



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II  
25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51  
☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05  
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



 [zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

 [www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 16 sierpnia 2022r.

Znak postępowania: 02/PN/2022

## WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę produktów leczniczych, szczepionek dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. Św. Jana Pawła II.*

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2019, poz. 2019 ze zm.), udziela wyjaśnień na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania:

### Pytanie 1:

Dotyczy pakietu nr 1 poz.: 7; 8 oraz pak 4 poz.134 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganych preparatów w postaci ampułek ?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganych w pakiecie 1 poz.:7;8 oraz w pakiecie 4 poz. 134 preparatów w postaci ampułek.

### Pytanie 2:

Dotyczy pakietu nr 1 poz.:41, 65; 72; 85, 86, 87 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabletek powlekanych ?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganego w pakiecie nr 1 poz.:41, 65; 72; 85, 86, 87 preparatu w postaci tabletek powlekanych.

### Pytanie 3:

Dotyczy pakietu nr1 poz.51. Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci kapsułek miękkich ?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganego w pakiecie 1 poz. 51 preparatu w postaci kapsułek miękkich.

### Pytanie 4:

Dotyczy pakietu nr 4 poz.: 9; 15; 98, 122; 149; 157; 241; 259; 260; 263; 293; 324; 325; 332; 356; 402; 403; 404; 419; 420; 436; 446; 447; 453, 468; 469; 470; 475; 481; 482; 507; 502 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganych preparatów w postaci tabletek powlekanych ?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganych w pakiecie nr 4 poz.: 9; 15; 98, 122; 149; 157; 241; 259; 260; 263; 293; 324; 325; 332; 356; 402; 403; 404; 419; 420; 436; 446; 447; 453, 468; 469; 470; 475; 481; 482; 507; 502 preparatów w postaci tabletek powlekanych.

**Pytanie 5:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz.: 107 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci tabletek drażowanych ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganego w pakiecie nr 4 poz. 107 preparatu w postaci tabletek drażowanych.

**Pytanie 6:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz.: 343; 344 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganych preparatów w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganych w pakiecie nr 4 poz.: 343,344 preparatów w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 7:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz.: 243 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganego w pakiecie nr 4 poz.: 243 preparatu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 8:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz.: 156 Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w postaci fiolek ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę wymaganego w pakiecie 4 poz. 156 preparatu w postaci fiolek.

**Pytanie 9:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Adalimumabum; 40 mg/0,8 ml,roztw.do wstrz,2amp-strz+2gaz - 10 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Adalimumabum; 40 mg/0,8 ml,roztw.do wstrz,2amp-strz+2gaz - 10 op.

**Pytanie 10:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6)? Tylko taki jest dostępny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6).

**Pytanie 11:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProveDye Błękit metylenowy, 0,5%, roztw.,jałowy, 2 ml, 5 amp - 2 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu ProveDye Błękit metylenowy, 0,5%, roztw.,jałowy, 2 ml, 5 amp - 2 op.

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Carbo medicinalis, 200mg,kaps.twarde,20szt ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Carbo medicinalis, 200mg,kaps.twarde,20szt.

**Pytanie 13:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 92. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający odmawia z obawy, iż po wydzieleniu wskazanej pozycji do odrębnego pakietu wartość zamówienia będzie tak niska, że nie zostanie złożona żadna oferta co spowoduje u zamawiającego obowiązek unieważnienia danej części a w konsekwencji wydłuży czas (o procedury przetargowe) oczekiwania na lek niezbędny w aptecę szpitalnej.

**Pytanie 14:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Rp. Etyk., "zewnątrznie", samoprz., pom., (3,5x6), 50 szt - 4 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Rp. Etyk., "zewnątrznie", samoprz., pom., (3,5x6), 50 szt - 4 op.

**Pytanie 15:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 199. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga by produkt posiadał stabilność do 2 godzin. Zamawiający dopuszcza by produkt posiadał możliwość przygotowania z wykorzystaniem 0,9% NaCl oraz 5% glukozy.

**Pytanie 16:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 200. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ).

**Pytanie 17:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 201. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający odmawia z obawy, iż po wydzieleniu wskazanej pozycji do odrębnego pakietu wartość zamówienia będzie tak niska, że nie zostanie złożona żadna oferta co spowoduje u zamawiającego obowiązek unieważnienia danej części a w konsekwencji wydłuży czas (o procedury przetargowe) oczekiwania na lek niezbędny w aptecę szpitalnej.

**Pytanie 18:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 201. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Antytoks.jadu žmii, 500 j.a.,roztw.do wstrz., 1 amp - 4 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Antytoks.jadu žmii, 500 j.a.,roztw.do wstrz., 1 amp - 4 op.

**Pytanie 19:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 248. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny ( stawka Vat 8%)?/- Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny oraz wycenę preparatu równoważnego ZinoDr.

**Pytanie 20:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 280. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 20 aplik. - 25 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 20 aplik. - 25 op.

**Pytanie 21:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 294. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem SWZ.

**Pytanie 22:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 340. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 1 butelka - 50 op.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml, 1 butelka - 50 op.

**Pytanie 23:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 342. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g,tuba firmy Farmina.

**Pytanie 24:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 379. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Oxymetazoli hydrochloridum 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel.- 50 op.? (krople - brak produkcji)

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Oxymetazoli hydrochloridum 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel.- 50 op.

**Pytanie 25:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 437. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego o składzie zgodnym z opisem w pakiecie 4 poz. 437 SWZ.

**Pytanie 26:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 449. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika.

**Pytanie 27:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 466. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f.

**Pytanie 28:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 500. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji w przypadku zakończenia produkcji. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w okresie przejściowych braków.

**Pytanie 29:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 40 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 szetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w nr 9 poz. 1. SWZ.

**Pytanie 30:**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu.

**Pytanie 31:**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 6. 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 zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania 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 uniijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100. ml w opakowaniu -x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie 32:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:**

W załączniku nr 5 § 5 ust 1 zapisano

*W razie stwierdzenia wady jakościowej dostarczonego towaru przedmiotu umowy albo innego nienależytego wykonania dostawy w okresie obowiązywania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie do 5 dni kalendarzowych od otrzymania reklamacji od Zamawiającego.*

Zamawiający nie zmieniał tego zapisu, zatem wnioszek o wyjaśnienie treści SWZ w tym zakresie jest bezprzedmiotowy.

**Pytanie 33:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3:

2) za odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. wykonania obowiązku reklamacyjnego, braków, niezgodności towaru z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 pkt. 1 lub §5 ust 1, ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy

**Odpowiedź:**

Kary umowne regulują zapisy w §6 pkt 2 i 3 projektowanych postanowień umowy.

Zamawiający nie zmienia zapisów dotyczących kar umownych.

**Pytanie 34:**

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 uzupełnia zapis w § 4 ust. 7, nadając mu brzmienie:

„Zamawiający dopuszcza wystawianie przez Wykonawcę ustrukturyzowanych faktur elektronicznych oraz przesłanie ich za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>. Skrócona nazwa skrzynki Zamawiającego to SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II, numer PEPPOL 6571813314. Do 01.01.2023 r. (obligatoryjnego wprowadzenia e-faktury) 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 formie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail: [faktury@zozmswiakielce.pl](mailto:faktury@zozmswiakielce.pl), ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy.”

**Pytanie 35:**

Czy w Części nr 4 poz. 250 i 251 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 250? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego o składzie zawartym w opisie części 4 poz. 250 i 251 SWZ.

**Pytanie 36:**

Czy w Części nr 4 poz. 250 i 251 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego o składzie zawartym w opisie części 4 poz. 250 i 251 SWZ.

**Pytanie 37:**

Czy w Części nr 4 poz. 437 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktozy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu leczniczego o składzie zawartym w opisie części 4 poz. 437 SWZ.

**Pytanie 38:**

Dotyczy Pakietu 1, Pozycja 24, Bupivacaini hydrochloridum roztwór do wstrzykiwań Spinal a 5mg/ml x 5 amp. Pakowanych indywidualnie a 4ml: Czy zamawiający dopuści Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp., co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 4 ml x 5 amp.

**Pytanie 39:**

Do §1 ust. 4 pkt 1) wzoru umowy. Prosimy o zmianę treści §1 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy, w ten sposób, aby ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowało po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Wskazujemy, że art. 431 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.) stanowi o zasadzie współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń, co do możliwości oraz zasad zmiany pierwotnych postanowień. Treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze

dwustronnie uzgodnionego aneksu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść § 1 ust 4 pkt 1 w ten sposób że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, nastąpi po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu.

Treść § 1 ust. 4 pkt 1 otrzymuje brzmienie po modyfikacji:

4. Zamawiający przewiduje i określa możliwość:
  - 1) przedłużenia terminu obowiązywania Umowy w przypadku niewykorzystania wartości brutto przedmiotu Umowy, o której mowa w § 4 ust.1 – w takim przypadku termin wykonania przedmiotu Umowy zostanie przedłużony do czasu wykorzystania całkowitej wartości brutto przedmiotu Umowy, każdorazowo nie dłużej jednak niż o 12 miesięcy. Ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, nastąpi po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu.

**Pytanie 40:**

Do §2 ust. 9 pkt 1, 2) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 9 pkt 1, 2), poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 9 pkt 1, 2) jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, 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 treść 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 opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 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 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 tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 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 obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść § 2 ust. 9 pkt 1, 2 poprzez dookreślenie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować w ten sposób że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym, mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający rozumie możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów.

Treść § 2 ust. 9 pkt 1 otrzymują brzmienie po modyfikacji:

- 9 Ilości zużycia podane przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo-cenowym są ilościami szacunkowymi. Zamawiający zastrzega sobie możliwość do:
  - 1) Zamówienia niektórych pozycji asortymentowych w ilościach mniejszych od określonych w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, w przypadku niewystąpienia okoliczności uzasadniających niezbędność ich zastosowania w ilości nie większej niż 20 % każdego z zamówionych asortymentów

2) Pkt 2 podlega skreśleniu

**Pytanie 41:**

Do §2 ust. 11, §5 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść § 2 ust. 11 i § 5 ust. 5 umowy poprzez dodanie zdania zgodnie z treścią art. 552 k. c

Wykonawca zostaje zwolniony z odpowiedzialności za skorzystanie przez Zamawiającego z prawa wykonania zastępczego, w przypadku powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z art. 552 k.c. uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu, w szczególności, jeżeli Zamawiający dopuścił się zwłoki w zapłacie wynagrodzenia należnego Wykonawcy za już wykonane dostawy; każdorazowo po wcześniejszym wezwaniu Zamawiającego przez Wykonawcę do zapłaty oraz upływu terminu wyznaczonego przez Wykonawcę.

**Pytanie 42:**

Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis § 3 ust. 2 Projektowanych Postanowieniach Umowy w odniesieniu do terminu przydatności do użycia że termin ten powinien być nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy.

**Pytanie 43:**

Do §6 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obliczanie kary za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis § 6 ust. 1 pkt 2 i tym samym **nie wyraża** zgody na obliczenie kary za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Pytanie 44:**

Do §6 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy jednostkowej oraz z tytułu realizacji zgłoszenia reklamacyjnego do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wyraża** zgodę na obniżenie wysokości kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy jednostkowej oraz z tytułu realizacji zgłoszenia reklamacyjnego zgodnie z § 6 ust. 1 pkt 3 do wysokości 1% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.

**Pytanie 45:**

Do §7 ust. 2 pkt 3 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? Jednocześnie, prosimy o dopuszczenie dostawy zamienników również w innych poza wymienionymi przez Zamawiającego okolicznościach powodujących czasową niedostępność asortymentu w obrocie.



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie produktów objętych przedmiotem zamówienia z umowy.

Zamawiający nie wyraża zgody na dostawy zamienników.

**Pytanie 46:**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca, zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 2, pozycja nr 1, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie zawierającego mleczanów i cytrynianów.

**Pytanie 47:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, Propofolum emulsja do wstrzykiwań 10mg/ml a 20ml, konfekcjonowanego w ampułkach?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2, pozycja nr 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, Propofolum emulsja do wstrzykiwań 10mg/ml a 20ml, konfekcjonowanego w ampułkach.

**Pytanie 48:**

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 24, (Paracetamolium), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje zaoferowania w/w preparatu.

**Pytanie 49:**

dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 181 w przedmiotowym postępowaniu:

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.

**Pytanie 50:**

dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 181 w przedmiotowym postępowaniu:

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu bezsmakowego.

**Pytanie 51:**

dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 248 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści produkty o wyżej wymienionym składzie.

**Pytanie 52:**

Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu ampulka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Propofol 1% 20 ml w opakowaniu typu ampulka.

**Pytanie 53:**

Pakiet 12 Pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Addiphos 20 ml w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Addiphos 20 ml w opakowaniu typu fiolka.

**Pytanie 54:**

Pakiet 12 Pozycja 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Dipeptiven 50 ml, 100ml w opakowaniu typu butelka-szklana ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Dipeptiven 50 ml, 100ml w opakowaniu typu butelka szklana.

**Pytanie 55:**

Pakiet 18 Pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Kalii Chloridum 15% 20 ml w opakowaniu typu ampulka z przeliczeniem ilości x20 szt. opakowanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Kalii Chloridum 15% 20 ml w opakowaniu typu ampulka z przeliczeniem ilości x20 szt. opakowanie.

**Pytanie 56:**

Pakiet 4 pozycja 17

Czy Zamawiający miał na myśli pojemność 40 mg/0,8 ml ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pojemność 40 mg/0,8 ml

**Pytanie 57:**

Pakiet 4 pozycja 272

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka.

**Z-CA DYREKTORA**  
**ds. administracyjno - gospodarczych**  
**SP ZOZ MSWiA w Kielcach**  
**im. św. Jana Pawła II**

**Szymon Mazurkiewicz**

.....  
(podpis osoby upoważnionej)