



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny  
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**  
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec  
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448  
tel. 571 334 686  
www.spzoz.zgorzelec.pl  
*Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”*

Numer sprawy 7/ZP/2023  
DZP/98/2023

Zgorzelec, dnia 04.05.2023r.

## Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

### **Dotyczy postępowania przetargowego na: Sukcesywne dostawy leków oraz innych materiałów do Apteki Szpitalnej (w tym również programów leczenia nowotworów) oraz nici chirurgicznych.**

W związku z zapytaniem od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2009r. (Dz. U. z 2022r., poz. 1710 t.j. ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

#### **(ZAPYTANIE NR 1)**

##### **Pytanie 1 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 798, 799**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorku lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g) – poz. 798 i 11ml (11g) – poz. 799, opakowanie zawiera 25szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 2)**

##### **Pytanie 1 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne w pakiecie nr 9 dla poz. 14: ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – GOS z laktozy. 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).

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

##### **Pytanie 2 – dotyczy Pakietu nr 9 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne w pakiecie nr 9 dla poz. 13: preparat do początkowego żywienia niemowląt HiPP 1 HA Combiotik, zawierający oligosacharydy GOS z laktozy, L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, białko o znacznym stopniu hydrolizy, LCPUFA, dla niemowląt od urodzenia, gotowy do spożycia, opakowanie – plastikowa butelka 90 ml/24 szt.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 3)**

##### **Pytanie 1 – dotyczy Formularza Cenowy – Pakiet 3, pozycja 240 i 241**

Czy w PAKIET NR 3 poz. 240 i 241 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?

**Odp. Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga powyższego, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 4)**

**Pytanie 1 – dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2 – dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3 – dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4 – dotyczy § 2 ust. 10 projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić wniesienie towarów do wskazanego pomieszczenia na warunkach zawartych w § 2 pkt 6 . W przypadku, gdy Wykonawca pozostawi zamówiony towar poza wskazanym pomieszczeniem, Zamawiający samodzielnie dostarczy go do magazynu Apteki Szpitalnej na koszt i ryzyko Wykonawcy, czego następstwem będzie wystawienie NOTY OBCIĄŻENIOWEJ na wykonanie usługi w wysokości 5% wartości brutto niewniesionych towarów?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 5 – dotyczy § 4 ust. 4 projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem

4. Umowa będzie rozliczana wartościowo. W przypadku nie wyczerpania przez Zamawiającego, w okresie trwania umowy, pełnego asortymentu lub ilości podanych w załączniku nr 1 lub przekroczenia ilościowego w poszczególnych pozycjach – przy nie przekroczeniu wartości umowy w okresie jej obowiązywania, Wykonawca oświadcza, że nie będzie miał żadnych roszczeń do Zamawiającego. Zmniejszenie wartości przedmiotu umowy nie może przekroczyć 80% wartości umowy, o której mowa w § 4 ust. 1, z zastrzeżeniem ust. 4?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6 – dotyczy § 6 ust. 1 projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

- a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 9 i 12 lub § 5 niniejszej umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,1% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.
- b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 13 niniejszej umowy – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
- c) w przypadku nie odebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż 24 godziny po upływie terminu odbioru – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,
- d) w przypadku nie wystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie 2 dni od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości 50 zł, z zastrzeżeniem, że wysokość naliczonych Wykonawcy kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości umowy brutto?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 7 – dotyczy § 6 ust. 3 projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem

3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 2,5% wartości brutto umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 8 – dotyczy § 6 ust. 7 projektu umowy (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem

7. Całkowita suma kar umownych naliczonych zgodnie z treścią umowy nie może przekroczyć 50 % wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 5)**

**Pytanie 1 – dotyczy Formularz Cenowy – Pakiet 8A**

Czy Zamawiający dopuści 2% HPMC o osmolarności 250-350 mOsm/kg, pH 6,0-7,8, lepkości 3 000- 4 500 mPas w opakowaniu amp-strzyk 2,0 ml?

**Odp. Zamawiający wymaga ampułkostrzykawki o pojemności 2,5ml, w pozostałym zakresie dopuszcza.**

**Pytanie 2 – dotyczy Formularz Cenowy – Pakiet 8B**

Czy Zamawiający dopuści 2% hydroksypropylmetylocelulozę 1 sztukę w opakowaniu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 6)**

**Pytanie 1 – dotyczy Formularz Cenowy – Pakiet 22**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 3,8,9,16 - proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 6 - proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość na przedstawienie oferty na leki w opakowaniach zaoferowanych w pytaniu. Należy zaokrąglić opakowania do 1 szt. pełnego opakowania w górę.**

**(ZAPYTANIE NR 7)**

**Pytanie 1 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza 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.

**Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 10, dodając ust. 5 o następującej treści: „W razie wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC”**

**Pytanie 2 – Pytanie do projektu umowy § 2 ust.11 pkt. a) – termin dostawy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach Pakietu nr 45 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin lub zezwoli na dostawę w terminie dłuższym niż 24 godziny za uprzednią zgodą Zamawiającego dla Pakietu nr 45? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.

**Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 2, ust. 11 pkt a), który otrzymuje brzmienie: „24 godziny od momentu zamówienia dla wszystkich pakietów oprócz wymienionych w punkcie b i c (w zakresie pakietu 45 Zamawiający dopuszcza możliwość na dostawę w terminie dłuższym niż 24 godziny za uprzednią zgodą Zamawiającego).”**

**Pytanie 3 – Pytanie do projektu umowy § 6 ust. 3 – kary umowne (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 3 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 5% wartości brutto umowy na karę wynoszącą 5% wartość brutto niezrealizowanej części umowy? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z

wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **(ZAPYTANIE NR 8)**

##### **Pytanie 1 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.6.? Oczywiście kwestie epidemiologiczne są obecnie niezwykle ważne, jednak uznanie, że dostawa dokonana przez osobę bez maseczki jest dostawą, która nie miała miejsca (nie została dokonana) rażąco narusza zasady obrotu. Można rozważyć w takim wypadku naliczenie kary umownej za nienależyte wykonywanie umowy (wymaga to jednak zbadania stanu faktycznego, przyczyn braku maseczki itd.), ale sankcja w postaci uznania dostawy za niewykonaną jest zbyt daleko idąca i niespotykana w obrocie. Można wyobrazić sobie, że Zamawiający zawsze będzie twierdził, że dostawca nie nosił maseczki, a jednocześnie przyjmował leki i odmawiał za nie zapłaty (jako za dostawę nieistniejącą).

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 2 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10?.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 3 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.13? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający w odpowiedzi powyżej wprowadził możliwość wypowiedzenia umowy (zapytanie 7, pytanie 1).**

##### **Pytanie 4 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.14? Fakt wprowadzenia nowych leków do sprzedaży nie oznacza, że Wykonawca może je zaoferować w ramach niniejszej Umowy i że są one w takim razie automatycznie wprowadzane do oferty Wykonawcy zamiast, czy obok już oferowanych produktów. Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Par 2.14 posiada zapis w którym Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany produktu opisanego w załączniku nr 1 do umowy na jego tańszy odpowiednik lub zakup u innego Wykonawcy (w niższej cenie niż wskazana w niniejszej umowie) bez obowiązku zakupu produktu w ramach niniejszej umowy. W ocenie Zamawiającego zapis ten zabezpiecza również Wykonawcę.**

##### **Pytanie 5 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Ustawa PZP nakazuje podać minimalną wartość zamówienia i od tej wartości nie ma już żadnych wyjątków – nie można dodawać dodatkowych warunków w tym zakresie.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie wyjaśnia, iż w przypadku zmiany kontraktu lub jego odebranie przez NFZ, Zamawiający nie może dokonywać zakupu określonej grupy leków, ponieważ zakupy takie byłyby sprzeczne z interesem społecznym i gospodarczym Zamawiającego.**

