

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych (BZP.38.382-18.23)**.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 02.06.2021r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie nr 1 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 pkt. 13 SWZ.

Pytanie nr 2 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 dot. SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampułkę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zapisy w tym zakresie znajdują się w Rozdziale 4 pkt. 13 SWZ, o następującym brzmieniu: „dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (dopuszcza się zaokrąglenie w górę).”

Pytanie nr 5 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zapisy w tym zakresie znajdują się w § 10 pkt 2 lit. d) wzoru umowy

Pytanie nr 7 dot. SWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zapisy w tym zakresie znajdują się w § 10 pkt 2 lit. d) wzoru umowy

Pytanie nr 8 dot. Wzoru umowy:

1. Prosimy o zmianę zapisów umownych z:

§ 9

Kary umowne

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

b) w wysokości 1% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować przedmiot umowy o złej jakości, nie posiadający deklarowanych właściwości oraz przedmiot umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dot. Wzoru umowy:

Prosimy o zmianę zapisów umownych z:

§ 9

Kary umowne

c) w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
na ->

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10 dot. Wzoru umowy:

Prosimy o zmianę zapisów umownych z:

§ 9

Kary umowne

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11 dot. Wzoru umowy:

Zamawiający w paragrafie 5 ust. 3 oraz 5 wzoru umowy zastrzegł, iż:

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

...

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

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy „na cito” odbywają się od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy „na cito” od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy dla pakietu nr 7 i 107?

Odpowiedź:

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

„5a. Zamawiający dopuszcza termin dostawy „na cito” w przypadku Pakietu nr 7 i 107 od momentu złożenia zamówienia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Pytanie nr 12 dot. Wzoru umowy:

Zamawiający w paragrafie 5 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż dostawy będą realizowane w siedzibie Zamawiającego do Magazynu Apteki w godzinach 8:00-13:00.

W nawiązaniu do powyższego czy Zamawiający wyrazi zgodę na o wydłużenie godzin dostaw do 14:00 z powodów logistycznych dla pakietu nr 7 i 107?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13 dot. SWZ:

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

„Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

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

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

Uzasadnienie

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14 dot. Wzoru umowy:

Zamawiający w par. 2 ust. 4; par 6 ust 10 oraz par 10 ust 5 pkt 2) projektu umowy wskazał, iż:

par 2 ust 4. Zamawiający w okresie trwania umowy wymaga, aby ceny leków były dostosowane do wysokości aktualnego limitu refundacyjnego wskazanego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

par 6 ust 10. Przez cały okres obowiązywania umowy Wykonawca oferuje produkty lecznicze w cenach nie wyższych niż wysokość limitu finansowania, określona w obwieszczeniu do ustawy refundacyjnej – jeśli dot. danego produktu leczniczego.

par 10 ust 7 pkt 2). Ze względu na fakt, że Minister Zdrowia ogłasza listę leków refundowanych co 2 miesiące:

2) w przypadku obniżenia ceny jednostkowej leku Zamawiający wymaga obniżenia ceny leku do ceny z aktualnego Obwieszczenia od momentu wejścia w życie tego Obwieszczenia.

W nawiązaniu do powyższych zapisów czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana ceny produktu leczniczego, która jest wyższa niż limit finansowania wymagała aneksu do umowy, a brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu, dotyczącego dostosowania ceny do limitu finansowania, wynikającego z Obwieszczenia Ministra Zdrowia, może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę i nie będzie skutkowało konsekwencjami określonymi w § 9 ust 1 umowy?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie ma realnego wpływu na zmiany w zakresie finansowania procedur medycznych Zamawiającego przez Narodowy Fundusz Zdrowia. Nieuzasadnione jest więc przerzucanie przez Zamawiającego na Wykonawcę ryzyka związanego ze zmianą ceny jednostkowej przedmiotu umowy, która nie jest od niego zależna. Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienia umowne zawarte w par. 2 ust 4, par 6 ust 10 oraz par 10 ust 7 pkt 2) pozwalają na zmianę wynagrodzenia wykonawcy poprzez jego obniżenie do cen wskazanych przez NFZ.

Tak ukształtowane postanowienie należy uznać za sprzeczne z zasadami określonymi w ustawie PZP i stanowiące zakazaną klauzulę abuzywną.

Jak wskazuje uzasadnienie do nowej ustawy PZP, jednym z podstawowych celów ustawodawcy przy tworzeniu nowego aktu prawnego było zagwarantowanie większej ochrony wykonawców, jako słabszej strony postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Znalazło to odzwierciedlenie m. in. w treści art. 433 ustawy PZP wskazującego na zakaz używania przez zamawiającego tzw. klauzul abuzywnych:

„W art. 433 projektu ustawy wyraźnie wskazuje się katalog abuzywnych klauzul. W dalszym ciągu do umów w sprawie zamówienia publicznego, w zakresie nieuregulowanym niniejszą ustawą zastosowania znajduje Kodeks cywilny. Jednak specyfika kształtowania treści umowy, która de facto jest narzucana jest przez zamawiającego, wymaga wzmocnienia kwestii bardziej proporcjonalnego podejścia do praw i obowiązków stron.

Skutkiem przepisu jest jasna dyrektywa dla zamawiających, aby nie przetrzucać wszystkich ryzyk realizacji zamówienia na wykonawcę. Nie ma to na celu uniemożliwienia zamawiającym ukształtowania treści umowy w sposób uzasadniony specyfiką, rodzajem, wartością, sprawną realizacją zamówienia, a jedynie eliminację postanowień umowy rażąco naruszających interesy wykonawców. Wykonawcy mający zastrzeżenia do zaproponowanych postanowień umownych będą mogli je zweryfikować przez skorzystanie w tym zakresie z odwołania do KIO.”

Należy ponadto zauważyć, że do podobnych postanowień umowy, jak to, którego dotyczy przedmiotowe pytanie, odnosiła się także Krajowa Izba Odwoławcza w swoim orzecznictwie. Zgodnie z wyrokiem z dnia 8 listopada 2021 r., sygn. KIO 3107/21:

„Treść postanowienia umownego, przez którą Zamawiający narzuca maksymalną cenę, zgodnie z rozporządzeniem NFZ i narzuca obniżenie ceny w trakcie wykonywania umowy, jest co najmniej abuzywne, godzące w zasady wynikające z art. 431 Pzp i art. 354 § 1 KC. (...) określenie ceny za realizację zamówienia, w tym również cen jednostkowych, jest uprawnieniem wykonawcy i efektem stosowanych przez niego strategii biznesowych i kalkulacji ryzyk z uwzględnieniem

szeregu czynników, do których można zaliczyć ponoszone koszty, warunki rynkowe, ceny konkurentów i inne. **Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy przez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia.** (...) Zamawiający narzuca bowiem wykonawcom, aby wykonali swoje zobowiązanie niezgodnie z jego treścią, przez nieustanne zmiany ceny w trakcie wykonywania zamówienia w stosunku do ceny wskazanej w ofercie, co zagraża i narusza interesy przedsiębiorcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia oraz ryzyk związanych z jego realizacją.”

Warto również zauważyć, że podobne stanowisko prezentuje w tym kontekście Narodowy Fundusz Zdrowia:

„W ocenie Narodowego Funduszu Zdrowia postanowienie umowne przytoczone w piśmie PZPPF oraz Związku Pracodawców Hurtowni Farmaceutycznych w brzmieniu: „W przypadku jeśli średni koszt rozliczenia substancji czynnej, refundowanej w ramach programu lekowego lub chemioterapii, zawartej w leku nabywanym na podstawie Umowy, opublikowany w komunikacie Narodowego Funduszu Zdrowia, będzie niższy od kosztu tej substancji czynnej obliczonego z uwzględnieniem wielkości opakowania, mocy oraz ceny hurtowej brutto produktu leczniczego objętego umową, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zmiany umowy i obniżenia ceny hurtowej brutto tego produktu do wysokości wynikającej z aktualnego, opublikowanego przez NFZ, średniego kosztu rozliczania tej substancji czynnej. Odmowa podpisania porozumienia w tym zakresie będzie uprawniała Zamawiającego do rozwiązania umowy, w części dotyczącej tego produktu leczniczego, w trybie jednostronnego wypowiedzenia.” **stanowi klauzulę abuzywną i nie jest elementem, o którego uwzględnienie występował Narodowy Fundusz Zdrowia.**”¹

Z powyższych powodów postanowienie zaproponowane przez Zamawiającego we wzorze umowy, narusza przepisy ustawy PZP i powinno ulec zmianie, tak aby postanowienia dotyczące zmian cen z par. 2 ust. 4, par 6 ust 10 oraz par 10 ust 7 pkt 2) projektu umowy wymagały każdorazowo formy pisemnej pod rygorem nieważności, gdzie brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu mogło stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15 dot. SWZ:

