



Opole 20.12.2023 r.

Znak sprawy : NZ.2800.69.1.2023-PN.BK

### Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy PZP (Dz. U 2023 poz. 1605 z późn. zm.), którego przedmiot jest **"Dostawa leków i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy"**, nr postępowania: **NZ.2800.69.2023-PN**.

Działając w oparciu o art. 135 ust.2 oraz art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2023 poz. 1605 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia i jej załączników.

#### PYTANIA NR 1

1. Czy w Zadanie 1 poz. 143 i 144 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### PYTANIA NR 2

1. Czy Zamawiający w pozycji 280 zadanie 1 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie do przetargu z preparatem spełniającym wymagania opisane w SWZ.**

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

**Odpowiedź Prosimy o przystąpienie zgodnie z opisem w SWZ.**

3. Czy Zamawiający w pozycji 7 zadanie 40 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź Prosimy o przystąpienie do przetargu z preparatem spełniającym wymagania opisane w SWZ.**

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

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie do przetargu z preparatem spełniającym wymagania opisane w SWZ.**

#### PYTANIA NR 3

1. Pakiet 1, Pozycja 93, Cefazolinum fiol. 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?



**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

2. Pakiet 1, Pozycja 229, Fentanylum amp. 0,0001/2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

3. Pakiet 1, Pozycja 341, 342, 343, Lidocainum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

4. Pakiet 1, Pozycja 590, 593, Tramadolium amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

5. Pakiet 1, Pozycja 366, 367, Metamizolum naticum amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

6. Pakiet 1, Pozycja 97, Cefuroximium fiol. 1,5g: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg 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: Tak, Zamawiający wymaga.**

#### PYTANIA NR 4

##### Pytanie nr 1

##### Dotyczy zadania nr 21 poz 2 Epoetyna beta

Uprzejmie informujemy, iż z uwagi na podjętą decyzję biznesową Wykonawca zakończył dystrybucję produktu leczniczego NeoRecormon w postaci roztworu do wstrzykiwań 30 000j.m. 1 ampułkostrzykawka (Epoetyna beta). W związku z powyższym nie jesteśmy w stanie zapewnić sprzedaży tego leku w pozycji 2 pakietu nr 21.

**Zracamy się z prośbą o możliwość wycenienia produktu po ostatniej oferowanej cenie leku oraz umieszczeniem informacji pod pakietem, że lek ten nie jest już dostępny i tym samym nie będzie sprzedawany Zamawiającemu, co na etapie realizacji umowy nie spowoduje naliczy kar umownych opisanych w paragrafie 5 wzoru umowy z tytułu niedostarczenia produktu leczniczego Neorecormon (nazwa międzynarodowa Epoetyna beta) oraz nie naliczy kar umownych za niedostarczenie jego równoważnika/odpowiednika.**

Wykonawca dystrybuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku wycofania produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednika na żądanie Zamawiającego.

**Odpowiedź: Prosimy o wycenę produktu po ostatniej oferowanej cenie leku oraz umieszczenie informacji pod zadaniem.**

##### Pytanie nr 2

##### Dotyczy par 5 ust. 1 pkt c) i d) projektu umowy



Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt c) i d) projektu umowy w ten sposób, że:

Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% od niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto,  
d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 5% kwoty od niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto.

#### Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy obecne postanowienia dotyczące kar umownych skutkować mogą nadmiernym obciążeniem Wykonawcy 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 wyraża zgodę na zmianę w par. 5 ust 1 pkt d) i dokonuje modyfikacji ww. pkt. który otrzymuje brzmienie:**

„d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 5% 2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.”

#### Pytanie nr 3

##### Dotyczy par 2 ust. 5 i 6 projektu umowy

Zamawiający w paragrafie 2 ust. 5 i 6 projektu umowy zastrzegł, iż:

„5. Zamówienia pilne z zaznaczeniem „CITO” realizowane będą niezwłocznie, przy czym dostawa nastąpi w terminie nie dłuższym niż 48 godzin od złożenia zamówienia.

6. W dniach wolnych od pracy lub poza godzinami pracy Apteki w przypadku dostawy leków w trybie „CITO” prawo do kontaktu z Wykonawcą w zakresie uzgadniania szczegółów dostawy i składania zamówień oraz odbioru należy dla upoważnionego pracownika Oddziału Zamawiającego, dla którego lek będzie dostarczany. Pracownik ten zobowiązany będzie rozliczyć się z w/w czynności z Kierownikiem Apteki.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” w dni robocze dla asortymentu znajdującego się w zadaniu nr 21, 26 i 55?

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zmianę zapisu tylko w zadaniach 21, 26 i 55.**

#### Pytanie nr 4

##### Dotyczy par 1 ust 9 projektu umowy

Zamawiający w paragrafie 1 ust 9 projektu umowy wskazał, iż:

„W przypadku wstrzymania produkcji, wycofania z obrotu bądź braku przedmiotu zamówienia na rynku, Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia odpowiednika (asortyment o takim samym składzie, przeznaczeniu i postaci) w celu utrzymania ciągłości dostaw, w cenie zagwarantowanej w umowie, z zastosowaniem § 8 ust. 2 pkt 7. W przypadku braku realizacji w.w zobowiązania, Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy w tym zakresie.”

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednika na żądanie Zamawiającego.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu dla zadania nr 21, 26 i 55



**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od stosowania wskazanego zapisu w 1 ust 9 dla zadania nr 21, 26 i 55.**

#### PYTANIA NR 5

Czy zamawiający w postępowaniu "Dostawa leków i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy" nr postępowania: NZ.2800.69.2023-PN, zadanie 10, pozycja 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie:

Zestaw -macierz kolagenowa (rozmiar 8x18 pakowane po 1 szt)+ roztwór do sporządzenia kleju tkankowego 2 ml + aplikator do rozpylania kleju tkankowego?

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zaoferowanie - Zestaw -macierz kolagenowa (rozmiar 8x18 pakowane po 1 szt. )+ roztwór do sporządzenia kleju tkankowego 2 ml + aplikator do rozpylania kleju tkankowego**

#### PYTANIA NR 6

**Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy – kary umowne**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 5% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy **na karę wynoszącą 5% wartość brutto niezrealizowanej części umowy ?**

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w par. 5 ust 1 pkt d) i dokonuje modyfikacji ww. pkt. ,który otrzymuje brzmienie:**

*„d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękopisami i gwarancji w wysokości 5% 2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.”*

#### PYTANIA NR 7

**Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:**

1. Czy Zamawiający w par. 1.9 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: : Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

2. Czy Zamawiający w par. 1.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia leku w innej postaci (fasunku)? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt w innej postaci, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: : Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par 2.3?§ Skoro termin liczony jest w dniach roboczych, to nie może nigdy skończyć się w dniu wolnym od pracy – taki dzień nie jest w ogóle wliczany do terminu. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego.





Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek.

**Odpowiedź: : Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 2 ust. 3, która otrzymuje brzmienie:**

*„Jeżeli dostawa będzie wypadła w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki, jej realizacja nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. Dotyczy to leków zamawianych w trybie planowym \* dotyczy z wyłączeniem dostaw cito”*

4. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? Wszelkie reklamacje, zgodnie z KC, powinny być rozpatrywane przy udziale sprzedawcy, a nie poprzez jednostronną odmowę przyjęcia towaru lub jednostronne jego odesłanie. Taki tryb narusza zasady postępowania w zakresie rękojmi lub gwarancji określone w KC. Zgodnie z par. 4.4 oraz 4.5 Zamawiający zgłasza wady, zaś Wykonawca rozpatruje reklamacje w terminach wskazanych w tych punktach.

**Odpowiedź: : Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

5. Czy Zamawiający w par. 5.1.a zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź: : Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

6. Czy Zamawiający w par. 5.1.b zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź: : Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

7. Czy Zamawiający w par. 8 dopisze, że zmiana stawki VAT następuje automatycznie, bez konieczności uzyskiwania zgody obu stron i podpisywania aneksu? Zarówno data wejścia w życie zmiany, jak i wartość zmiany ceny jest oczywista i nie wymaga żadnych dodatkowych uzgodnień. Ewentualna odmowa zmiany stawki grozi nadto Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie.

**Odpowiedź: : Zgodnie z Projektem umowy.**

## PYTANIA NR 8

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Tak.**

2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie)?

**Odpowiedź: Tak**

3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Tak, jeśli zamiana taka będzie miała negatywnego wpływu na farmakoekonomikę dystrybucji leku w OCO.**



4. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Prosimy o podanie pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź: Prosimy o wycenę podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.**

6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

**Odpowiedź: Tak.**

7. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 9, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 30 tabletek powlekanych w ilości 12 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

8. Dotyczy zadanie 1 pozycja 17, czy zamawiający dopuści wycenę ZinoDr., zasyp., przed podraż. skóry o dział. łagodząco-ochr., 100g ?

**Odpowiedź: Tak.**

9. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 31, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 60 tabletek powlekanych w ilości 6 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

10. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 40, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 1 amp. w ilości 2 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

11. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 56, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 czopków w ilości 30 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

12. Dotyczy zadanie 1 pozycja 73, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10 amp ?

**Odpowiedź: Tak.**

13. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 106, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 10 fiolek w ilości 50 op?

**Odpowiedź: Tak.**

14. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 117, czy Zamawiający ma na myśli krople w opakowaniu 5 ml w ilości 4 opakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

15. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 118, czy Zamawiający ma na myśli produkt pakowany po 50 saszetek w ilości 25 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

16. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 119, proszę o dokonanie zmiany w kolumnie postać dawka winno być 50 mg x 14 tabletek powlekanych 10 op?



**Odpowiedź: W zadaniu nr 1 poz. 119 dokonujemy zmianę w kolumnie postać dawka -winno być 500mg x 14 tabletek powlekanych 10 op.**

17. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 120, proszę o dokonanie zmiany w kolumnie postać dawka winno być 500mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol 70 op?

**Odpowiedź :W zadaniu nr 1 poz . 120 dokonujemy zmiany w kolumnie postać dawka -winno być 500mg,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,1fiol 70 op?**

18. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 128, czy Zamawiający dopuści do wyceny Iporel, 75 mcg, tabl., 50 szt?

**Odpowiedź: Tak.**

19. Dotyczy Zadanie1 pozycja 138, czy Zamawiający dopuści do wyceny Forxiga, 10 mg, tabl.powl., 28 szt. w ilości 6 op.?

**Odpowiedź: Tak.**

20. Dotyczy Zadanie1 pozycja 139, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 12 butelek w ilości 3 op.?

**Odpowiedź: Tak.**

21. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 174, czy Zamawiający dopuści do wyceny Nutridrink Protein Omega 3,płyn,rzeński sm.trusk-malin,4x125ml w ilości 110 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 177, czy Zamawiający dopuści do wyceny Nutridrink Skin Repair różne smaki, 4 x 200 ml w ilości 40 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

23. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 183, czy Zamawiający dopuści do wyceny Dexmedetomidine 0,2mg /2ml x 25amp w ilości 2 opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

24. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 184, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek 5 mg/ml;50ml, roztw.do infuz.,1 fiol ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

25. Dotyczy zadnie 1 pozycja 136, czy Zamawiający ma na myśli Vegevit Witamina B12, tabl., 100 szt ?

**Odpowiedź: Tak.**

26. Dotyczy zadanie 1 pozycja 195, czy Zamawiający dopuści wycenę Espumisan, 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Dotyczy zadanie 1 pozycja 209, czy Zamawiający dopuści wycenę Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 50 butelek ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

28. Dotyczy zadanie 1 pozycja 227, czy Zamawiający ma na myśli Berodual N, (50mcg+21mcg)/daw.inh.,aer.inh, 200 dawek, 10 ml w ilości 5 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

29. Dotyczy zadanie 1 pozycja 242, czy Zamawiający ma na myśli lek pakowany po 30 tabletek powlekanych w ilości 4 opakowania?

**Odpowiedź: Tak.**

30. Dotyczy zadanie 1 pozycja 247, czy Zamawiający ma na myśli lek 9 mcg/dawkę,prosz.d/inh,60 dawek w ilości 5 opakowań?



**Odpowiedź: Tak.**

31. Dotyczy zadanie 1 pozycja , czy Zamawiający ma na myśli opakowanie 20 mcg/dawkę, aer.inhal., 10 ml (200 dawek) 10 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

32. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 350, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 28 tabletek powlekanych w ilości 7 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

33. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 351, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 28 tabletek powlekanych w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

34. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 362, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 60 kapsułek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 3 opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

35. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 366, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 ampulek w ilości 1000 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ.**

36. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 367, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 ampulek w ilości 350 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ.**

37. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 420, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 ampulek w ilości 40 op.?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ.**

38. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 436, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 60 tabletek o przedłużonym uwalnianiu w ilości 10 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

39. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 437 i 438, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 5 ampulek w ilości odpowiednio dla pozycji 260 i 240 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ.**

40. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 484, czy Zamawiający dopuści do wyceny Vivomixx saszetki 450, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 sasz.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

41. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 487, czy Zamawiający dopuści do wyceny Beriplex P/N 500, 500 j.m, prosz.rozp.d/sp.r.d/wst, 1 zest ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

42. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 496, czy Zamawiający dopuści do wyceny Flocare Bengmark, zglęb.nos-jelit., CH 10/145cm, 594825, 3 szt w ilości 7 opakowań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

43. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 497, czy Zamawiający dopuści do wyceny Flocare G-tube, zglębnik, CH 20, 178134, 2 szt w ilości 18 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

44. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 499, czy Zamawiający dopuści do wyceny D-3nteral Enteral Syringe ENFit, strzyk., 60 ml, 30 szt w ilości 7 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

45. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 505, czy Zamawiający dopuści do wyceny RadioProtect, krem, kojąco-łagodzący, sk.podrażn., 100 ml w ilości 75 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

46. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 514 i 515 , czy Zamawiający dopuści wycenę leku pakowane po 100 tabletek w ilości 2 opakowania dla każdej pozycji?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ**

47. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 527, czy Zamawiający dopuści do wyceny Cerutin, 100 mg + 25 mg, tabl.powl., 125 szt, bl(5x25) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**





48. Dotyczy zadanie 1 pozycja 531, czy Zamawiający dopuści do wyceny Sorbifer Durules, tabl.o przedł.uwaln, 50 szt, butelka w ilości 20 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
49. Dotyczy zadanie 1 pozycja 534, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 30 tabletek w ilości 4 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
50. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 549, czy Zamawiający dopuści do wyceny Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) w ilości 67 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
51. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 580, czy Zamawiający dopuści wycene leku w opakowaniu x 10 fiolek w ilości 13 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
52. Dotyczy Zadanie 1 pozycja 600, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek Trimetazydyna SR, 35mg,tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
53. Dotyczy Zadanie 15 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 60 kapsulek w ilości 60 opakowań?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
54. Dotyczy Zadanie 15 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 30 kapsulek w ilości 180 opakowań?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
55. Dotyczy Zadanie 16 pozycja 1 i 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny Vinorelbine Accord, 10mg/ml;5ml,konc.d/sp.rozt.d/inf.,1 fiol dla pozycji nr 1 oraz Vinorelbine Accord, 10mg/ml;1ml,konc.d/sp.rozt.d/inf.,1 fiol dla pozycji nr 2 ( brak dostępności Navelbine, PIERRE FABRE )  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
56. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 343. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp.  
**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ**
57. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 420. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**
58. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**
59. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?  
**Odpowiedź: Zgodnie z opisanym produktem w SWZ.**
60. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 443. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
61. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
62. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

## PYTANIA NR 9

### Pytanie nr 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki,



kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

**Odpowiedź: Tak**

#### Pytanie nr 2

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odpowiedź: Prosimy o wycenę zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.**

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający mając na względzie racjonalne dysponowanie środkami publicznymi, a w związku z tym możliwość uzyskania znacznych oszczędności finansowych, wyraża zgodę na złożenie oferty w Pakiecie nr 39 Pozycja nr 1 i 2 na lek Lapatynibum, który będzie objęty refundacją w programie lekowym B.9.FM od dnia 1 stycznia 2024 roku, zgodnie z ustawą z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych ?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie do przetargu z lekiem, który w dniu otwarcia przetargu będzie objęty refundacją w programie.**

#### Pytanie nr 4

W razie negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 3, czy Zamawiający, aby umożliwić przystąpienie do postępowania w Pakiecie nr 39 Pozycja 1 i 2 z lekiem Lapatynibum, który będzie objęty refundacją w programie lekowym B.9.FM od dnia 1 stycznia 2024 roku wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na początek stycznia 2024 r.?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie do przetargu z lekiem, który w dniu otwarcia przetargu będzie objęty refundacją w programie.**

### PYTANIA NR 10

1. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego limitu kar umownych, poprzez obniżenie limitu kar umownych do 30%.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

**Odpowiedź: Zgodnie z Projektem umowy.**

2. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 5 ust.1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

“1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

a) za zwłokę w dostawie asortymentu w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, w wysokości 1% wartości brutto złożonego zapotrzebowania za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z tym zastrzeżeniem, że dla leku dostarczanego w trybie na CITO - 100 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie

b) za zwłokę w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie asortymentu niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie asortymentu dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 1%, wartości brutto zamówienia zrealizowanego niezgodnie z umową, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z tym zastrzeżeniem, że dla leku dostarczanego w trybie na CITO - 100 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie

c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% wynagrodzenia umowy pozostałej do wykonania.



d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy”

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w par. 5 ust 1 pkt d) i dokonuje modyfikacji ww. pkt., który otrzymuje brzmienie:**

„d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości ~~5%~~ 2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.”

3. Zadanie 12 poz. 5: Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie 1 opakowania handlowego (6 szt. w opakowaniu handlowym)? Uzasadnienie: Wykonawca może zrealizować zamówienie wyłącznie w pełnych opakowaniach handlowych.

**Odpowiedź: Tak.**

#### PYTANIA NR 11

##### Zadanie 1 pozycja 174

W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu FortiCare czy zamawiający dopuści preparat o zbliżonym składzie, zawierający składnik immunomodulujący (kwasy tłuszczowe omega-3: EPA 880 mg/100ml i DHA 585 mg/100ml) oraz witaminę D 7,85 µg/100ml, hiperkaloryczna (2,45 kcal/ml), zawartość białka min. 14,6 g/100 ml, bezresztkowa, bezglutenowa, osmolarność 570 mOsmol/l, opakowanie 4x125ml. Ze wskazaniem dla pacjentów z chorobą nowotworową z niedożywieniem lub ryzykiem niedożywienia z nią związanym, szczególnie w przypadku nowotworów, w których ryzyko niedożywienia jest największe m.in.: nowotwory głowy i szyi, płuca, jelita grubego, żołądka, trzustki.

W dwóch rześkich smakach: truskawkowo-malinowy i mango-brzoskwinia”

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### Zadanie 1 pozycje 177

Czy w związku ze zmianą nazwy produktu Cubitan na Nutridink Skin Repair zamawiający dopuści produkt o zmienionej nazwie handlowej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### Zadanie 1 pozycje 489, 491, 482,

Prosimy Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na przyrządy do żywienia dojelitowego w powyższych pozycjach (489, 491, 482) bez łączników EnLock. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.**

##### Zadanie 1 pozycja 488, 490, 493, 499

Czy zamawiający w związku z zaprzestaniem produkcji poz. 488,490,493,499 zrezygnuje ze wskazanego asortymentu.

**Odpowiedź: W przypadku braku produkcji lub wstrzymania produkcji ,prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod zadaniem.**

#### PYTANIA NR 12

1. Czy w nr 39 poz.nr2 Lapatynib, nie doszło do błędnego określenia wielkości opakowania handlowego?

Zgodnie z rejestracją produktu leczniczego wielkość opakowania dawki 250mg to 70 sztuk lub 140 szt, a nie 1400. Prosimy o sprostowanie oraz o potwierdzenie ilości opakowań handlowych do wyceny.



**Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej. Prosimy o wycenę opakowania 250mg x 140 sztuk.**

### PYTANIA NR 13

1. Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Paclitaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność przygotowanego roztworu, potwierdzona wpisem do CHPL wynosiła, co najmniej 48 h w temp. 2-8 °C?

**Odpowiedź: Tak, wymagamy.**

2. Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Cisplatinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

**Odpowiedź: Tak, wymagamy.**

3. Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Etoposidum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

**Odpowiedź: Tak, wymagamy.**

4. Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Docetaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

**Odpowiedź: Tak, wymagamy.**

5. Dotyczy zadania 13

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga produktu leczniczego Gemcitabinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

**Odpowiedź: Tak, wymagamy.**

### PYTANIA NR 14

1. Dotyczy zadanie 1 pozycja 39,403,104,192,469,488,490,493,582, ze względu na zakończoną produkcję czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu?

**Odpowiedź: W przypadku braku produkcji lub wstrzymania produkcji, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod zadaniem.**

2. Dotyczy zadanie 1 pozycja 431, czy Zamawiający dopuści do wyceny HepaDr. A, tabl., 40 szt w ilości 130 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy zadanie 1 pozycja 539, czy Zamawiający ma na myśli Bridion, 100 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 10 fioł w ilości 10 op?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatu odpowiadającego opisowi w pozycji 539 zgodnie z dawką, objętością i drogą podania w ilości 10 op.**

4. Dotyczy zadanie 1 pozycja 262, czy Zamawiający dopuści do wyceny Gliclastad, 30 mg, tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

5. Dotyczy zadanie 1 pozycja 554,569, czy Zamawiający dopuści do wyceny leki w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



6. Dotyczy zadanie 1 pozycja 600, czy Zamawiający dopuści do wyceny Protevasc SR, 35mg,tabl.o przedł.uwaln., 60 szt ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
7. Dotyczy pakiet 13 pozycja 9, czy Zamawiający dopuści do wyceny dawkę 20 mg/ml; 1ml, konc.d/sp.rozt.d/inf,1fiol ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
8. Dotyczy zadanie 13 pozycja 11, czy Zamawiający dopuści do wyceny Gemcitabinum Accord, 100mg/ml; 2ml,konc.d/sp.rozt.d/inf,1fiol w ilości 300 op ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
9. Dotyczy zadanie 13 pozycja 12, czy Zamawiający dopuści do wyceny Gemcitabinum Accord, 100mg/ml;10ml,konc.d/sp.rozt.d/inf,1fiol w ilości 1000 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
10. Dotyczy zadanie 16 pozycja 1,2, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki ?  
**Odpowiedź: W pozycji 1,2 w zadaniu nr 16 prosimy o przystąpienie z postacią leku opisaną w SWZ.**
11. Dotyczy zadanie 39 pozycja 2, czy Zamawiający ma na myśli Lapatinib 250mg x 140 tabletek w ilości 30 opakowań?  
**Odpowiedź: Tak, Lapatinib 250mg x 140 tabl.**
12. Dotyczy zadanie 1 pozycja 321, czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalii chlor.0.3%+ Natr.chlor.0.9% Kabi,inj, 500ml,10but w ilości 20 op.?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**
13. Dotyczy zadanie 1 pozycja 39,103,104,192,469,488,490,493,582, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu zakończona produkcja ?  
**Odpowiedź: W przypadku braku produkcji lub wstrzymania produkcji, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod zadaniem.**

#### PYTANIA NR 15

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 17 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu 1 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 329 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Zadaniu 1 poz. 329 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 515 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Zadaniu 1 poz. 515 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoocyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum





Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w zakręcanym opakowaniu plastikowym o pojemności 125g (150ml).

**Odpowiedź: W ww. pozycji-515, brak preparatu ,który mógłby odpowiadać podanemu opisowi.**

## PYTANIA NR 16

1. Do §1 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

2. Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie zastrzeżenia zawartego w §3 ust. 10 wzoru umowy w taki sposób, aby z uwagi na ewentualne ograniczenia sprzętowe Wykonawcy, dopuszczalnym było ujęcie na jednej fakturze VAT tego samego kodu EAN więcej niż jeden raz, przy założeniu, że ogólna suma produktów z tym samym kodem będzie zgodna z ilością wskazaną w dokonanym przez Zamawiającego Zamówieniu? Tym samym prosimy o rezygnację z naliczania kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt e) wzoru umowy.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

3. Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto NIEDOSTARCZONEGO w terminie asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienie, a w razie zwłoki w dostawie CITO, w wysokości 0,5% wartości opóźnionej dostawy za każde 12 godzin zwłoki?

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

4. Do §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 1% od wartości tej pozycji, za każdy dzień zwłoki?

Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych 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. 353<sup>1</sup> 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: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

5. Do §5 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. d w taki sposób aby wynosiła ona 3% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w par. 5 ust 1 pkt d) i dokonuje modyfikacji ww. pkt. ,który otrzymuje brzmienie:**



„d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękopisami i gwarancji w wysokości 5% 2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.”

6. Do §5 ust. 1 lit. e wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust. 1 lit. e jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

7. Do §5 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „..., z tym zastrzeżeniem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia będzie wynikała z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

8. Do §8 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi pod warunkiem przekroczenia progu waloryzacji, ale dopiero wówczas, gdy wskaźnik GUS ogłoszony w dniu ustalania waloryzacji będzie wartością ujemną, czyli gdy wystąpi zjawisko deflacji.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

9. Do §8 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 10% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto, gdyż w obecnym brzmieniu jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 10% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust. 5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

10. Do §8 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z zapisów dotyczących dodatkowego obowiązku dla Wykonawcy w postaci konieczności przekazywania asortymentowo kwotowego wykazu zrealizowanych dostaw przedmiotu zamówienia, ze względu na to, że monitorowanie stanu realizacji zakupów powinno leżeć po stronie Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania umowy w zgodzie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego poprzez ścisłą realizację składanych zamówień, zatem Zamawiający, na każdym etapie wykonywania zamówienia, jest w posiadaniu aktualnej wiedzy na temat postępów jego realizacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 8 ust. 10 Projektu umowy poprzez wykreślenie ust. 10.**

#### PYTANIA NR 17

1. Zad. 1 poz. 364-365: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

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



2. Zad 1. Poz. 420 - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy?

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

3. Zad. 1 poz. 516-517: Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

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

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 152 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa (białko 10 g / 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, o osmolarności 390 mosmol/l, dostępne smaki: truskawkowy, czekoladowy (z zawartością 0,5 g błonnika), czarna porzeczka, waniliowy, neutralny, cytrynowy?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 153 diety Fresubin 2 kcal Drink 200 ml – dieta bogatobiałkowa (białko 10 g/ 100 ml), wysokokaloryczna (2,0 kcal/ml), bezresztkowa, dostępne smaki: wanilia, owoce leśne?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 154 diety Supportan Drink 200 ml – dieta bogatobiałkowa (białko 10 g/ 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ ml), bogatoresztkowa (błonnik 1,5 g/ 100 ml), dostępne smaki: cappuccino, owoce tropikalne, ananas – kokos?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 155 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa (białko 10 g / 100 ml), wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, o osmolarności 390 mosmol/l, dostępne smaki: truskawkowy, czekoladowy (z zawartością 0,5 g błonnika), czarna porzeczka, waniliowy, neutralny, cytrynowy?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 156 diety Supportan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkowa, stosowana w chorobie nowotworowej zawierająca białko (wysoka zawartość): mleko (kazeina, hydrolizat serwatki)(10,0g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość, bogaty w EPA z oleju rybiego): olej szafranowy, olej słonecznikowy, olej rybi (EPA,DHA), MCT(6,7g/100ml), węglowodany (niska zawartość): maltodekstryny, cukier trzcinowy(12,4g/100ml), błonnik: inulina (prebiotyk), dekstryny pszenicy(1,2g/100ml) o osmolarności 340 mOsm/l?

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 157 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500 ml – diety kompletnej normokalorycznej (1 kcal/ml), normobiałkowej, opartej na peptydach, zawierającej hydrolizat białka serwatki, tłuszcze LCT, MCT, omega-3 kwasy tłuszczowe, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, błonnik (0 kJ%; < 0,1 g w 100 ml), klinicznie wolnej od laktozy, bezglutenowej, o osmolarności 300 mosmol/l

**Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie z preparatem zgodnym z opisem w SWZ.**

10. Zad. 69 poz. 10 oraz 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania 20 % emulsji tłuszczowej zawierającej w 1000 ml: olej sojowy oczyszczony (60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha (60,0g),



olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy (30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

11. W przypadku odpowiedzi odmownej na pytanie nr 10 powyżej, w związku z zakończeniem produkcji preparatu o którym mowa w zadaniu 69 poz. 10 i 11 zwracamy się z prośbą o określenie jak postąpić w takim przypadku? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: W przypadku braku produkcji lub wstrzymania produkcji, prosimy o podanie ostatniej ceny i informacji pod zadaniem.**

12. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Prosimy o podanie pełnych opakowań i zaokrąglenie w górę.**

13. Dotyczy § 4 ustęp 5 umowy. Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

14. Dotyczy § 5 ustęp 1c 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: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w § 5 ustęp 1 pkt. a) oraz b), kar umownych i ustali minimalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł. Kara w wysokości 100,00 zł za każdą godzinę opóźnienia w przypadku dostaw o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka.

**Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.**

## PYTANIA NR 18

### Dotyczy zapis SWZ:

W związku z faktem, iż wykonawca oferuje wyroby medyczne niepodlegające ustawie Prawo Farmaceutyczne prosimy o :

- 1) Potwierdzenie, że w zadaniu nr 12 mają zostać zaoferowane wyroby medyczne podlegające m.in. pod reżim ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych;
- 2) Dostosowanie Projektu umowy, w szczególności zmianę § 1 ust. 1 i 8 poprzez nadanie im następującego brzmienia:

### § 1 Projektu umowy

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dowozem i rozładunkiem (zwana dalej dostawą) leków/produktów farmaceutycznych/wyrobów medycznych, których rodzaje i ilości określa Formularz asortymentowo-cenowy, stanowiący Załącznik nr 1 do umowy.

(...)

8. Wykonawca gwarantuje jakość produktu, zgodną z jego podstawowymi parametrami. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia na potwierdzenie spełnienia wymogów jakościowych dostarczonego





przedmiotu zamówienia zobowiązuje się do dostarczenia dokumentów potwierdzających treść oświadczenia dołączonego do oferty, że oferowany przedmiot zamówienia posiada oświadczenie CE i jest dopuszczony do obrotu na polskim rynku zgodnie z zapisami ustawy Prawo farmaceutyczne / **ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych**, z dokładnym oznaczeniem, której pozycji dotyczy.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w § 1 ust. 1 i 8 Projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:**

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dowozem i rozładunkiem (zwana dalej dostawą) leków/productów farmaceutycznych, / **wyrobów medycznych/ \* jeżeli dotyczy**, których rodzaje i ilości określa Formularz asortymentowo-cenowy, stanowiący Załącznik nr 1 do umowy.
8. Wykonawca gwarantuje jakość produktu, zgodną z jego podstawowymi parametrami. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia na potwierdzenie spełnienia wymogów jakościowych dostarczonego przedmiotu zamówienia zobowiązuje się do dostarczenia dokumentów potwierdzających treść oświadczenia dołączonego do oferty, że oferowany przedmiot zamówienia posiada oświadczenie CE i jest dopuszczony do obrotu na polskim rynku zgodnie z zapisami ustawy Prawo farmaceutyczne, /**ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych/ \* jeżeli dotyczy**, z dokładnym oznaczeniem, której pozycji dotyczy.

#### PYTANIA NR 19

1. Dotyczy pakiet 73 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny Sorafenib , 200 mg, tabl.powl., 112 szt w ilości 50 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### PYTANIA NR 20

W nawiązaniu do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na dostawę leków w ilościach i dawkach podanych w specyfikacji asortymentowo-cenowej zwracamy się z zapytaniem:

1. Pakiet 1, Pozycja 73, Calcium gluconatum 95mg/ml, 10ml x 10amp.: Czy Zamawiający dopuści preparat Calsiosol, 95,5 mg/ml 5 ampulek po 10ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zamawiający modyfikuje terminy wskazane w SWZ poprzez:**

- 1) zmianę w SWZ
- 2) zmianę w Załączniku nr 1 do SWZ
- 3) zmianę w Załączniku nr 3 Projekt umowy do SWZ

**Zamawiający modyfikuje:**

Termin składania ofert: z 27.12.2023r. godz. 10:00 na 3.01.2024 r. godz. 10:00  
Termin otwarcia ofert : z 27.12.2023r. godz. 10:05 na 3.01.2024 r. godz. 10:05  
Termin związania ofertą upływa w dniu: z 25.03.2024 r. na 01.04.2024 r.

Opracowali:

D. Wójcik  
M. Gelej  
E. Kołodziejczyk  
K. Wojdyła  
B. Kopec

Zatwierdził:

Dyrektor  
SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu  
Marek Staszewski  
/dokument podpisany elektronicznie/