##### **Pytanie 6 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający w par. 5.4. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz podtrzymuje 48 godzinny termin rozpatrzenia reklamacji.**

##### **Pytanie 7 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru „w przypadku pomyłki asortymentowej” oznacza, że w istocie towar sprzedawany jest na próbę, zaś Zamawiający w praktyce zawsze może zdecydować o jego zwróceniu. Produkty lecznicze jednak w takim wypadku nie będą się nadawać do dalszego obrotu, zatem Wykonawca narażony jest tu na rażącą stratę.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ nie kupuje towaru na próbę, pomyłki w zamówieniach również zdarzają się rzadko, niemniej jednak kiedy już do takiej sytuacji dojdzie Zamawiający chce mieć możliwość zwrotu niepotrzebnego towaru.**

**Pytanie 8 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.7? W przypadku uwzględnienia reklamacji Wykonawca w odpowiednim trybie i terminie wymieni reklamowany towar na wolny od wad. W przypadku nieuwzględnienia reklamacji zabieranie towaru nie następuje. Termin 72 godzin nie jest skorelowany z terminami rozpatrzenia i załatwienia reklamacji.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia że Wykonawca ma na rozpatrzenie reklamacji 48 godzin, a następnie w razie jej uwzględnienia w ciągu kolejnych 72 godzin Wykonawca odbierze reklamowany towar i dostarczy wolny od wad.**

**Pytanie 9 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 6.1.b – 6.1.d), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu obowiązków umownych.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Kara umowna jest naliczana w przypadku nienależytego wykonania postanowień umownych.**

**Pytanie 10 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.b. lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) zmienianego zamówienia? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 11 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.c. lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) nie odebranego zareklamowanego towaru? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 12 – Pytanie do projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.1.d. lub zmieni sposób naliczania kary umownej z wartości kwotowej na wartość procentową (0,2%) nie odebranego zareklamowanego towaru? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 13 – dotyczy Formularza cenowego**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu nr 4 poz. 14** ( Dikalii clorazepas 20mg/2ml), **poz. 30** (Spiramycinum 1,5mln), **poz. 31** (Spiramycinum 3,0mln), **poz. 35** ( Tiapridalium 100mg), ze względu na zmianę dystrybutora i brak wiedzy o dostępności leku? W przypadku negatywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wyrazi zgodę na uwzględnienie informacji pod pakietem, że produkt może być niedostępny przez cały okres obowiązywania umowy ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i jednocześnie wyraża zgodę na uwzględnienie informacji pod pakietem, że produkt może być niedostępny przez cały okres obowiązywania umowy.**

**(ZAPYTANIE NR 9)**

**Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 11**

Dotyczy pakiet 15 poz. 11(szczepionka skoniugowana przeciwko pneumokokom 13 walentna od 2 m-ca życia do 5 r.ż.) Uprzejmie proszę o możliwość zaferowania leku pakowanego w opakowaniu jednostkowym x 10 w ilości 28 opakowań.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i jednocześnie informuję że często zamawia mniej niż 10 dawek, dlatego wymaga wyceny opakowania jednodawkowego.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści preparat o masie cząsteczkowej 2 500 000?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

**Pytanie 2 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie kary umownej wskazanej §2 ust. 10 umowy w wysokości **5% wartości brutto niewniesionych towarów?**

**Uzasadnienie:**

Kara umowna za niewniesienie towarów w wysokości aż 10% ich wartości jest zbyt wygórowana, prosimy o obniżenie jej do 5%.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**



### **Pytanie 3 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na określenie terminów dostawy wskazanych w §2 ust. 11 pkt a) i b) jako 2 dni robocze?

#### **Uzasadnienie:**

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Co prawda umowa przewiduje, że dostawy mają być dokonywane w najbliższym dniu roboczym, ale jeżeli zamówienie zostanie złożone w piątek po południu, realny czas dostawy wyniesie zaledwie kilka godzin. Posługiwanie się dniami roboczymi stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę złożenia zamówienia lub wystąpienia innej sytuacji wymagającej jego reakcji.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 4 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy wskazanego w §2 ust. 12 do **1 dnia roboczego**?

#### **Uzasadnienie:**

Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 5 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §2 ust. 13 umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu:

**„Jeżeli cena odpowiednika na rynku producenckim będzie wyższa niż cena przetargowa, Wykonawca dostarczy zamiennik po cenie rynkowej.”?**

#### **Uzasadnienie:**

Wykonawca nie powinien ponosić ryzyka braków towaru na rynku producenckim. Jeżeli zamienniki okażą się droższe niż towary objęte umową, dostarczy on zamiennik po cenie rynkowej

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 6 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §2 ust. 16 projektu umowy w następującym brzmieniu: *„W przypadku braku możliwości zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę z jego wyłącznej winy, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) bez konieczności wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia oraz bez obowiązku nabycia od Wykonawcy zamówionego towaru, dostarczonego po terminie. W takim przypadku, Wykonawca pokryje różnicę w cenie przekraczającą wartość zamówionego towaru, określoną w umowie wraz z pokryciem kosztów dostawy. Obowiązek ten ma być spełniony przez Wykonawcę w terminie 14 dni kalendarzowych od daty otrzymania wezwania do zapłaty.”?*

#### **Uzasadnienie:**

- Brak terminowej dostawy może wynikać z sytuacji niezależnych od Wykonawcy, np. z powodu działania siły wyższej lub osób trzecich. Wyciąganie wobec Wykonawcy negatywnych konsekwencji powinno być dopuszczalne tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika wyłącznie z jego winy;

- W przypadku zakupu zastępczego Wykonawca może zwrócić Zamawiającemu jedynie różnicę w cenie oraz koszt dostawy. Wykonawca nie wie, jakie inne koszty miałby zwrócić, czy będą zasadne i jaka będzie ich wysokość

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 7 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się ponieść minimalny poziom zamówień wskazany w §4 ust. 4 umowy **do 80%**?

#### **Uzasadnienie:**

Zdaniem Wykonawcy minimalny poziom zamówień powinien wynosić 80% wartości umowy, niższe wielkości uniemożliwiają rzetelną ocenę ryzyka i przedłożenie oferty korzystnej dla obu stron.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 8 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §4 umowy ustępu nr 5?

#### **Uzasadnienie:**

Wykonawca nie ma żadnego wpływu na relacje Zamawiającego z NFZ, jeżeli Zamawiający decyduje się zawrzeć niniejszą umowę to znaczy, że potrzebuje określonych wyrobów i dysponuje środkami finansowymi na ich zakup.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 9 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §5 umowy ustępu nr 3?

#### **Uzasadnienie:**

Na mocy niniejszej umowy dochodzi do sprzedaży wyrobów aktualnie dostępnych na rynku na rzecz Zamawiającego. Wykonawca jako sprzedawca nie powinien mieć obowiązku wymiany już sprzedanych wyrobów na inne.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga co najmniej 12 miesięcznego terminu ważności, jeśli Wykonawca dostarczy towar o krótszej przydatności, Zamawiający będzie domagał się wymiany zgodnie ze wskazanym punktem projektu umowy.**

#### **Pytanie 10 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 4-8 umowy w następującym brzmieniu: „4. W przypadku stwierdzenia różnic ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- różnic ilościowych w ciągu **2 dni roboczych od otrzymania reklamacji**,

- wad jakościowych w ciągu **2 dni roboczych od dostarczenia mu reklamowanego asortymentu**, z wyjątkiem sytuacji określonych przez Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12.03.2008r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymania i wycofania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. z 2022 r, poz. 969 t.j.).

5. Jeżeli wada nie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się wymienić reklamowany towar na wolny od wad w terminie **3 dni roboczych** (po upływie **2 dni roboczych potrzebnych** na rozpatrzenie reklamacji przez Wykonawcę), na koszt Wykonawcy.

6. W przypadku pomyłki asortymentowej ze strony Zamawiającego lub Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się do uwzględnienia reklamacji w terminie **2 dni roboczych** od daty **otrzymania zwróconego** towaru.