Do §2 ust. 9 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu §2 ust. 9 poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art. 455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. SWZ:

Do §9 ust. 1 lit. a), ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 8% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: W związku z tym, że Zamawiający dopuszcza w §6 ust. 14 oraz §7 ust. 4 możliwość wymiany w odpowiednim terminie towaru dostarczonego w ilości lub jakości niezgodnej z umową, a jednocześnie w §9 ust. 1 lit. c) ustanawia karę umowną zastrzeżoną na wypadek zwłoki w realizacji uprawnień reklamacyjnych, prosimy o rezygnację z poszerzania tego katalogu o dodatkową karę umowną spowodowaną faktem dokonania dostawy w ilości niezgodnej z zamówieniem lub o złej jakości czy właściwości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w §9 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100,00 zł - i wynosiła np. 0,1% wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o wskazanie jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej. Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 lit. d) wzoru umowy do wysokości 1% wartości tej części umowy, która została niewykonana lub nienależyście wykonana

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20 dot. Wzoru umowy:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §10 ust. 1 pkt 2 lit. c), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający 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 §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej 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 za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające 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:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. j) wzoru umowy: Prosimy o dopisanie słów: (...), przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 61:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. m, n, ust. 5, 6 wzoru umowy. Do §9 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §10 ust. 1 pkt 2 lit. m, n, ust. 5, 6 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy gdy w okresie obowiązywania umowy zmiana cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową osiągnie poziom 15% lub wyższy w stosunku do cen lub kosztów przyjętych przez Wykonawcę do oszacowania ceny wskazanej w ofercie, poprzez 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 zapisy §10 ust. 1 pkt 2 lit. m, n, ust. 5, 6 wzoru umowy, ustanawiające poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewniają ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niwelują 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 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając 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.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 1 pkt 2 lit. m, n, ust. 5, 6 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:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 20:

Czy w Pakiet 20 poz. 8 i 9 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 działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że nie wymaga aby Dexamethasonum 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.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 88:

czy Zamawiający dopuści jako równoważne w **pakiecie nr 88, pozycje numer 4 i 7:** ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych, w tym: L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – wyłącznie GOS. Na 100 ml zawiera: białko 1,3 g, tłuszcz 3,6g, (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27 dot. Wzoru umowy:

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji

posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że przewidział zmiany umowy w § 10 pkt 2 d) – g) wzoru umowy oraz zawarł zapis o braku zastosowania kar umownych w § 9 ust 6.

Zamawiający informuje również, że opis Wykonawcy jest bardzo ogólny i na jego podstawie nie jest możliwe udzielenie jednoznacznej odpowiedzi. Nie oznacza to jednak, że Zamawiający nie może postąpić w sposób opisany przez Wykonawcę, ale nie jest również wykluczone, że Zamawiający będzie zmuszony odmówić rozwiązania umowy. Udzielenie odpowiedzi twierdzącej w tym przypadku jest nie możliwe, gdyż każdy przypadek będzie wymagał szczegółowej analizy wskazanych okoliczności oraz przedłożonych dokumentów. Dodatkowo w sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy PZP.

Pytanie nr 28 dot. Wzoru umowy:

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 110 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito”, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 5 ust. 5 wzoru umowy w zakresie dostaw na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 110. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź:

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

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

który otrzymuje nowe brzmienie:

„5. Dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie w terminie **do 2 dni roboczych** licząc od dnia przesłania zamówienia faxem lub e-mailem za wyjątkiem zamówień realizowanych w trybie „cito”, tj. **w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin** od przesłania zamówienia **za wyjątkiem Pakietu nr 110.**”

Pytanie nr 29 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się:

- w § 9 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 8% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca na karę wynoszącą 8% wartość brutto niezrealizowanej wartości umowy?,

- w § 9 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 3% wartości umowy brutto na karę wynoszącą 3% wartość brutto niezrealizowanej wartości umowy w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w § 9 ust. 1 lit. a) – c) umowy?,

- w § 9 ust. 2 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 8% wartości umowy brutto za wykonanie całego przedmiotu umowy w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego na karę wynoszącą 8% wartość brutto niezrealizowanej wartości 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 38:

Czy w pakiecie 38 w pozycji 8 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex w dawkach: Każda ampułko-strzykawka o pojemności 0,267 ml zawiera 10 mg metotreksatu.

Każda ampułko-strzykawka o pojemności 0,400 ml zawiera 15 mg metotreksatu.

Każda ampułko-strzykawka o pojemności 0,533 ml zawiera 20 mg metotreksatu.

Każda ampułko-strzykawka o pojemności 0,667 ml zawiera 25 mg metotreksatu.

Każda ampułko-strzykawka o pojemności 0,800 ml zawiera 30 mg metotreksatu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 38 poz. 8 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka/stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 38

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
8.	Methotrexatum	roztwór do wstrzykiwań; 50mg/ml	w zależności od potrzeby apułkostrzykawka zawierająca: 10 mg; 15 mg; 20 mg; 25 mg; 30 mg substancji lecniczej	2200

który otrzymuje brzmienie

Pakiet nr 38

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
8.	Methotrexatum	roztwór do wstrzykiwań; 50mg/ml lub 10mg/0,267ml lub 15mg/0,400ml lub 20mg/0,533ml lub 25mg/0,667 ml lub 30mg/0,800ml	w zależności od potrzeby apułkostrzykawka zawierająca: 10 mg; 15 mg; 20 mg; 25 mg; 30 mg substancji lecniczej	2200

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 86:

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 zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Pakietu 100:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 100 koncentratów jak niżej:

Pkt. 1 Koncentrat do hemodializy kwaśny, płynny, w opakowaniu 4,7 litra, z glukozą o składzie:

Na od 138 do 140 mmol/l, Ca od 1,25 do 1,75 mmol/l- przeskok co 0,25 mmol/l, K od 1 do 4 mmol/l- przeskok co 1 mmol/l, Glukoza 1,0 g/l,

Pkt. 2 Koncentrat do hemodializy kwaśny, płynny, w opakowaniu 4,7 litra, z glukozą o składzie:

Na od 138 do 140 mmol/l, Ca od 1,25 do 1,75 mmol/l- przeskok co 0,25 mmol/l, K od 1 do 4 mmol/l- przeskok co 1 mmol/l, Glukoza 1,0 g/l,

Pkt. 3 Koncentrat do hemodializy zasadowy, płynny, w opakowaniu 6 litrowym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 62:

Czy Zamawiający dopuści żel o składzie:

Lidocaine HCL - 2,0g

Chlorhexidine Gluconate Sol. – 0,05g

Methyl Hydroxybenzoate - 0,10g

Propyl Hydroxybenzoate – 0,10 g

Hydroxyethyl Cellulose

Propylene Glycol

Purified Water

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 62 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml w sterylnej ampułkostrzywce, pakowany indywidualnie z pełnym opisem na pojedynczym opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 62 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 6 ml w sterylnej ampułkostrzywce, pakowany indywidualnie z pełnym opisem na pojedynczym opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36 dot. SWZ

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 produktu leczniczego zawierającego dobutaminę w dawce 5mg/ml fiołka 50ml (250mg/50ml) roztwór do infuzji, gotowy do użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 31 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka/stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 31

Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
proszek do sporządzania roztworu do infuzji; 250 mg	1 fioł	3600

który otrzymuje brzmienie

Pakiet nr 31

Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
proszek do sporządzania roztworu do infuzji; 250 mg lub 250mg/50ml	1 fioł	3600

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 62

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 62 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate

• 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
pojemność 11 ml (11g) w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39 dot. Pakietu nr 62

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 62 w poz. 2 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
 - Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
 - 2g Lidocaine Hydrochloride
 - 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
 - 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
 - 0.02g Propyl Hydroxybenzoate
- pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 62

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 68 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, ze wskaźnikiem zmiany koloru, o gramaturze 5 kg ?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający w par. 9.1.b zmieni wysokość kary umownej z 10% do wartości max 0,2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana. **Wykonawca zwraca nadto uwagę, że kwestie objęte zapisem par. 9.1.b opisane są poniżej, jako szczegółowe uchybienia skutkujące naliczeniem kar umownych. Oznacza to po pierwsze, że Wykonawca karany będzie dwa razy za to samo, na przykład: z tytułu dostawy ilości niezgodnej z zamówieniem i z tytułu zwłoki w dostawie. Po drugie zapisy o ilości niezgodnej z zamówieniem oznaczają w istocie karę za opóźnienie w dostawie, tymczasem PZP zezwala tylko na nakładanie kar za zwłokę, a nie za opóźnienie. Zapis ten powoduje, że każda nieprawidłowa ilość będzie podstawą do naliczenia tej (wygórowanej) kary, tymczasem przyczyną opóźnienia może być siła wyższa, lub wręcz przyczyny leżące po stronie Zamawiającego. Zapis zatem nie tylko karze 2 razy za to samo, ale czyni to z naruszenie Ustawy PZP.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 9.1.d z przyczyn identycznych, jak dotyczące pytania w zakresie par. 9.1.b?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zapisy w tym zakresie znajdują się w § 10 ust 3

Pytanie nr 48 dot. SWZ

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (dopuszcza się zaokrąglenie w górę).

Pytanie nr 49 dot. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50 dot. SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, fiolek na butelki, flakony i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 51 dot. SWZ

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 6 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54 dot. Pakietu nr 38 poz. 1, 2

Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki wchodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, jednocześnie wyjaśnia, że wymaga by w poz. 1 i 2 produkty pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 55 dot. Pakietu nr 63 poz. 26

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 26.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56 dot. Pakietu nr 63 poz. 26

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 26.

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 57 dot. SWZ

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 30; pakietu nr 22 poz. 2, 16, 28, 31; pakietu nr 24 poz. 12; pakietu nr 29 poz. 22; pakietu 49 poz. 54, 61; pakietu nr 63 poz. 2, 14, 54; pakietu nr 86 poz. 15

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający w Pakiecie **24 poz. 12**, Pakiecie **29 poz. 22**, Pakiecie **63 po. 54** podtrzymuje zapisy SWZ.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

a) w **Pakiecie nr 19** w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ wykreśla **pozycję 30**:

Pakiet nr 19

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1			Aqua pro injectione	rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	100 amp a 5 ml	100
2			Aqua pro injectione	rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych	100 amp a 10 ml	100
3			Acenocoumarolum	tabletki; 4 mg	60 tabletek	30
4			Acetazolamid	tabletki; 250 mg	30 tabletek	25
5			Acidum acetylosalicylicum	tabletki; 300 mg	20 tabletek	300
6			Acidum acetylsalicylicum	tabletki; 75 mg	60 tabletek	450
7			Acidum acetylsalicylicum	tabletki; 150 mg	60 tabletek	200
8			Antazolini mesilas	roztwór do wstrzyknięć; 50 mg/ml	10 amp a 2 ml	120
9			Atropini sulfas	roztwór do wstrzykiwań; 1mg/ml	10 amp a 1 ml	250
10			Atropini sulfas	roztwór do wstrzykiwań; 0,5 mg/ml	10 amp a 1 ml	2 000
11			Atropini sulfas	krople oczne; 10 mg/ml	butelka a 5 ml	30
12			Barium sulfuricum	zawiesina doustna i doodbytnicza; 1g/1ml	butelka a 200 ml	250
13			Betahistini dihydrochloridum	tabletki; 24 mg	60 tabletek	120
14			Brimonidini tartras	krople oczne; 2mg/g	butelka a 5 ml	20
15			Bupivacainum	roztwór do wstrzykiwań; 5mg/ml	5 amp a 10 ml	240
16			Chlorpromazini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 5 mg/ml	5 amp a 5 ml	60
17			Cyanocobalaminum	roztwór do wstrzykiwań; 0,5mg/ml	5 amp a 2 ml	300
18			Tropicamidum	krople do oczu, r-r; 5mg/ml	2 x 5 ml	50
19			Tropicamidum	krople oczne; 10 mg/ml	op = 2 butelki a 5 ml	350
20			Diclofenacum natricum	1mg/ml; krople oczne	butelka a 5 ml	100
21			Dorzolamidum	krople oczne; 20 mg/g	butelka a 5 ml	70
22			Doxazosinum	tabletki; 4 mg	30 tabl	200
23			Epinephrinum	roztwór do wstrzykiwań; 1 mg/ml	10 amp a 1 ml	800
24			Famotidinum	tabletki powlekane; 20mg	30 tabl	10
25			Famotidinum	tabletki powlekane; 40mg	30 tabl	65
26			Fexofenadinum	tabletki; 180 mg	20 tabletek	15
27			Furosemidum	tabletki; 40 mg	30 tabletek	1 000

28			Hydrochlorothiazidum	tabletki; 25 mg	30 tabletek	50
29			Lactobacillus rhamnosus	10 mld CFU pałeczek Lactobacillus/1 kapsułkę	10 kapsulek	2500
30	-	-	Lactobacillus rhamnosus	liofilizat do sporządzania zaw; 2 mld CFU pałeczek Lactobacillus/1 kapsułkę	10 ampulek	2500
31			Latanorpostum	krople oczne; 50 mcg/ml	butelka a 2,5 ml	5
32			Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	5 fioł a 20 ml	1 200
33			Lidocainum	roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml	5 fioł a 20 ml	450
34			Loperamidum	tabletki; 2 mg	30 tabletek	450
35			Metoclopramidum	tabletki; 10 mg	50 tabletek	150
36			Metoclopramidum	roztwór do wstrzykiwań; 5mg/ml	5 amp a 2 ml	2500
37			Mometasoni furoas	maść; 1mg/g	tuba 30 g	30
38			Morphinum sulfuricum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	10 ampulek a 1 ml	1600
39			Morphinum sulfuricum	roztwór do wstrzykiwań; 20 mg/ml	10 ampulek a 1 ml	100
40			Moxifloxacinum	krople oczne; 5mg/g	butelka a 5 ml	20
41			Naloxoni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 0,4mg/ml	10 amp a 1 ml	120
42			Natrii hydrocarbonas	roztwór do wstrzykiwań; 1,68 g/20ml	10 amp a 20 ml	500
43			Natrium chloratum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; 100mg/ml	100 amp a 10 ml	90
44			Norepinefryna	roztwór do infuzji; 1 mg/ml, amp a 1 ml	10 amp	500
45			Norepinefryna	roztwór do infuzji; 1 mg/ml, amp a 4 ml	5 amp	7000
46			Phytomenadionum	tabletki; 10 mg	30 tabletek	40
47			Phytomenadionum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	10 amp a 1 ml	450
48			Piracetamum	tabletki powlekane; 0,8 g	60 tabl	5
49			Piracetamum	tabletki powlekane; 1,2 g	60 tabl	60
50			Piracetamum	roztwór do wstrzykiwań; 200mg/ml	12 ampulek a 5 ml	20
51			Piracetamum	roztwór do infuzji; 200 mg/ml	20 flakoów a 60 ml	12
52			Propranololi hydrochloridum	tabletki powlekane; 40 mg	50 tabletek	40
53			Propranololi hydrochloridum	tabletki powlekane; 10 mg	50 tabletek	100
54			Propafenoni hydrochloridum	tabletki; 150 mg	60 tabletek	50
55			Salbutamololum	roztwór do wstrzykiwań; 0,5mg/ml	10 amp a 1 ml	80
56			Simvastatinum	tabletki; 20 mg	28 tabletek	100
57			Tramadoli hydrochloridum	kapsułki; 50 mg	20 kaps	1 000
58			Tramadoli hydrochloridum+ Paracetamololum	tabletki powlekane; 37,5mg + 325 mg	60 tabl	450
59			Verapamili hydrochloridum	tabletki; 40 mg	40 tabletek	15
60			Verapamili hydrochloridum	tabletki; 80 mg	40 tabletek	20
61			Verapamili hydrochloridum	tabletki; 120 mg	40 tabletek	20

b) w Pakiecie nr 22 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ wykreśla pozycję 2, 16, 28, 31:

PAKIET NR 22

I.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1			Allantoinum, Dexpanthenolum	maść; (2g+5g)/100g	tuba a 30 g	350
2	-	-	Beraetantum	zawiesina do podawania dotchawiczego; 25 mg/ml	1 fiol a 4 ml	3
3			Bisoprolol	tabletki, 10 mg	1 op= 30 tabl	20
4			Bisoprolol	tabletki, 5 mg	1 op= 30 tabl	20
5			Carbetocinum	roztwór do wstrzykiwań; 0,1mg/ml	5 amp a 1 ml	15
6			Clobetasoli propionas	maść; 5mg/g	tuba a 25 g	10
7			Clobetasoli propionas	krem; 5mg/g	tuba a 25 g	10
8			Dalvabacin	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji; 500 mg	1 fiol	31
9			Delphinii consolidae tinct.	płyn na skórę p/wszawicy	butelka 100 ml	70
10			Diwodorofosforan sodu, wodorofosforan sodu	roztwór doodbytniczy	50 butelek a 150 ml	110
11			Fluocinoloni acetonidum	maść; 0,25mg/g	tuba a 15 g	30
12			Gąbka z gentamycyną	gąbka; 2 mg/cm ² (1 gąbka zawiera 200 mg siarczanu gentamycyny co odpowiada 130 mg gentamycyny)	1 gąbka 5 × 5 × 0,5 cm	50
13			Heparinum natricum	żel; 8,5mg/g	tuba a 50 g	50
14			Hydrocortisoni acetat	krem; 10 mg/g	tuba a 15 g	100
15			Kalii citras + Kalii hydrocarbonas	bezuksowy granulat, 782 mg K+/ 3 g	1 op = 20 saszetek a 3 g	570
16	-	-	Lamivudinum, Zidovudinum	tabletki powlekane; 0,15g+0,3g	60 tabletek	1
17			Linomag lub produkt równoważny	maść; 0,2g/g	tuba a 30 g	400
18			Methylprednisolonum	maść; 1mg/g	tuba a 15 g	10
19			Natamycinum + Neomycinum + Hydrocortisonum	maść; (10 mg + 3500 j.m. + 10 mg)	tuba a 15 g	10
20			Nifuroxazidum	zawiesina doustna 220mg/5ml	1 op= 90 ml	10
21			Pigmentum castellani	płyn na skórę	butelka a 125 g	2
22			Piracetamum	roztwór doustny, 200 mg/ml	1 op=150 ml	5
23			Povidonum iodinum	maść 100 mg/g	tuba a 20g	30
24			Povidonum iodinum	roztwór na skórę; 100 mg/ml	butelka a 30 ml	65
25			Prep.złoż. Puder płynny z anesteyną	zawiesina na skórę; benzokaina 2g+tlenek cynku 24 g/100 g	butelka a 100 g	5
26			Risperidonum	roztwór doustny, 1 mg/ml	1 op = 100 ml	15
27			Sulfobituminian amonu	maść 100 mg/g	tuba a 20g	100

28	-	-	Thrombinum bovine	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do stosowania miejscowego; 400 j.m.	5 amp z proszkiem + 5 amp z rozpuszczalnikiem a 2 ml	30
29			Tormentiol, Tormentile forte lub preparat równoważny	preparat złożony;	tuba a 20 g	100
30			Tramadolum + Paracetamolum - lek typu Symtram	tabletki (37,5 mg + 325 mg)	1 op = 30 tabl	10
31	-	-	Trimebutinum	granulat do sporządzania zawiesiny doustnej; 7,87 mg/g	1 op = 250 ml	5
32			Trimebutinum	tabletki, 100 mg	1 op = 100 tabl	70

c) w **Pakiecie nr 49** w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ wykreśla pozycje **54, 61**:

PAKIET NR49

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1			Acidum tranexamicum	roztwór do wstrzykiwań; 100 mg/ml	5 amp a 5 ml	1400
2			Acidum tranexamicum	tabletki powlekane ; 500 mg	20 tabl	70
3			Alprazolamum	tabletki; 0,5 mg	30 tabl	30
4			Atenololum	tabletki, 25 mg	60 tabl.	6
5			Buprenorphinum	system transdermalny; 35 µg/h (20 mg buprenorfiny w plastrze)	5 plastrów	120
6			Buprenorphinum	system transdermalny; 52,5 µg/h (30 mg buprenorfiny w plastrze)	5 plastrów	60
7			Buprenorphinum	system transdermalny; 70 µg/h (40 mg buprenorfiny w plastrze)	5 plastrów	30
8			Buprenorphinum	tabletki podjęzykowe; 0,2 mg	60 tabletek	2
9			Buprenorphinum	tabletki podjęzykowe; 0,4 mg	60 tabletek	2
10			Clarithromycinum	tabletki powlekane, 250 mg	14 tabl.	20
11			Dextromethorpanum + Dexpanthenolum	Syrop; (7,5mg + 50 mg)/5 ml	butelka a 100 ml	5
12			Dextromethorpanum + Dexpanthenolum	Syrop; (15mg + 50 mg)/5 ml	butelka a 100 ml	5
13			Diazepamum	mikrowlewką doodbytniczą, roztwór, 4 mg/ml (10 mg/2,5 ml)	5 wlewk 2.5 ml	10
14			Diazepamum	mikrowlewką doodbytniczą, roztwór, 2 mg/ml (5 mg/2,5 ml)	5 wlewk 2.5 ml	15
15			Diazepamum	tabletki, 2 mg	20 tabl.	200
16			Digoxinum	tabletki; 0,1mg	30 tabletek	100
17			Digoxinum	tabletki; 0,25mg	30 tabletek	50
18			Digoxinum	roztwór do wstrzyknięć 0,25mg/ml	5 amp a 2 ml	320
19			Dikalii clorazepas	tabletki; 5 mg	30 tabl	2
20			Dikalii clorazepas	tabletki; 10 mg	30 tabl	2

21			Drotaverinum	roztwór do wstrzykiwań; 20 mg/ml	5 amp a 2 ml	550
22			Drotaverinum	tabletki; 40 mg	20 tabl	1000
23			Drotaverinum	tabletki; 80 mg	20 tabl	130
24			Fentanylum	system transdermalny; 12,5 µg/h (2,1 mg fentanylu w plastrze)	5 plastrów	5
25			Fentanylum	system transdermalny, plaster; 25 µg/h (4,2 mg fentanylu w plastrze);	5 plastrów	30
26			Fentanylum	system transdermalny, plaster; 50 µg/h (8,4 mg fentanylu w plastrze)	5 plastrów	30
27			Fentanylum	system transdermalny, plaster; 75 µg/h (12,6 mg fentanylu w plastrze)	5 plastrów	15
28			Fentanylum	system transdermalny, plaster; 100 µg/h (16,8 mg fentanylu w plastrze)	5 plastrów	10
29			Finasteridum	tabletki; 5 mg	30 tabl	200
30			Flumazenilum	roztwór do wstrzykiwań lub roztwór do wstrzykiwań i koncentrat do infuzji; 0,5 mg/5ml	5 amp a 5 ml	150
31			Gabapentinum	kapsułki; 100 mg	100 kaps	20
32			Gabapentinum	kapsułki; 300 mg	100 kaps	80
33			Gabapentinum	kapsułki; 400 mg	100 kaps	15
34			Gabapentinum	kapsułki; 600 mg	100 kaps	30
35			Magnesium lactate + pyridoxinum	tabletki; (48 mg Mg ²⁺ + 5 mg)/1 tabl	50 tabletek	290
36			Morphinum hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml	10 amp a 1 ml	10
37			Morphinum hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml	10 amp a 1 ml	10
38			Morphinum sulfuricum	tabletki; 10 mg	30 tabl	150
39			Morphinum sulfuricum	tabletki; 30 mg	30 tabl	5
40			Morphinum sulfuricum	tabletki; 60 mg	30 tabl	5
41			Norfloxacinum	tabletki; 400 mg	20 tabl	100
42			Morphini sulfas	krople doustne; 20mg/ml	20 ml	20
43			Oxybutyninum	tabletki; 5 mg	30 tabl	5
44			Oxycodoni hydrochloridum	tabletki; 5 mg	60 tabletek	5
45			Oxycodoni hydrochloridum	tabletki; 10 mg	60 tabletek	25
46			Oxycodoni hydrochloridum	tabletki; 20 mg	60 tabletek	3
47			Oxycodoni hydrochloridum	tabletki; 40 mg	60 tabletek	1
48			Oxycodoni hydrochloridum	tabletki; 80 mg	60 tabletek	1
49			Oxycodoni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 ampulek a 1 ml	150
50			Oxycodoni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań; 10 mg/ml	5 ampulek a 2 ml	10
51			Oxytocinum	roztwór do infuzji; 5 IU./ml	10 amp a 1 ml	600
52			Phenobarbitalum	tabletki, 15 mg	10 tabl	650
53			Phenobarbitalum	tabletki; 100 mg	10 tabl	50
54	-	-	Phenobarbitalum	ezopki doodbytnicze; 15 mg	10 szt	130
55			Sertralinum	tabletki; 50 mg	30 tabletek	500
56			Sertralinum	tabletki; 100 mg	30 tabletek	100
57			Spironolactonum	tabletki; 25 mg	100 tabletek	200
58			Spironolactonum	tabletki; 100 mg	20 tabletek	180
59			Tapentadolium	tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 50 mg	60 tabletek	10

60			Tapentadolom	tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 100 mg	60 tabletek	2
61	-	-	Voriconazole	tabletki powlekane; 50 mg	20 tabl	5

d) w **Pakiecie nr 63** w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ wykreśla pozycję **2, 14**:

Pakiet 63

lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1			Aciclovirum	maść oczna; 30 mg/g	tubka a 4,5 g	10
2	-	-	Argentum nitras	krople oczne 10mg/ml	50 pipet	50
3			Azitromycinum	krople oczne; 15mg/ml	6 pojemników a 0,25 g	2
4			Betaxololum	krople oczne; 5mg/ml	butelka a 5 ml	2
5			Bimatoprostum	krople oczne; 0,3 mg/ml	butelka a 3 ml	2
6			Brinzolamidum	krople oczne; 10mg/ml	butelka a 5 ml	2
7			Candesartanum cilexetilum	tabletki; 8 mg	28 tabletek	10
8			Ciprofloxacinum	krople oczne; 3mg/ml	butelka a 5 ml	2
9			Clarithromycinum	granulat do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	1 butelka 100 ml	20
10			Clarithromycinum	granulat do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	1 butelka 100 ml	30
11			Desloratadinum	roztwór doustny; 0,5mg/ml	butelka a 150 ml	50
12			Dexamethasonum	krople do oczu, zawiesina; 1 mg/ml	butelka a 5 ml	50
13			Dexamethasonum + Tobramycinum	zawiesina do oczu; (1mg+3mg)/ml	butelka a 5 ml	10
14	-	-	Diazepamum	zawiesina doustna 2mg/5ml	1-butelka 100 g	6
15			Dorzolamidum + Timololum	krople oczne; (0,02g+5mg)/ml	butelka a 5 ml	30
16			Fluorometolonum	zawiesina do oczu; 5 mg/ml	butelka a 5 ml	2
17			Ganciclovirum	żel do oczu; 1,5mg/g	tubka a 5 g	2
18			Gentamicinum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 40 mg/ml	10 amp a 2 ml	500
19			Gentamicinum	krople oczne; 3mg/ml	butelka a 5 ml	180
20			Hialuronian sodu + Heparinum	krople oczne; (1mg + 300 j.m.)/1 ml	butelka a 10 ml	15
21			Hialuronian sodu	krople do oczu;	10 ml	200
22			Indometacinum	krople oczne; 1mg/ml	butelka a 5 ml	2
23			Lacidipinum	tabletki; 2 mg	28 tabletek	10
24			Lacidipinum	tabletki; 4 mg	28 tabletek	20
25			Loteprednolum	zawiesina do oczu; 1mg/ml	butelka a 5 ml	2
26			Macrogolum + Sodium - prep złożony typu Fortrans	proszek do przygotowania roztworu doustnego; 1 saszетка zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczanu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu	1 saszетка a 74 g	144
27			Natrium chloratum	roztwór hipertoniczny; 5%	20 minimsów a 0,5 ml	10
28			Neomycinum + Gramicidinum + Fludrocortisonum	zawiesina do oczu i uszu; (2500 j.m. neomycyny + 25 j.m. gramicydyny + 1 mg fludrokortyzonu) 1ml	butelka a 5 ml	350
29			Neomycinum 0,5% ung, opht 3g	maść oczna; 5mg/g	tubka a 3 g	1200

30			Nepafenac	zawiesina, krople do oczu; 1mg/1 ml	butelka a 5 ml	2
31			Nepafenac	zawiesina, krople do oczu; 3mg/1 ml	butelka a 3 ml	2
32			Norfloxacinum	krople oczne; 3mg/ml	butelka a 5 ml	50
33			Oseltamivirum	kapsułki; 35 mg	10 kapsulek	10
34			Oseltamivirum	kapsułki; 40 mg	10 kapsulek	10
35			Oseltamivirum	kapsułki; 75 mg	10 kapsulek	10
36			Paracetamolum	czopki; 50 mg	1 op = 10 czopków	10
37			Phenylephrini hydrochloridum	krople do oczu; 100 mg/ml	butelka a 10 ml	200
38			Pilocarpinum	krople do oczu, roztwór; 20 mg/ml	1 op = 2 butelki a 5 ml	25
39			Proxymetacainum	krople oczne; 5mg/ml	butelka a 15 ml	450
40			Retinolium	maść oczna; 250j.m./g	tubka a 5 g	2
41			Rivaroxabanum	2,5 mg; tabletki	1 op= 100 tabl	15
42			Rivaroxabanum	10 mg, tabletki	1 op = 30 tabl	1
43			Rivaroxabanum	20 mg, tabletki	1 pp= 100 tabl	60
44			Rivaroxabanum	15 mg, tabletki	1 op= 100 tabl	50
45			Sulfacetamidum natricum	krople do oczu; 0,1g/ml	12 minimsów a 0,5 ml	5
46			Sulfasalazinum EN	tabletki dojelitowe; 500 mg	100 tabletek	10
47			Tamsulosini hydrochloridum	tabletki o przedl.uwaln; 0,4 mg	30 tabletek	75
48			Theophyllinum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 150 mg	50 tabletek	50
49			Theophyllinum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 300 mg	50 tabletek	70
50			Timololum	krople oczne; 5mg/ml	butelka a 5 ml	85
51			Travoprostum, timololum	krople do oczu; roztwór (0,04+5)mg/ml	1 butelka a 2,5 ml	20
52			Tramadoli hydrochloridum	krople doustne; 100mg/1ml	butelka a 10 ml	2
53			Troxerutinum	krople do oczu; 50 mg/ml;	butelka a 10 ml	50
54			Vaccinum tetani adsorbatum	zawiesina do iniekcji podskórn;	1 op = 5 amp a 0,5 ml	500
55			Zuclopenthixolum	tabletki, 10 mg	1 op= 100 tabl	60

e) w **Pakiecie nr 86** w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ wykreśla pozycję 15:

Pakiet 86

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1			Benserazidum + Levodopum	tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej; (12,5 mg benserazydu +50 mg lewodopy)/1 tabl	100 tabl rozpuszczalnych	30
2			Benserazidum + Levodopum	tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej lub kapsułki; (25 mg benserazydu +100 mg lewodopy)/1 tabl	100 tabl/ kaps	50
3			Benserazidum + Levodopum	tabletki; (50 mg benserazydu +200 mg lewodopy)/1 tabl	100 tabl	10
4			Benserazidum + Levodopum HBS	kapsułki ; (25 mg benserazydu +100 mg lewodopy)/1 tabl	100 kapsulek	15
5			Bisacodylum	tabletki dojelitowe; 5 mg	30 tabletek	200
6			Carbamazepinum	tabletki, 200 mg	50 tabletek	50
7			Carbamazepinum retard	tabletki o przedl uwalnianiu; 300 mg.	50 tabletek	140

8			Carbamazepinum retard	tabletki; 200 mg.	50 tabletek	50
9			Carbamazepinum retard	tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 400 mg.	50 tabletek	130
10			Chlorhexidini gluconas + Ethanolum	płyn na skórę; 0,5%	1000 ml	10
11			Chlorpromazini hydrochloridum	krople doustne; 0,04g/g	butelka a 10 g	10
12			Clotrimazolum	tabletki dopochwowe; 100 mg	6 tabletek	80
13			Clotrimazolum	krem; 10mg/g	tuba a 20 g	220
14			Desmopressini acetat	roztwór do wstrzyknięć; 4 mcg/ml	10 amp a 1ml	25
15	-	-	Erythropoietinum	roztwór do wstrzykiwań; 500j.m./0,3ml	6 ampulkostrzykawek	150
16			Ferrosi gluconas	tabletki powlekane; 0,2 g	50 tabl.	2
17			Fluconazolum	syrop 5mg/ml	butelka a 150 ml	20
18			Fluticasoni propionas	aerazol wziewny; 125 mcg/dawkę	60 dawek	20
19			Fluticasoni propionas	aerazol wziewny; 50 mcg/dawkę	120 dawek	20
20			Fluticasoni propionas	maść; 0,05mg/g	tuba a 15 g	40
21			Gliclazidum	tabletki; 30 mg	30 tabletek	20
22			Glucosum	roztwór do wstrzykiwań 200 mg/ml	50 amp a 10 ml	100
23			Glucosum	roztwór do wstrzykiwań 400 mg/ml	50 amp a 10 ml	50
24			Haloperidolum	tabletki; 1 mg	40 tabletek	150
25			Haloperidolum	tabletki; 5 mg	30 tabletek	100
26			Haloperidolum	krople doustne; 2mg/ml	10 ml	40
27			Haloperidolum	roztwór do wstrzykiwań; 5 mg/ml	10 amp a 1 ml	250
28			Hydroxyzinum	syrop; 10 mg/5 ml	butelka a 250 g	290
29			Kalii chloridum	tabletki; 0,391 g K+	60 tabletek	1000
30			Lamotriginum	tabletki; 25 mg	30 tabl	10
31			Lamotriginum	tabletki; 50 mg	30 tabl	100
32			Lamotriginum	tabletki; 100 mg	30 tabl	40
33			Metforminum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	30 tabl	25
34			Metforminum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	30 tabl	10
35			Metforminum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 1000 mg	30 tabl	10
36			Methadone	syrop; 1 mg/1 ml	10 ml	5
37			Methadone	syrop; 1 mg/1 ml	20 ml	5
38			Methadone	syrop; 1 mg/1 ml	100 ml	20
39			Methylrosanilini chloridum	roztwór wodny na skórę; 1%	butelka a 20 ml	40
40			Methylrosanilini chloridum	roztwór spirytusowy na skórę; 1%	butelka a 20 ml	20
41			Midazolamum	tabletki powlekane, 7,5 mg	10 tabl.	1100
42			Molsidominum	tabletki; 4 mg	30 tabletek	20
43			Nicergolinum	tabletki; 10 mg	30 tabletek	30
44			Oxcarbazepinum	tabletki; 300 mg	50 tabl.	20
45			Phenylbutazonum	czopki doodbytnicze; 0,25 g	5 czopków	40
46			Sildenafilum	tabletki; 50 mg	4 tabl	60
47			Thiaminum (B1)+ Pirydoksynum (B6) + Cyjanokobalaminum (B12)	roztwór do wstrzykiwań; (100 mg + 100 mg + 1 mg)/1 amp	5 amp a 2 ml	50

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 64 poz. 5

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 64 poz. 5 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Wielkość opakowania” oraz Ilość opakowań (op.) zmienia zapisy z:

Pakiet nr 64

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
5			Metronidazolom	roztwór do infuzji; 5mg/ml	1 butelka 100 ml	18000

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 64

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
5			Metronidazolom	roztwór do infuzji; 5mg/ml	1 butelka 100 ml Lub 40 butelek 100 ml	18000 Lub 450

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 86 poz. 47

Dotyczy pakietu nr 86 poz. 47.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 114 poz. 1

Dotyczy pakietu nr 114 poz. 1.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 85 poz. 47

Dotyczy pakietu nr 85 poz. 47

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w dawce 250 mg+ 25 mg? (brak na rynku 0,2g + 0,05g)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 85 poz. 62

Dotyczy pakietu nr 85 poz.62

Prosimy Zamawiającego o podanie prawidłowej dawki (brak na rynku ondansetronum 0,5mg/5 ml)

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 85 poz. 62 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Wielkość opakowania” oraz Ilość opakowań (op.) zmienia zapisy z:

Pakiet nr 85

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
62			Ondansetronum	roztwór do wstrzykiwań lub roztwór do wstrzykiwań i koncentrat do infuzji; 0,5 mg/5ml	5 amp a 5 ml

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 85

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
62			Ondansetronum	roztwór do wstrzykiwań lub roztwór do wstrzykiwań i koncentrat do infuzji; 2 mg/ml	5 amp a 2 ml

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 76 poz. 10

Dotyczy pakietu nr 76 poz.10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w dawce 45mg jon.wap?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 76 poz. 10 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 76

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
10			Calcii Gluconas	tabletki; 0,0447 g Ca ²⁺	50 tabletek	5

który otrzymuje brzmienie

Pakiet nr 76

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
10			Calcii Gluconas	tabletki; 0,0447 g Ca2+ lub 45mg Ca2+	50 tabletek	5

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 76 poz. 11

Dotyczy pakietu nr 76 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 76 poz. 11 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka/stężenie/moc” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 76

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
11			Calcii gluconas	roztwór do wstrzykiwań; 1 g/ 10 ml	5 amp a 10 ml	240

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 76

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
11			Calcii gluconas Lub Calsiosol	roztwór do wstrzykiwań; 1 g/ 10 ml lub 95,5mg/ml	5 amp a 10 ml	240

Pytanie nr 65 dot. SWZ

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Juvit Multi, krople doustne, 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 66 dot. Pakietu nr 86 poz. 21

Dotyczy pakietu nr 86 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w postaci tabletek o zmod.uwaln.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 86 poz. 21 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Uwagi” zmienia zapisy z:

Pakiet 86

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
21			Gliclazidum	tabletki; 30 mg	30 tabletek	20					

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet 86

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
21			Gliclazidum	tabletki; 30 mg	30 tabletek	20					Produkt z możliwością zmod.uwaln.

Pytanie nr 67 dot. Pakietu nr 76 poz. 64

Dotyczy pakietu 76 poz. 64

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 68 dot. Pakietu nr 63 poz. 33

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 33

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny w dawce 30 mg?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 63 poz. 33 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka /stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

Pakiet 63

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
33			Oseltamivirum	kapsułki; 35 mg	10 kapsulek	10

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet 63

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)

33			Oseltamivirum	kapsułki; 30 mg	10 kapsulek	10
----	--	--	---------------	-----------------	-------------	----

Pytanie nr 69 dot. Pakietu nr 63 poz. 34

Dotyczy pakietu nr 63 poz. 34

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny w dawce 45 mg?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 63 poz. 34 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Postać, dawka /stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

Pakiet 63

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
34			Oseltamivirum	kapsułki; 40 mg	10 kapsulek	10

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet 63

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
34			Oseltamivirum	kapsułki; 45 mg	10 kapsulek	10

Pytanie nr 70 dot. Pakietu nr 49 poz. 38-40

Dotyczy pakietu 49 poz. 38-40

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w postaci tabl. o zmodyf.uwalananiu.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 49 poz. 38-40 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Uwagi” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 49

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
------	---------------------------------------	---------	------------------------------	------------------------------	---------------------	----------------------	----------------------------	---------------	------	----------------	-------

38			Morphinum sulfuricum	tabletki; 10 mg	30 tabl	150					
39			Morphinum sulfuricum	tabletki; 30 mg	30 tabl	5					
40			Morphinum sulfuricum	tabletki; 60 mg	30 tabl	5					

który utrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 49

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)	Cena jednostkowa netto/op.	Wartość netto	Vat%	Wartość brutto	Uwagi
38			Morphinum sulfuricum	tabletki; 10 mg	30 tabl	150					Produkt o zmodyfikowanym uwalnianiu.
39			Morphinum sulfuricum	tabletki; 30 mg	30 tabl	5					Produkt o zmodyfikowanym uwalnianiu
40			Morphinum sulfuricum	tabletki; 60 mg	30 tabl	5					Produkt o zmodyfikowanym uwalnianiu

Pytanie nr 71 dot. Pakietu nr 31 poz. 1

Dotyczy pakietu 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w postaci roztworu do infuzji.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72 dot. Pakietu nr 85 poz. 5

Dotyczy pakietu 85 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny w postaci w opakowaniu po 120 ml- 25 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

w Pakiecie nr 85 poz. 5 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Wielkość opakowania” zmienia zapisy z:

Pakiet 85

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
------	---------------------------------------	---------	------------------------------	------------------------------	---------------------	----------------------

5			Ambroxoli hydrochloridum	syrop,15 mg/5 ml	1 butelka 150 ml	20
---	--	--	--------------------------	------------------	------------------	----

[który otrzymuje brzmienie](#)

Pakiet 85

l.p.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
5			Ambroxoli hydrochloridum	syrop,15 mg/5 ml	1 butelka 150 ml Lub 1 butelka 120 ml	20 Lub 25

Pytanie nr 73 dot. Pakietu nr 22 poz. 12

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 74 dot. Pakietu nr 84

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie z uwzględnieniem przeliczenia ilości substancji czynnej, preparat neostygminy w dawce 2,5mg/ml zawierający dodatkowo w składzie glikopyronium w dawce 0,5 mg/ml? Glikopyronium podawane z neostygminą zapobiega bradykardii, nadmiernemu wydzielaniu śliny i innym efektom muskarynowym neostygminy, dzięki czemu może zastępować atropinę.

W przypadku zgody Wykonawca przeliczy ilość substancji czynnej w proporcji 1:5 (1 ampułka 2,5mg/ml za 5 ampulek 0,5mg/ml)

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 75 dot. Pakietu nr 54

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 54:

Pozycja 6 : Cewnik dwukanałowy, czasowy w zestawie do zakładania metodą Seldingera 12 Fr x 15, 17, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 54 poz. 6 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

Pakiet 54

Lp.	Nazwa towaru
6	Cewnik dwukanałowy, czasowy w zestawie do załadania metodą Seldingera 11.5 Fr x 15, 17, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet 54

Lp.	Nazwa towaru
6	Cewnik dwukanałowy, czasowy w zestawie do załadania metodą Seldingera 11.5 Fr x 15, 17, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego Lub Cewnik dwukanałowy, czasowy w zestawie do zakładania metodą Seldingera 12 Fr x 15, 17, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego

Pytanie nr 76 dot. Wzoru umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 77 dot. Wzoru umowy

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

1. Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- w wysokości 8% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż **50,00** złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy **i nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy**;
- w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w § 9 ust. 1 lit. a) - c) umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **1,5%** wartości umowy brutto;
- za zwłokę w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie, o którym mowa w § 7 ust. 4 i 5 umowy, w wysokości **0,5%** wartości brutto tych środków za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto tych środków**.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - ≤ 20mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski

testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTB ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79 dot. Pakietu nr 50

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- d) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- e) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- f) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 80 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 81 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:
Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:
W Pakiecie nr 50 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 50

l.p.	Nazwa towaru
------	--------------

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

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 50

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

Pytanie nr 82 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 50 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 50

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

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

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 50

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

Pytanie nr 83 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 50 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 50

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

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

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 50

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

Pytanie nr 84 dot. Pakietu nr 50

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Pakiecie nr 50 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ w tabeli „Nazwa towaru” zmienia zapisy z:

Pakiet nr 50

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

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

który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 50

Lp.	Nazwa towaru
1	<p>Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru, w czasie do 5 sekund. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej, żyłnej, tętniczej, noworodkowej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica 10 mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-35 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 10-70% z funkcją automatycznego wyrzutu paska. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hiper, „Hypo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy, ważne po otwarciu każdej fiolki 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów w ilość 100 szt. oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie - na jednym zestawie baterii pastylkowych glukometr wykonuje od 2-3 tys pomiarów) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Paski ważne po otwarciu każdej fiolki 6 miesięcy. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów, z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem, system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta) Glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)</p>

Pytanie nr 85 dot. Pakietu 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 wymaga Toxinum botulinicum typum A, która ma zastosowanie w leczeniu spastyczności podadrowej kończyn i jest zarejestrowana w leczeniu kończyny górnej i dolnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 86 dot. Pakietu 19

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 29 i 30 oraz w Pakiecie 24 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 87 dot. Pakietu 24

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 19 poz. 29 i 30 oraz w Pakiecie 24 poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 88 dot. Pakietu 32

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 32 poz. 60 i 61 w przedmiotowym postępowaniu:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 89 dot. Pakietu 26

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 26 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 26 poz. 3 Zamawiający dopuści produkt zawierający 1 mld CFU pałeczek *Lactobacillus*/1 kroplę w postaci liofilizowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 90 dot. Pakietu 37

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 37 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

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

AMP300/BUP10/BZO200/FYL20/MDMA500/MET300/MTD300/OPI300/THC25/MEP100/K2-50/CAT150 Katynony i ich przetwory są na terenie Polski częściej stosowane przez użytkowników narkotyków niż ABP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91 dot. Pakietu 37

Czy w Pakiecie 37 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 testów, przy czym poszczególne testy są szczelnie zapakowane w oddzielne saszetki z nadrukowaną datą ważności i każdą indywidualną saszetkę można wykorzystać do końca daty ważności? Pozwoli to Zamawiającemu uniknąć gromadzenia zbędnej, papierowej makulatury, powstałej po otwieraniu każdego opakowania z osobna.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 92 dot. Pakietu 37

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 37 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 93 dot. Pakietu 50

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 50 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 50 poz. 1 Zamawiający dopuści paski pakowane w pojedyncze fiolki x 50 szt., przy czym paski po otwarciu fiolki zachowują stabilność wynoszącą 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę liczbę opakowań pasków, które ma zamiar wykorzystać Zamawiający w ramach umowy przetargowej (przeciętnie ponad 200 opakowań miesięcznie), nie wydaje się, żeby dostawy pasków w opakowaniach mniejszych niż 50 szt. stanowiły uzasadnioną potrzebę Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 94 dot. Pakietu 50

Prosimy o dopuszczenie pasków o temperaturze przechowywania w temperaturze w zakresie 4°C-40°C. Żaden ze znanych nam szpitali nie przechowuje pasków testowych ani innych wyrobów medycznych w lodówkach, więc niższa temperatura przechowywania takich wyrobów nie ma uzasadnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 95 dot. Pakietu 50

Prosimy o odstąpienie od warunku, aby zaoferowane glukometry posiadały alarmy w postaci komunikatów „Hiper, „Hypo” oraz „Ketone”. Ostrzeżenia tego typu są przeznaczone jako orientacyjne informacje dla użytkowników indywidualnych, nie dla profesjonalistów, którzy sami wyznaczają docelowe, prawidłowe lub możliwe do osiągnięcia wartości glikemii u poszczególnych pacjentów. Sygnał „Ketone” nie posiada dla profesjonalnego personelu żadnej wartości informacyjnej, poza ostrzeganiem o przekroczeniu arbitralnie ustalonej przez producenta wartości stężenia glukozy (sygnał ten nie oznacza, że we krwi badanej osoby rzeczywiście występują ciała ketonowe).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 96 dot. Pakietu 50

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 50 poz. 1 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr

wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego każdego glukometru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 97 dot. Pakietu 50

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający wyobraża sobie, że na specjalne życzenie Zamawiającego przyjeżdżają do Polski z zagranicy przedstawiciele producenta lub autoryzowanego dystrybutora pasków testowych (olbrzymia większość producentów i autoryzowanych dystrybutorów pasków testowych do glukometrów ma siedziby poza granicami RP) po to, aby w nieustalonym wcześniej terminie wykonywać walidację glukometrów? Dlaczego tak prostej operacji, jaką jest walidacja glukometrów nie mógłby wykonać zwykły dystrybutor lub importer pasków? Prosimy o przemyślenie tej kwestii i dopuszczenie możliwości wykonania walidacji przez importera/dystrybutora pasków.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 98 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu umowy na następujący:

„w wysokości 2% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować przedmiot umowy o złej jakości, nie posiadający deklarowanych właściwości oraz przedmiot umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 99 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu umowy na następujący:

„w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 100 dot. Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu umowy na następujący:

„w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w § 9 ust. 1 lit a)-c) umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto;”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 101 dot. Pakietu nr 19 poz. 32 i 33:

Pakiet 19, Pozycja 32, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań; 10mg/ml 5 fiole a 20 ml, Pozycja 33, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml 5 fiole a 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 102 dot. Pakietu nr 51 poz. 19 i 20:

Pakiet 51, Pozycja 19, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań; 50 mcg/ml 50 ampulek a 2 ml, Pozycja 20, Fentanylum roztwór do wstrzykiwań; 50 mcg/ml 50 ampulek a 10 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 103 dot. Pakietu nr 51 poz. 27 i 28:

Pakiet 51, Pozycja 27, Metamizolum natriicum monohydricum Roztwór do wstrzykiwań; 0,5 g/ml 10 amp a 2 ml, Pozycja 28, Metamizolum natriicum monohydricum Roztwór do wstrzykiwań; 0,5 g/ml 10 amp a 5 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 104 dot. Pakietu nr 51 poz. 42 i 43:

Pakiet 51, Pozycja 42, Tramadoli hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań; 50 mg/1ml 5 ampulek a 1 ml, Pozycja 43, Tramadoli hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań; 50 mg/1ml 5 ampulek a 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 105 dot. Pakietu nr 52 poz. 6:

Pakiet 52, Pozycja 6, Cefuroximium proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji; 1,5 g 1 fiol: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku w fiolece poniżej 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 106 dot. Pakietu nr 52 poz. 3:

Pakiet 52, Pozycja 3, Ceftazidime proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji; 1 g 1 fiol, Pozycja 4, Ceftazidime proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji; 2 g 1 fiol/butelka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 107 dot. Pakietu nr 64 poz. 1:

Pakiet 64, Pozycja 1, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji; 2 mg/ml 1 fiol/ butelka a 100 ml: Czy Zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 64, poz. nr 1, w kolumnie „Wielkość opakowania” i „Ilość opakowań (op.)” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1	Ciprofloxacinum	1 fiol/ butelka a 100 ml	6520

który otrzymuje brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
1	Ciprofloxacinum	1 fiol/ butelka a 100 ml lub 40 fiol/ butelek a 100 ml	6520 lub 163

Pytanie nr 108 dot. Pakietu nr 64 poz. 2:

Pakiet 64, Pozycja 2, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji; 2 mg/ml 1 fiol/butelka a 200 ml: Czy zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 20 poj. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 64, poz. nr 2, w kolumnie „Wielkość opakowania” i „Ilość opakowań (op.)” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
2	Ciprofloxacinum	1 fiol/butelka a 200 ml	30000

który otrzymuje brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
2	Ciprofloxacinum	1 fiol/butelka a 200 ml lub 20 fiol/butelek a 200 ml	30000 lub 1500

Pytanie nr 109 dot. Pakietu nr 64 poz. 4:

Pakiet 64, Pozycja 4, Lidocainum roztwór do wstrzykiwań; 20mg/ml 5 fiol a 20 ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 110 dot. Pakietu nr 76 poz. 11:

Pakiet 76, Pozycja 11, Calcii gluconas roztwór do wstrzykiwań; 1 g/ 10 ml 5 amp a 10 ml: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy wyjaśnia, że dopuszcza powyższe stężenie i dokonał zmiany treści SWZ w odpowiedzi na Pytanie nr 64.

Pytanie nr 111 dot. Pakietu nr 60:

Jako wyłączny dystrybutor produktu leczniczego Tiopental, uprzejmie proszę o wydzielenie go z pakietu nr 60 i utworzenie nowego zadania co pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 112 dot. Pakietu nr 89 poz. 22:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 89 pozycja 22 Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu: preparat stosowany w żywieniu pozajelitowym osób dorosłych w celu uzupełnienia fosforanów nieorganicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 22, w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
22	Preparat stosowany w żywieniu pozajelitowym osób dorosłych w celu uzupełnienia fosforanów

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
22	Preparat stosowany w żywieniu pozajelitowym osób dorosłych w celu uzupełnienia fosforanów nieorganicznych

Pytanie nr 113 dot. Pakietu nr 89 poz. 23:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 89, pozycja 23 Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 23, w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia

zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
23	Preparat do podstawowego i umiarkowanie podwyższonego zapotrzebowania na pierwiastki śladowe podczas żywienia pozajelitowego, zawierający podwyższoną zawartość selenu

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
23	Preparat do podstawowego i umiarkowanie podwyższonego zapotrzebowania na pierwiastki śladowe podczas żywienia pozajelitowego, zawierający podwyższoną zawartość selenu Lub produkt leczniczy zawierający zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN

Pytanie nr 114 dot. Pakietu nr 89 poz. 41:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 89, pozycja 41 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, zawierająca 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa 6g/100ml, zawierająca białko kazeinowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, z wysoką zawartością błonnika pokarmowego co najmniej 2g/100ml, o osmolarności 345 mosmol/l, zawartość witaminy D nie niższa niż 2 µg/100 ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 1000ml? Produkt, którego oczekuje zamawiający nie występuje w worku o objętości 500ml.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 41, w kolumnie „Wielkość opakowania” i „Ilość” zmienia zapisy z:

Lp.	Wielkość opakowania	Ilość
41	worek zabezpieczony samozasklepiającą się membraną a 500 ml	60

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Wielkość opakowania	Ilość
-----	---------------------	-------

41	worek zabezpieczony samozasklepiającą się membraną a 1000 ml	30
----	------------------------------------------------------------------------	-----------

Pytanie nr 115 dot. Pakietu nr 89 poz. 42:

W pakiecie 89, pozycja 42 prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie produktu gdzie j.m. to 1op=1szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 42, w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
42	Zestaw do podaży żywienia pozajelitowego przez pompę typu Ambix Acive*	op=15 szt	400

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
42	Zestaw do podaży żywienia pozajelitowego przez pompę typu Ambix Acive*	op=15 szt lub szt	400 op lub 6000 szt.

Pytanie nr 116 dot. Pakietu nr 89 poz. 43:

W pakiecie 89, pozycja 43 prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie produktu gdzie j.m. to 1op=1szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 42, w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
43	Zestaw do podaży żywienia pozajelitowego przez pompę typu Ambix Nova*	op =15 szt	200

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
43	Zestaw do podaży żywienia pozajelitowego przez pompę typu Ambix Nova*	op =15 szt lub szt.	200 op lub 3000 szt.

Pytanie nr 117 dot. Pakietu nr 89 poz. 44:

W pakiecie 89, pozycja 44 prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie produktu gdzie j.m. to 1op=1szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 89, poz. nr 42, w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapisy z:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
44	Zestaw do podaży żywienia dojelitowego przez pompę **	op=30 szt	200

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
44	Zestaw do podaży żywienia dojelitowego przez pompę **	op=30 szt lub szt.	200 op. lub 6000 szt.

Pytanie nr 118 dot. Pakietu nr 30 poz. 22:

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego, jak należy postąpić w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SWZ - dotyczy pozycji 22 pakowanej x 20 sztuk w pakiecie 30.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych zgodnie z Rozdziałem 4 ust. 13 pkt 2) SWZ.

Pytanie nr 119 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 120 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części

zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 121 dot. Wzoru umowy:

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 122 dot. Wzoru umowy:

Na barkach Zamawiającego leży prawidłowe oszacowanie wartości i ilości asortymentu. Zamawiający określa wykorzystanie przedmiotu umowy na poziomie minimum 20%, w związku z ilości określone w formularzu asortymentowo-cenowym prawdopodobnie są mocno zawyżone.

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 123 dot. Pakietu nr 61 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści również hialuronian sodu o lepkości 130000 mPas, masie cząsteczkowej 1,2 –2 mln Da, pH 6,8-7,4 rozpuszczony w buforowanym fizjologicznym roztworze chlorku sodu, ampułkostrzykawka 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 124 dot. Pakietu nr 61 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści również barwnik pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61, poz. nr 3, w kolumnie „Postać, dawka /stężenie/ moc” i „Ilość opakowań jednostkowych” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu Lub Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%,	strzykawka a 0,5 ml lub fiolka a 1 ml x 1 szt	200

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu Lub Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%,	strzykawka a 0,5 ml lub fiolka a 1 ml x 1 szt lub x 10 szt	200 lub 20

Pytanie nr 125 dot. Pakietu nr 61 poz. 3:

Zwracamy się o odstąpienie od wymogu dostarczenia barwnika zatwierdzonego przez FDA, gdyż jest to jednostka która certyfikuje produkty wprowadzane na rynek Amerykański. A znaczna część wykonawców sprzedaje barwniki europejskich producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61, poz. nr 3, w kolumnie „Uwagi” wykreśla zapis „Barwnik zatwierdzony przez FDA” zmienia zapisy:

Lp.	Skład / nazwa międzynarodowa	Uwagi
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu Lub Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%,	Barwnik zatwierdzony przez FDA

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Skład / nazwa międzynarodowa	Uwagi
3	Sterylny barwnik okulistyczny zawierający wysokooczyszczony błękit trypanu Lub Roztwór błękit trypanu rozcieńczony w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego do wybarwienia przedniej torebki soczewki, o stężeniu 0,06%,	

Pytanie nr 126 dot. Pakietu nr 61 poz. 4:

Czy zamawiający dopuści również barwnik pakowany po 1 sztuce?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 61, poz. nr 4, w kolumnie „Postać, dawka /stężenie/ moc” i „Ilość opakowań jednostkowych” zmienia zapisy z:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
4	<p>Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350 lub roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenuglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO- 10993rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H2O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej lub Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej</p>	<p>ampułkostrzykawka a 0,5 ml x 5 strzykawek</p>	<p>10</p>

który otrzymuje brzmienie:

I.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Ilość opakowań jednostkowych
4	<p>Sterylny preparat: Brilliant Blue G; Trypan Blue ; PEG 3350 lub roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75mg, brilliant blue G o stężeniu 0,125mg, polietylenuglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO- 10993rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6, osmolarność 301-369 mOsm/k H2O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej lub Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej</p>	<p>ampułkostrzykawka a 0,5 ml x 5 strzykawek lub x 1 strzykawka</p>	<p>10 lub 50</p>

Pytanie nr 127 dot. Pakietu nr 85 poz. 62:

Czy zamawiający dopuści do wyceny Ondansetron Kabi 2mg/ml *5amp.po 4ml, gdyż na rynku nie ma dostępnego pojemności 5ml w dawce 05mg?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 128 dot. Pakietu nr 39 poz. 21:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakiej dawki Enoxaparinum natriicum wymaga Zamawiający w pakiecie nr 39 poz. 21 – 150mg/1ml czy 120mg/0,8ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy wprowadza zmiany w SWZ w następujący sposób:

W Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 39, poz. nr 21, w kolumnie „Wielkość opakowania” zmienia zapisy z:

Lp.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
21	Enoxaparinum natriicum	roztwór do wstrzykiwań; 150mg/ml	10 ampułkostrzykawk a 0,8 ml

który otrzymuje brzmienie:

Lp.	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania
21	Enoxaparinum natriicum	roztwór do wstrzykiwań; 150mg/ml	10 ampułkostrzykawk a 1 ml

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 02.06.2023r Pakiet 19, 22, 31, 38, 39, 49, 50, 54, 61, 63, 64, 76, 85, 86, 89;
- Załącznik nr 4 do SWZ - Wzór umowy po zmianach z dnia 02.06.2023r.

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

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem