pozycja 2: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 10.** Pakiet 1, Pozycja 2: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 11.** Pakiet 1, Pozycja 2: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 12.** Pakiet 1, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13.** Pakiet 1, Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?



**Odpowiedź: Tak**

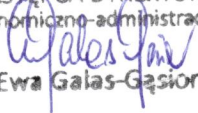
**Pytanie 14.** Pakiet 1, Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 15.** Pakiet 1, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Zamawiający wymaga aby **wszystkie zmiany**, na które Zamawiający wyraził zgodę powyższymi odpowiedziami, wprowadzane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego) składanej oferty, **winny być** (jeżeli dotyczy) w danej pozycji asortymentu **wytfuszczone i/lub podkreślone** oraz opisane przez Wykonawcę pod tabelą w/w Formularza, w zakresie oferowanej Grupy, w następujący sposób:  
„Lp. ..., ..., ... - zmiana dopuszczona odpowiedziami na pytania z dnia 17.05.2022r.”

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. ekonomiczno-administracyjnych  
  
Ewa Galas-Gąsior