7. **Jeżeli towar nie podlega odesłaniu przez Zamawiającego zgodnie z powyższymi ustępami**, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego odbioru zareklamowanego przez Zamawiającego towaru - nie później niż w terminie **3 dni roboczych** od uzyskania informacji o powyższym złożonej w formie telefonicznej lub e-mail.

8. Jeżeli nastąpi zwrot towaru Wykonawca zobowiązuje się do wystawienia faktury korygującej w terminie **2 dni roboczych** od daty zwrotu towaru oraz zabezpieczy towar na czas transportu (tj. zapewni opakowanie transportowe). W przypadku wymogu stosowania formularzy i procedur reklamacyjnych Wykonawcy – Wykonawca ma obowiązek przekazać Zamawiającemu w formie pisemnej wzory formularzy i procedury reklamacyjne w terminie do **7 dni roboczych** od daty podpisania umowy.”?

#### **Uzasadnienie:**

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się jednostkami roboczymi;

- Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego asortymentu, dlatego termin na jej rozpatrzenie powinien być liczony o momentu dostarczenia mu reklamowanego towaru. Wykonawca uważa, że dostarczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 11 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 1 i 3 umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 9 i 12 lub § 5 niniejszej umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.

b) w przypadku niezłożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 13 niniejszej umowy – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,

c) w przypadku nieodebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż **1 dzień roboczy** po upływie terminu odbioru – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,

d) w przypadku niewystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 7 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie **2 dni roboczych** od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości **50 zł**,

z zastrzeżeniem, że wysokość naliczonych Wykonawcy kar umownych nie może przekroczyć **20%** wartości umowy brutto, **a dla pojedynczej zwłoki 10% wartości netto towarów, których zwłoka dotyczy.**

3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.”?

#### **Uzasadnienie:**

- Kara umowna ma być substratem odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy, zasadne jest więc jej miarkowanie do kwoty 50 zł i obniżenie górnego limitu naliczania kar;

- Górny limit kar umownych powinien zostać ustanowiony także dla pojedynczej zwłoki, w przeciwnym wypadku suma kar umownych mogłaby przekroczyć wartość dostawy;

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się jednostkami roboczymi;

- Kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy powinna być naliczana w oparciu o jeszcze niezamówiony asortyment, w przeciwnym wypadku miałyby zawsze tę samą wysokość bez względu na stopień realizacji umowy;

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 12 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 7 umowy w następującym brzmieniu: „Całkowita suma kar umownych naliczonych zgodnie z treścią umowy nie przekroczy **20%** wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie.”?

#### **Uzasadnienie:**

Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności miarkowania kary umownej.  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 13 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §8 ust. 3 umowy punktu 2)?

##### **Uzasadnienie:**

Umowa o zamówienie publiczne powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób aby zapewnić wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku producentkim w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody oraz wyjaśnia, iż do okresowych obniżek może dojść tylko za zgodą obu Stron umowy. Wykonawca ma prawo sprzedać przedmiot zamówienia po obniżonej cenie, lecz nie jest to wymóg obligatoryjny.**

#### **Pytanie 14 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić §8 ust. 2 pkt 3) oraz pkt 9) umowy w ten sposób, że:

**1) zmiana wynagrodzenia będzie dopuszczalna, gdy wskaźnik inflacji lub wzrost kosztów wykonania zamówienia wzrosną o 5%, a nie 20%;**

**2) obniżenie wynagrodzenia nie nastąpi poniżej ceny ofertowej?**

##### **Uzasadnienie:**

- Wynagrodzenie ofertowe obejmuje prognozy ewentualnych obniżek cen na rynku producentkim, dlatego w przypadku jego ewentualnego obniżenia w toku współpracy nie powinno być obniżany poniżej ceny ofertowej;  
- Oferta jest składana w warunkach wysokiej inflacji i niepewnej sytuacji gospodarczej, dlatego poziom zmiany kosztów realizacji zamówienia uprawniający do waloryzacji powinien zostać obniżony;

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 14 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §10 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „*Strony umowy zastrzegają prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu do należytego wykonania umowy to znaczy jeżeli Wykonawca z własnej winy:*

*a) nie wymieni zasadnie zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie jak w § 5,*

*b) nie zrealizuje terminowo 3 kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego,*

*c) nie dostarczy na wezwanie Zamawiającego, dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do użytku w placówkach ochrony zdrowia lub innych dokumentów wymaganych prawem.”?*

##### **Uzasadnienie:**

- Umowa zawarta w trybie zamówienia publicznego powinna gwarantować stabilność stosunku zobowiązaniowego, odstąpienie od niej powinno być dopuszczalne wyłącznie w ściśle określonych sytuacjach, a nie wymienionych jedynie przykładowo;

- Odstąpienie od umowy z powodu niewymienienia wyrobów wadliwych na wolne od wad powinno być dopuszczalne tylko wówczas, gdy reklamacja okaże się zasadne, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczył niepełnowartościowy towar;

- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne, gdy dane uchybienie spowodowane jest wyłączną winą Wykonawcy, a nie działaniem okoliczności, za które nie ponosi on odpowiedzialności.;

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **(ZAPYTANIE NR 11)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2**

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

**Odp. Zamawiający dopuszcza jeśli jest to produkt leczniczy i zachowuje proporcje 95% *Lacidobacillus rhamnosus*, 5% *Lacidobacillus helveticus*.**

##### **Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2**

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 2 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 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**



### **Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 367**

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 367 Zamawiający dopuści zaferowanie 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, opakowania saszetki x 75g.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 367**

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 367 Zamawiający dopuści zaferowanie 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, opakowania saszetki x 75g.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem że można stosować u ciężarnych.**

### **Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 765 i 766**

Czy w Pakiecie nr 765 i 766 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odp. Zamawiający dopuszcza poz. 765, pod warunkiem że jest to produkt leczniczy, w pozycji 766 nie dopuszcza.**

### **(ZAPYTANIE NR 12)**

#### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu 3 poz. 245, 247, 248**

Czy zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności dopuści w p.3, poz. 245, 247, 248 wycenę preparatu Pabi Dexamethason?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe jeżeli refundacją objęte są wskazania: nowotwory złośliwe – leczenie wspomagające nowotwory złośliwe - premedykacja.**

### **(ZAPYTANIE NR 13)**

#### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu 23 poz. 31**

Dotyczy pakietu 23. Poz.31- biorąc pod uwagę zeszłoroczne zużycie preparatu czy intencją zamawiającego w kolumnie C nie było wpisanie 10 fiolek?

Lub

Dotyczy pakietu 23. Poz. 31- Czy w kolumnie E nie powinna być cyfra 21000? Biorąc pod uwagę zeszłoroczne zużycie.

**Odp. Zamawiający omyłkowo wpisał w kolumnie C 1 fiołka, a winno być 10 fiolek. Zamawiający w powyższym zakresie dokonuje zmiany Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ) w Pakiecie 23 poz. 31 w kolumnie C.**

### **(ZAPYTANIE NR 14)**

#### **Pytanie 1 Dotyczy projektu umowy par 5 ust 1 (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Zamawiający w paragrafie 5 ust 1 wzoru umowy zastrzegł, iż termin ważności zamawianych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia otrzymania towaru przez Zamawiającego.

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. nie krótszy niż 12 miesięcy, dla produktu leczniczego Polivy 140 mg (Polatuzumab wedotyny) jest trudny do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności do 6 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 5 pozycji nr 5?

**Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 5, dodając ust. 1, który otrzymuje brzmienie: „Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres wskazany przez producenta, jednakże nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia towaru. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. W przypadku Pakietu 5 poz. 5 (Polivy 140mg) Zamawiający dopuszcza możliwość, aby termin ważności do użycia wynosił 6 miesięcy, od momentu złożenia zamówienia”.**

#### **Pytanie 2 Dotyczy projektu umowy par 6 ust 3 (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 6 ust. 3 wzoru umowy w ten sposób, że:

„Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto”?

**Uzasadnienie**

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od całkowitej 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.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 3 Dotyczy projektu umowy par 2 ust 13 (załącznik nr 6.1 do SWZ) oraz opisu przedmiotu zamówienia załącznik nr 3 do SWZ**

Zamawiający w załączniku nr 3 dziale A) pkt 5 wskazał:

*„Jeżeli w czasie realizacji umowy: producent przedmiotu zamówienia wskazanego w umowie - w nazwie handlowej, zaprzestanie jego produkcji lub przedmiot zamówienia wskazany w umowie - w nazwie handlowej, będzie niedostępny na rynku polskim, **Zamawiający wymaga jego zastąpienia odpowiednikiem chemicznym** zgodnym z nazwą międzynarodową przedmiotu zamówienia i rejestracją leku, o ile Kierownik Apteki wyrazi na takie zastąpienie zgodę (po podpisaniu aneksu do umowy). W przypadku preparatów onkologicznych możliwe będzie jego zastąpienie innym odpowiednikiem chemicznym zgodnym z Katalogiem leków refundowanych w chemioterapii i programach lekowych. W powyższych przypadkach dopuszcza się zmianę w umowie zaoferowanego przedmiotu zamówienia, producenta, zaoferowanej ilości opakowań stosownie do ilości wymaganej przez Zamawiającego, ceny jednostkowej opakowania na proporcjonalną do oferowanego opakowania przed zmianą i po zmianie wraz z dalszymi konsekwencjami rachunkowymi, przy czym zastrzega się, że całkowita wartość brutto zmienionej pozycji nie może ulec zwiększeniu.”*

w załączniku nr 3 dziale C pkt 8 wskazał:

*„8. Jeżeli nastąpi sytuacja braku przedmiotu zamówienia wymienionego w specyfikacji przetargowej **Wykonawca zobowiązuje się zapewnić zamiennik** po uprzednim wyrażeniu zgody przez zamawiającego w cenie przetargowej. „*

oraz w paragrafie 2 ust 13 umowy, iż:

*„ W przypadku braku towaru opisanego w załączniku nr 1, **Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia odpowiednika**, po uprzednim uzgodnieniu zakupu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej. Wykonawca każdorazowo będzie informował Zamawiającego o zmianach w realizacji zamówienia (w szczególności: zmiany na odpowiednik, zmiany zamówionych ilości i ustalonych terminów) e-mailem na adres apteka@spzoz.zgorzelec.pl – niezwłocznie po złożeniu zamówienia, najpóźniej do godz. 15:00 tego samego dnia”*

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku braku towaru/ zaprzestania produkcji/ niedostępności na rynku polskim nie jest go w stanie dostarczyć na żądanie Zamawiającego.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyraża zgodę na niestosowanie wymogu dostarczenia zamiennika/odpowiednika dla pakietu nr 5, 6 pozycji 3 oraz 27?

**Odp. Zamawiający w odpowiedzi powyżej wprowadził możliwość wypowiedzenia umowy (zapytanie 7, pytanie 1).**

### **Pytanie 4 Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 6.1 do SWZ)**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji **par. 8 ust. 3 pkt 6) i 11) wzoru umowy** w ten sposób, że:

Par. 8 ust. 3 pkt 11) otrzyma brzmienie:

*„Strony dopuszczają możliwość zmiany cen w przypadku:*

*11) obniżenie wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i **będzie wymagała aneksu do umowy”***

do par. 8 ust. 3 pkt 6) i 11) zostanie dodane, iż:

*„ **Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu 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 § 6 ust 3 umowy.”***

### **Uzasadnienie**

Wykonawca nie ma realnego wpływu na finalną wysokość limitu finansowania, ponieważ decydem w tym zakresie jest Minister Zdrowia. Nieuzasadnione jest więc przerzucanie przez Zamawiającego na Wykonawcę ryzyka związanego ze zmianą limitu finansowania, która nie jest od niego zależna. Dla porównania zmiana ceny hurtowej brutto lub ceny dla świadczeniodawców, wynikającej z zawartego instrumentu dzielenia ryzyka, jest

elementem negocjacji pomiędzy wnioskodawcą refundacyjnym a Ministrem Zdrowia i tym samym może stanowić podstawę zmiany ceny określonej przez Wykonawcę w ofercie bez konieczności zawierania aneksu.

Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie umowne zawarte w par. 8 ust. 3 pkt 11 pozwalają na zmianę wynagrodzenia wykonawcy poprzez jego obniżenie do limitu finansowania wskazanego przez NFZ. Co więcej konstrukcja postanowienia pozwala na zmianę wynagrodzenia wykonawcy w sposób „automatyczny” i bez konieczności wyrażenia zgody na taką zmianę przez drugą stronę umowy.

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 przerzucać 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 abuzywna, godząca 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 rozliczenia 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 postanowienie dotyczące zmian wysokości limitów finansowania zawarte w par 8 ust 3 pkt 6 i 11 wzoru umowy wymagało 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.

#### **Uzasadnienie**

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od całkowitej 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.

**Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 8, ust. 3 pkt 6), który otrzymuje brzmienie: „cena leku nie może być wyższa od wysokości limitu finansowania określonego dla tego leku w aktualnie obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia „w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych: w części B i/lub C załącznika. W przypadku, gdy kolejnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wysokość limitu finansowania danego produktu leczniczego ulega obniżeniu poniżej ceny umownej, cena musi zostać zmniejszona do wysokości limitu finansowania, a zmiana taka wymaga zachowania formy aneksu. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu 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 § 6 ust 3 umowy”.**

**Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 8, ust. 3 pkt 11), który otrzymuje brzmienie: „obniżenie wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga będzie wymagała aneksu do Umowy. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu 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 § 6 ust 3 umowy”**

#### **(ZAPYTANIE NR 15)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 34 poz. 29**

Z uwagi na zaprzestanie produkcji przez firmę Baxter preparatu Olimel N5, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Pakietu nr 34 pozycji 29 – Worek trzykomorowy do stosowania drogą żył centralnych zawierający roztwór aminokwasów, azot 10,4g, emulsję tłuszczową LCT, 80% oliwy z oliwek, elektrolity i węglowodany, energia 1980, osmolarność 1120 mOsm/l o poj. 2000ml?. W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wskazanie sposobu postępowania w przypadku, kiedy produkt został wycofany z produkcji.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem – zgodnie z punktem C.2 Załącznika nr 3 do SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 16)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 9 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebiko 1 NUTRIflor expert płyn - mleko początkowe w płynie dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych, w tym oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1 w ilości min. 0,4 g/100 ml, równoważny poziom kwasów tłuszczowych DHA i ARA (DHA 16,5 mg/100 ml i ARA 16,5 mg/100 ml, białko 1,3g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 280 mOsmol/l?.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 17)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 31A poz. 5**

Z uwagi na fakt, iż oczekiwany przez Zamawiającego w poz. 5 kontrast, podobnie jak pozostałe w pakiecie 31A kontrasty, jest sprzedawany w opakowaniu zbiorczym i również kod EAN wystawiony jest na opakowanie zbiorcze (6x500 ml) czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowania handlowego 6x500 ml z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 100 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny opakowania handlowego 6x500ml z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości tj. 100 opakowań.**

#### **(ZAPYTANIE NR 18)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 38 poz. 1 z 3**

W Pakiecie 38, pozycja 1 z 3, Zamawiający wymaga złożenia oferty na Olaparyb 50 mg stosowany w B80. Pragniemy poinformować, że Olaparyb jest stosowany w Programie Lekowym B50 oraz, że ta postać leku tj. Olaparyb 50 mg 448 kapsułek jest niedostępna w Polsce i nier refundowana w ramach Programu Lekowego.

Zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na postać tabletek, zamiennie dawka 150 i 100 mg, które to dawki i postać są refundowane w ramach Programu Lekowego B.50 ?

Wymaganym przez Zamawiającego 6 opakowaniom postaci kapsułek odpowiada 12 opakowań tabletek (1 op. kapsułek odpowiada 2 op. tabletek).

**Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na postać tabletek, dawka 150 i 100mg, refundowanych w ramach Programu Lekowego B.50. Proszę wycenić po 6 opakowań z każdej dawki.**

## **(ZAPYTANIE NR 19)**

### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz 2 alternatywnego zestawu czterodrożnego do podaży cytostatyków o długości 30 cm z zaciskiem zatraskowym na linii z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza do automatycznego napełniania

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zestaw 30cm jest zbyt długi.**

### **Pytanie 2 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 5 alternatywnego zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z membraną z filtrem hydrofilowym, filtr zapobiegający przedostawaniu się powietrza przez komorę kroplową w celu redukcji tworzenia się pęcherzyków powietrza w przewodzie, aparat zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu, Filtr 15 micron w komorze kroplowej oraz filtr wlotu powietrza. Poniżej komory kroplowej zawór bezigłowy. Na linii klips zatraskowy.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaworu powyżej komory kroplowej aby przepłukać cały dren i podać pełną dawkę leku pacjentowi.**

### **Pytanie 3 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 7 zestawu alternatywnego do podaży leków światłoczułych o długości 41 cm z dwoma klipsami zatraskowymi na linii w celu zapewnienia większego bezpieczeństwa podczas podawania leków, zestaw z automatycznym systemem odpowietrzania, z łącznikiem bezigłowym na linii w celu możliwości podania cytostatyku. Produkt z poliuretanu bez DEHP. Zestaw pasujący do drenów wielodrożnych.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zestaw 41cm jest zbyt długi, zamawiający nie potrzebuje 2 klipsów zatraskowych.**

### **Pytanie 4 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz 8 zestawu alternatywnego do podaży leków cytostatycznych o długości 38 cm z dwoma klipsami zatraskowymi na linii w celu zapewnienia większego bezpieczeństwa podczas podawania leków, zestaw z automatycznym systemem odpowietrzania, z łącznikiem bezigłowym na linii w celu możliwości podania cytostatyku. Produkt z poliuretanu bez DEHP. Zestaw pasujący do drenów wielodrożnych.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zestawu z filtrem 0,2 a nie potrzebuje 2 klipsów zatraskowych.**

### **Pytanie 5 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz 10 strzykawki 3-częściowej, 20 ml, z mocnym podwójnym pierścieniem uszczelniającym, tłok biały, strzykawka z polipropylenu z gładkim równomiernym ruchem tłoka, precyzyjny odczyt dzięki czytelnie nadrukowanej skali na strzykawce. Strzykawka skalowana z podziałką co 1 ml, strzykawki pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze zawierające 120 szt, logo umieszczone na strzykawce.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje parametry z opisu a szczególnie wymaga strzykawek z luer lock.**

### **Pytanie 6 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 11**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 11 strzykawki 3-częściowej, 10 ml, z mocnym podwójnym pierścieniem uszczelniającym, tłok biały, strzykawka z polipropylenu z gładkim równomiernym ruchem tłoka, precyzyjny odczyt dzięki czytelnie nadrukowanej skali na strzykawce. Strzykawka skalowana z podziałką co 0,2 ml, strzykawki pakowane pojedynczo, logo umieszczone na strzykawce.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje parametry z opisu a szczególnie wymaga strzykawek z luer lock.**

### **Pytanie 7 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz 12 strzykawki 3-częściowej 3 ml, z mocnym podwójnym pierścieniem uszczelniającym, tłok biały, strzykawka z polipropylenu z gładkim równomiernym ruchem tłoka, precyzyjny odczyt dzięki czytelnie nadrukowanej skali na strzykawce. Strzykawka skalowana z podziałką co 0,1 ml, strzykawki pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze zawierające 200sztuk, logo umieszczone na strzykawce.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje parametry z opisu a szczególnie wymaga strzykawek z luer lock.**

### **Pytanie 8 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 13**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz.13 strzykawki 3-częściowej 5 ml z mocnym podwójnym pierścieniem uszczelniającym, tłok biały, strzykawka z polipropylenu z gładkim równomiernym ruchem tłoka, precyzyjny odczyt dzięki czytelnie nadrukowanej skali na strzykawce. Strzykawka skalowana z podziałką co 0,2 ml, strzykawki pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze zawierające 125 sztuk, logo umieszczone na strzykawce .

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje parametry z opisu a szczególnie wymaga strzykawek z luer lock.**

### **Pytanie 9 Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 14**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 14 strzykawki 3-częściowej 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml z mocnym podwójnym pierścieniem uszczelniającym, tłok biały, strzykawka z polipropylenu z gładkim równomiernym ruchem tłoka, precyzyjny odczyt dzięki czytelnie nadrukowanej skali na strzykawce. Strzykawka skalowana z



podziałką co 1 ml, strzykawki pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze zawierające 60 sztuk, logo umieszczone na strzykawce.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje parametry z opisu a szczególnie wymaga strzykawek z luer lock.**

#### **Pytanie 10 Dotyczy projektu umowy (załącznik 6.1 SWZ)**

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie obowiązkowych zapisów waloryzacyjnych do umowy, które są wymagane dla postępowań na dostawę, usługi, roboty budowlane, których długość przekracza 6 miesięcy zgodnie z art. 44 i 75 Ustawy z dnia 7 października 2022 roku o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, poz. 2185

**Odp. Zamawiający informuje, że projekt umowy zawiera zapisy, o które Państwo wnioskujecie w § 8 ust. 9.**

**Jednocześnie Zamawiający działając zgodnie z art. 286 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2022 poz. 1710 t.j. ze zm.) dokonuje zmiany treści załącznika 6.1 do SWZ – Projekt umowy, poprzez wykreślenie w § 8 ust. 3 pkt. 3).**

#### **(ZAPYTANIE NR 20)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 4**

Czy Zamawiający w opisie pakietu 6 pozycja 4 miał na myśli Brentuximab vedotin stosowany w programie lekowym B77 CD30+

**Odp. Tak. Zamawiający jednocześnie, dokonuje poprawy oczywistej omyłki pisarskiej w Pakiecie 6 poz. 4 Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ).**

##### **Pytanie 2 Dotyczy projektu umowy paragraf 2 ustęp 23. (załącznik 6.1 SWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby załącznik cenowy w zakresie Pakietu 6 pozycja 4 został dostarczony w formacie pdf lub excell?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ nie są pliki w formacie umożliwiającym zacytowanie do programu używanego przez Zamawiającego.**

#### **(ZAPYTANIE NR 21)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 8A**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu o osmolarności 270-400mOsm/kg, lepkości 5250-8750 mPas, pojemność ampułko-strzykawka 2 ml. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający wymaga ampułkostrzykawki o pojemności 2,5ml, w pozostałym zakresie dopuszcza.**

#### **(ZAPYTANIE NR 22)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 58**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. 58, ze względu na brak dostępności leku VORICONAZOLE substancja 200mg+50ml NaCl 0,9% 1 zestaw do iv dopuści zaproponowanie leku w postaci VORICONAZOLE 200 mg proszek do sporządzenia roztworu do infuzji?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **(ZAPYTANIE NR 23)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 15**

Prosimy o skrócenie minimalnego wymaganego terminu ważności do 6 mies.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 2 Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 2**

- Ze względu na fakt, iż w całym zakładanym okresie realizacji umowy nie jest możliwe zapewnienie dostaw szczepionki p/grypie z min. 12 mc terminem ważności prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2023/24 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy.

- Czy ze względu na sezonowość sprzedaży szczepionki przeciwko grypie Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu wykonania umowy do 15 grudnia 2023?

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, nie wyraża zgody na skrócony termin ważności oraz wyjaśnia, iż w projekcie umowy w § 5 ust. 1 Zamawiający dopuścił dostawy z krótszym okresem ważności przy spełnieniu określonych wymagań.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu wykonania umowy do 15 grudnia 2023 gdyż na przełomie stycznia/lutego zwykle jest drugi szczyt zachorowań.**

#### **(ZAPYTANIE NR 24)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy projektu umowy §2 ust. 1, 4, 8, 10 (załącznik nr 6.1)**

Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §2 ust. 1, 4, 8, 10 polegającego na rozładunku asortymentu w miejsca wskazane przez Zamawiającego, wstawieniu go do magazynu oraz rozlokowaniu na półkach.

Mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym to przepisem, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie ograniczony krąg osób, tj. przede wszystkim ograniczony do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §2 ust. 1, 4, 8, 10 wzoru umowy.

Ponadto mając na uwadze zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, natomiast zaproponowany przez zamawiającego zapis umowy wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;
  - na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;
  - w konsekwencji zaś, na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi,
- zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §2 ust. 1, 4, 8, 10 wzoru umowy, ewentualnie zaś jego dookreślenia poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w §2 ust. 1, 4, 8, 10. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że w/w obowiązek dotyczy jedynie dostaw o łącznym ciężarze powyżej 576 kg lub ciężarze pojedynczej paczki powyżej 12 kg. Apteka znajduje się na poziomie -1, odległość od windy do wejścia do szpitala oraz od windy do magazynu głównego apteki wynosi około 10m. Natomiast odległość od windy do magazynu płynów infuzyjnych, magazynu środków dezynfekcyjnych i magazynu materiałów opatrunkowych wynosi około 35m**

#### **Pytanie 2 Dotyczy projektu umowy §2 ust. 14, §8 ust. 10 i 11 (załącznik nr 6.1)**

Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 14, §8 ust.10 i 11.

W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w §8 ust. 10, który otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy produkt leczniczy objęty niniejszą umową zawierający substancję czynną wymienioną w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia „w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych” w części B i/lub C nie będzie znajdować się w kolejnym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany dostarczanego produktu na produkt równoważny wymieniony w tym obwieszczeniu (zawierający tę samą substancję czynną i mający tą samą drogę podania). Zamiana taka odbyć się musi jednak z zachowaniem ceny umownej i z uwzględnieniem wysokości limitu finansowania terapii proponowanym lekiem – powyższa zmiana nie wymaga zachowania formy aneksu.”**

#### **Pytanie 3 Dotyczy projektu umowy §2 ust. 17 (załącznik nr 6.1)**

W związku z tym, że Wykonawca nie zawsze jest w stanie zagwarantować realizację zwiększonych dostaw, np. w przypadku nagłego i nieprzewidzianego braku produktów na rynku, czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §2 ust. 17 projektu umowy w taki sposób aby Wykonawca, w opisanej sytuacji, w miarę możliwości, zorganizował Zamawiającemu zwiększone dostawy zabezpieczające prawidłowe funkcjonowanie szpitala?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 4 Dotyczy projektu umowy §4 ust. 3 (załącznik nr 6.1)**

Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 3, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym – 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 §4 ust. 3 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić

faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

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

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, na modyfikację wzoru treści umowy w § 4 ust. 3. Zamawiający ustala ilość przedmiotu zamówienia na podstawie zużycia za ostatnie 12 m-cy, jednak nie jest w stanie przewidzieć ilości pacjentów, zmiany wytycznych i rekomendacji w leczeniu chorób, a także zasad kontraktowania, o których to decyduje NFZ, a nie Zamawiający.**

#### **Pytanie 5 Dotyczy projektu umowy §4 ust. 5 (załącznik nr 6.1)**

Zamawiający daje sobie prawo odstąpienia od umowy: „Jeżeli Zamawiający nie uzyska kontraktu lub zostanie zmniejszony kontrakt z Narodowego Funduszu Zdrowia lub gdy brak będzie pacjentów, którzy mogliby poddać się określonym kuracjom lub lekarz prowadzący zdecyduje o zmianie wybranego [...]”. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązują w trakcie wykonywania kontraktu, a także przenosząc na wykonawcę odpowiedzialność za gospodarkę lekową Zamawiającego oraz za ewentualne straty wynikające z wykonywanej przez niego działalności. Należy podkreślić, że zarówno wszelkie konsekwencje podejmowanych przez personel Zamawiającego decyzji terapeutycznych jak i ewentualna utrata kontraktu z NFZ nie są okolicznościami znajdującymi się w zakresie decyzyjności Wykonawcy zajmującego się dostawą produktów farmaceutycznych i jako nie mające żadnego związku z realizowanym przez niego zamówieniem, w żadnym wypadku nie mogą go obciążać. Ponadto, pozostawienie w umowie przedmiotowej normy, daje Zamawiającemu w zasadzie możliwość dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z naruszeniem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.) nakazującej wskazanie jego minimalnej wartości. Nadmieniamy, że argumentacja niniejsza znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia udaremniające gwarancję wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, na modyfikację wzoru treści umowy w § 4 ust. 5. Zapis umowny, nie przenosi na Wykonawcę odpowiedzialność za gospodarkę lekową Zamawiającego, ani za ewentualne straty wynikające z wykonywanej przez niego działalności, a ponieważ Wykonawca ma licznych odbiorców, i dla części leków jest wyłącznym dystrybutorem to ma duży rynek zbytu.**

#### **Pytanie 6 Dotyczy projektu umowy §5 ust. 1 oraz ust. 3 (załącznik nr 6.1)**

Biorąc pod uwagę fakt, że ewentualna dostawa towarów z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności odbywała się będzie wyłącznie po wcześniejszym udzieleniu na nią zgody przez Zamawiającego, sytuacja taka będzie wyłączona spod obowiązku bezpłatnej wymiany na towar z dłuższym terminem przydatności (nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy) niezwłocznie po tym, kiedy taka partia pojawi się na rynku?

**Odp. Jeżeli dostawa towarów z krótszym niż 12-miesięcznym terminem ważności odbędzie się po wcześniejszym udzieleniu na nią zgody przez Zamawiającego, to nie dotyczy jej obowiązek bezpłatnej wymiany na towar z dłuższym terminem przydatności (nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy) niezwłocznie po tym, kiedy taka partia pojawi się na rynku.**

**Pytanie 7 Dotyczy projektu umowy §6 ust. 1 lit. d) (załącznik nr 6.1)**

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 8 Dotyczy projektu umowy §8 ust. 3 pkt 3) i §8 ust. 9 (załącznik nr 6.1)**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §8 ust.3 pkt 3) i §8 ust.9 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 15% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §8 ust. 3 pkt 3) i §8 ust.9) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 9 Dotyczy projektu umowy §8 ust. 3 pkt 3) i §8 ust. 9 (załącznik nr 6.1)**

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust.3 pkt 3) i §8 ust.9) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabeżdą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku spełnienia warunków przewidzianych umowie, zmiana następuje automatycznie i nie ma możliwości, aby strony mogły nie dojść do porozumienia.**

**(ZAPYTANIE NR 25)**

**Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 5**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem – zgodnie z punktem C.2 Załącznika nr 3 do SWZ.**

**Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 13**

Clomipramine 75 mg- czy Zamawiający miał na myśli tabletki powlekane o przedłużonym działaniu ?

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 30, 31**

Lorazepamum drażetki – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na tabletkę drażowaną.**

**Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 41, 44, 45, 46**

Morphinum x 20 tabl .– brak produkcji leku w wymaganym opakowaniu, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w innej wielkości op. W przypadku zgody proszę informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku braku produkcji leku w wymaganym opakowaniu. Należy przeliczyć zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 6 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 54, 56**

Oxycodon z 5 amp- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 7 Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 65, 66**

Tapentadolium x 60 tabl. – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 8 Dotyczy pakietu nr 19 pozycja 1**

Acidum acetylosalicylicum 30 tabl. dojelitowych – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku x 60 tabletek dojelitowych z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 9 Dotyczy pakietu nr 19 pozycja 17, 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 2 amp. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 10 Dotyczy pakietu nr 19 pozycja 3, 4, 44, 45, 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 11 Dotyczy pakietu nr 19 pozycja 59, 61**

Zyprazydon x 50 kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 28 szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 12 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 4**

Amoxicilin x 16 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 szt . z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 13 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 7**

Amoxicillinum 750 mg x 16 kapsułek – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabletki ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 36**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 22, 28, 48, 49, 51**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 53**

W związku ze zmianą wielkości opakowania na 28ml, proszę o dopuszczenie wyceny leku Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. Proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych kryteriów określonych w SWZ. Należy wycenić 55 op.**

**Pytanie 17 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 53**

Nystatinum zawiesina 5g/24 ml – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Nystapol 100 000 IU/ml;30 ml w ilości 55 op.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 18 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 57**

W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem – zgodnie z punktem C.2 Załącznika nr 3 do SWZ.**

**Pytanie 19 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 3**

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

**Odp. NIE**



**Pytanie 20 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 13**

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 21 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 16, 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 22 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 50**

Lakozamid x 14 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 56 tabl. powlekanych z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 66**

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem – zgodnie z punktem C.2 Załącznika nr 3 do SWZ.**

**Pytanie 24 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 37**

Brak zadanego pytania

**Odp. Brak pytania.**

**Pytanie 25 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 68**

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 69**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga opakowania 2 szaszetki.**

**Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 80**

TAUROLIDINE 2% amp- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolce ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę..**

**Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 30 pozycja 86**

Valsartan 160mg+25mg HCT+5mg amlodypiny – czy nie zaszła pomyłka pisarska w opisie dawki i powinna być Valsartan 160mg+12,5mg HCT+5mg amlodypiny?

**Odp. Zamawiający potwierdza iż nastąpiła omyłka pisarska w Pakiecie 30 poz. 86 Formularza cenowego (załącznik nr 2 do SWZ) co Zamawiający poprawia.**

**Pytanie 29 Dotyczy pakietu nr 31A pozycja 5**

Kontrast pakowany x 6 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 30 Dotyczy pakietu nr 32 pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odp. Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 31 Dotyczy pakietu nr 39 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 32 Dotyczy pakietu nr 42 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 33 Dotyczy formularza cenowego**

Poniższe leki – zakończona produkcja , prosimy o informację czy należy wycenić podając ostatnią cenę z informacją pod pakietem czy nie wyceniać wcale ?

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0014	32	Medazepam TZF, 10 mg, kaps., 20 szt, fiolka
0030	51	Lazivir, 150 mg+300 mg, tabl.powl., 60 szt
0030	59	Pentrox, 99,9 %, płyn do inhal.parowej, 1 zest.
0030	82	Gastrotrombina,10000jm,prosz,2fiol(s.s.)+rozp
0030	83	Gastrotrombina, 5000jm,prosz,2fiol(s.s.)+rozp

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z informacją pod pakietem – zgodnie z punktem C.2 Załącznika nr 3 do SWZ.**

**Pytanie 34 Dotyczy pakietu nr 42 pozycja 1-3**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku:

- Tabletkę na tabletkę powlekaną i odwrotnie
- Kapsułkę na kapsułkę miękką i odwrotnie
- Kapsułkę na kapsułkę twardą i odwrotnie
- Tabletkę na drażetkę i odwrotnie
- Tabletkę na kapsułkę i odwrotnie

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że jest to jedyna postać w obrocie.**

**Pytanie 35**

Prosimy o informacje jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość w przypadku zaoferowania opakowania z inną ilością szt. niż opisane w SZW , czy do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku.

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż do pełnego opakowania w górę – zgodnie punktem C.12 Załącznika nr 3 do SWZ.**

**Pytanie 36**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale ponieważ dotyczy to tymczasowego braku dostępności, po ponownym pojawieniu się preparatu w obrocie Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu w podanej cenie.**

**(ZAPYTANIE NR 26)****Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 1**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 1 adaptera do fiołki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiołek o średnicy 13 mm, 20 mm i 28 mm. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiołki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wdużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiołki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 20 ml dla fiołek o średnicy 13 mm, a objętości 100 ml dla fiołek o średnicy 20 mm i 28 mm. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga adaptera do fiołek o średnicy 13, 20, 28 i 32mm.**

**Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 2**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 2 adaptera o długości ok.34cm kompatybilny z zestawami do pomp. Zestaw do worka lub butelki z czterema portami dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Z jednej strony kolec z odpowietrzeniem zabezpieczonym kłapką, z drugiej strony możliwość podłączenia dowolnego zestawu infuzyjnego w tym zestawie do pomp. Objętość wypełnienia zestawu 3,3ml. Między kolcem a rozgałęzieniem znajduje się klema zatraskowa. Bez zawartości DEHP.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, adapter 34cm jest zbyt długi.**

**Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 3**

3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 3 bezigłowego urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu

leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawkę i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki.

**Odp. Zamawiający dopuszcza jeśli spełnia pozostałe parametry opisu, szczególnie 7-dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku.**

#### **Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 28**

4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system do przygotowania leków cytostatycznych ma być systemem bezigłowym, całkowicie uniemożliwiającym zakłucie igłą.

**Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż opisał szczegółowo poszczególne elementy systemu i należy wycenić sprzęt spełniający wymagania SWZ.**

#### **Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 5**

5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 5 aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kropłowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty).

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że spełnia pozostałe parametry opisu szczególnie filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełnienia.**

#### **Pytanie 6 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 7**

6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 7 zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,8 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 7 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 8**

7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 8 zestawu do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 43 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, 2 zaciski zatraskowe oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, nie potrzebuje 2 zacisków zatraskowych.**

#### **Pytanie 8 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 9**

8) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 28 pozycji 9 zamknięty system do transferu leków między strzykawkami ma posiadać jednoelementową, silikonową membranę z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu).

**Odp. Zamawiający nie wymaga aby system do transferu leków między strzykawkami posiadał jednoelementową, silikonową membranę z gładką powierzchnią do dezynfekcji.**

#### **Pytanie 9 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 10**

9) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 10 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock - 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 10 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 11**

10) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 11 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock 10 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 11 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 12**

11) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 12 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 12 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 13**

12) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 13 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock,- 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 13 Dotyczy pakietu nr 28, poz. 14**

13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 28 pozycji 14 strzykawki 3-częściowej, jałowej, końcówka luer-lock 50/60 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, skalowanie co 1 ml do 60 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta jednorazowego użytku sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z SWZ.**

**(ZAPYTANIE NR 27)**

**Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 37, pozycja nr 32 i 33**

Czy w pakiecie nr 37, poz.32 i poz.33 Zamawiający zgodzi się na dostarczenie asortymentu w opakowaniach po 5 ampułkostrzykawek dla obydwu dawek filgrastimu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie 5 ampułkostrzykawek dla dawki 48mln (poz. 33 pakietu nr 37) natomiast ze względu na znacznie mniejsze zużycie dawki 30mln (poz. 32 pakietu nr 37) wymaga się wyceny opakowania 1 ampułkostrzykawka.**

**(ZAPYTANIE NR 28)**

**Pytanie 1 Dotyczy projektu umowy**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 ust 9 i 12 lub § 5 niniejszej umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru**. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych – Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 6 ust. 3. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.

b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 13 niniejszej umowy – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,

c) w przypadku nie odebrania zareklamowanego towaru w terminie określonym w § 5 ust. 7 niniejszej umowy nie później niż 24 godziny po upływie terminu odbioru – w wysokości **50 zł** za każdy przypadek,

d) w przypadku nie wystawienia faktury korygującej w terminie jak § 5 ust. 8 niniejszej umowy oraz nie później niż w terminie 2 dni od daty zwrotu towaru, każdorazowo w wysokości **50 zł**, z zastrzeżeniem, że wysokość naliczonych Wykonawcy kar umownych nie może przekroczyć 70% wartości umowy brutto.

3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie Strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2 Dotyczy projektu umowy**

2. 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 przesyłanie 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?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3 Dotyczy projektu umowy**

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**(ZAPYTANIE NR 29)**

**Pytanie 1 Dotyczy pakietu 3, poz. 581**

Pakiet 3 poz.581: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości. Produkt nie jest już dostępny w opakowaniu typu fiolka.

**Odp. Zamawiający dopuszcza ampułki.**

**Pytanie 2 Dotyczy pakietu 10, poz. 39**

Pak. 10 poz.39: Czy Zamawiający dopuści Cefuroksym 0,75g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, na cefuroksym x 10 fiolek można złożyć ofertę w pakiecie nr 21.**

**Pytanie 3 Dotyczy pakietu 10, poz. 40**

Pak. 10 poz.40: Czy Zamawiający dopuści Cefuroksym 1,5g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości? Pak. 10 poz. 35 Czy Zamawiający dopuści Cefprozidum 1g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na cefuroksym x 10 fiolek. Na cefuroksym x 10 fiolek można złożyć ofertę w pakiecie nr 21. Zamawiający dopuszcza cefprozidum x 10 fiolek jeśli spełnia pozostałe kryteria opisu określone w SWZ.**

**Pytanie 4 Dotyczy pakietu 10, poz. 36**

Pak. 10 poz. 36: Czy Zamawiający dopuści Cefprozidum 2g w opakowaniu typu butelka konfekcjonowany po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza cefprozidum x 10 fiolek jeśli spełnia pozostałe kryteria opisu określone w SWZ.**

**Pytanie 5 Dotyczy pakietu 10, poz. 37**

Pak. 10 poz. 37: Czy Zamawiający dopuści Ceftriaxonum 1g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 Dotyczy pakietu 10, poz. 38**

Pak. 10 poz .38: Czy Zamawiający dopuści Ceftriaxonum 2g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7 Dotyczy pakietu 10, poz. 88**

Pak.10 poz.88: Czy Zamawiający dopuści KALII CHLORIDUM 15% 10ml konfekcjonowany po 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8 Dotyczy pakietu 10, poz. 89**

Pak. 10 poz.89: Czy Zamawiający dopuści KALII CHLORIDUM 15% 20ml konfekcjonowany po 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9 Dotyczy pakietu 10, poz. 92**

Pak. 10 poz. 92: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**



**Pytanie 10 Dotyczy pakietu 10, poz. 93**

Pak. 10 poz.93: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka, z systemem otwarcia typu „twist-off”?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiolek na ampułki twist-off.**

**Pytanie 11 Dotyczy pakietu 10, poz. 94**

Pak. 10 poz.94: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Lidocaine 20mg/1ml w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, na lidocaine 20mg/1ml 5ml można złożyć ofertę w pakiecie nr 30.**

**Pytanie 12 Dotyczy pakietu 10, poz. 97**

Czy w pakiecie 10 poz. 97 Zamawiający dopuści produkt leczniczy (Linezolid) w opakowaniu typu KabiPac?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 13 Dotyczy pakietu 10, poz. 104 i 105**

Czy w pakiecie 10 poz. 104 i 105 Zamawiający dopuści Metamizol konfekcjonowany po 10 ampułek?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, na metamizol 10 amp można złożyć ofertę w pakiecie nr 3.**

**Pytanie 14 Dotyczy pakietu 10, poz. 124**

Pak.10 poz. 124: Czy Zamawiający dopuści produkt NATRIUM CHLORATUM INJ.0,9% 5ml konfekcjonowany po 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15 Dotyczy pakietu 10, poz. 128**

Pak.10 poz.128 Czy Zamawiający dopuści produkt Noradrenaline konfekcjonowany po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16 Dotyczy pakietu 19, poz. 17 i 18**

Pak. 19, poz 17 i 18 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Clindamycinum konfekcjonowanego po 5 ampułek?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17 Dotyczy pakietu 21, poz. 23**

Pak. 21 poz.23 Czy Zamawiający dopuści Cefuroksym0,75g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18 Dotyczy pakietu 21, poz. 24**

Pak. 21 poz.24 Czy Zamawiający dopuści Cefuroksym 1,5g konfekcjonowany po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 19 Dotyczy pakietu 33, poz. 3**

Czy w pakiecie 33 poz. 3 Zamawiający dopuści jako równoważne opakowanie typu KabiClear, które jest wykonane z polipropylenu i spełnia pozostałe parametry?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 20 Dotyczy pakietu 33, poz. 6**

Czy w pakiecie 33 poz.6 Zamawiający dopuści produkt Leczniczy (Dekstran 40 000 10%) konfekcjonowany po 12 szt?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, jednak Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu na sztuki ze względu na niewielkie potrzeby 2-3 sztuki/m-c.**

**Pytanie 21 Dotyczy pakietu 33, poz. 14**

Pak. 33 poz.14 W związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Intralipid 10% czy Zamawiający dopuści produkt SMOFlipid z 4 składnikową emulsją tłuszczową?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22 Dotyczy pakietu 33, poz. 15**

Pak. 33 poz. 15 W związku z zaprzestaniem obrotu produktem leczniczym Intralipid 20% czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu SMOFlipid z 4-składnikową emulsją tłuszczową, który może być stosowany jako „ratunek lipidowy” zgodnie z oświadczeniem producenta?

**Odp. Zamawiający dopuszcza jeśli produkt może być stosowany jako ratunek lipidowy w zatruciu anestetykami lokalnymi LZM.**

**Pytanie 23 Dotyczy pakietu 33, poz. 18-19, 23-26, 36, 39**

Czy w pakiecie 33 poz.18-19, 23-26, 36, 39 Zamawiający dopuści jako równoważne opakowanie typu KabiClear, które jest wykonane z polipropylenu i spełnia pozostałe parametry?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24 Dotyczy pakietu 33, poz. 28**

Pak.33 poz.28 Czy Zamawiający dopuści produkt Levofloxacyna w opakowaniu typu butelka?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25 Dotyczy pakietu 33, poz. 46**

Czy w pakiecie 33 poz.46 Zamawiający miał na myśli worek trzykomorowy Zawierający 68g aminokwasów, 10,8 g azotu, 200 g glukozy, tłuszcz 80 g w objętości 2053 ml?

**Odp. Zamawiający nie potwierdza, jeśli produkt nie jest dostępny na rynku proszę podać ostatnią cenę wraz z adnotacją pod pakietem.**

**Pytanie 26 Dotyczy pakietu 33, poz. 7**

Czy w pakiecie 33 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety doustnej, w opakowaniu 1 x butelka 200 ml, o osmolarności 390-405 mosmola/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**(ZAPYTANIE NR 30)**

**Pytanie 1 Dotyczy pakietu 25A, poz. 2**

Wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 25 A w poz. 2 , koncentratów w pojemnikach twardościennych 5 lub 6 litrowych, które były do Państwa dostarczane od 10.2021 do 04.2022r.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wskazaną pojemność pojemnika twardościennego, ale bez przeliczenia ilości przedmiotu zamówienia. Należy wycenić 300 op.**

**W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza na swojej platformie zakupowej**

**<https://platformazakupowa.pl/transakcja/754616> uaktualnione następujące dokumenty:**

- 1) 7\_ZP\_2023\_SWZ\_Formularz\_Cenowy\_Załącznik\_nr\_2\_NFZ\_3\_ZMIANA\_1 (zmienione: pakiet nr 23 i 6.4 i 30)**
- 2) 7\_ZP\_2023\_SWZ\_UMOWA\_Załącznik\_nr\_6.1\_i\_6.2\_do\_SWZ\_ZMIANA\_1**

Z poważaniem

**Z upoważnienia Dyrektora**

**Agnieszka Śniadała  
Kierownik Działu  
Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa [https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz\\_zgorzelec](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec)
- 2) A/a

---

Sprawę prowadzi: Radosław Jabłoński; e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl