



Szpital akredytowany



„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddebice, dn. 03.05.2022 r.

**Wszyscy zainteresowani  
postępowaniem**

PCZ/ZP/122/2022

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”.

PCZ/ZP/3331/2/2022

### **Odpowiedzi na pytania oraz informacja o modyfikacji zapisów ogłoszenia i SWZ**

Zgodnie z art. 135 ust. 2, 3 i 6, art.137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.) oraz art. 7 ust. 1 i art. 22 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania oraz informuje o modyfikacji zapisów dotyczących postanowień ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. „Dostawy produktów farmaceutycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”:

- Pytanie 1. Pakiet nr 63 pozycja 15: Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający dopuszcza zaferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml? Obecnie na rynku ceny kwasu zoledronowego w postaci koncentratu i roztworu są na porównywalnym poziomie.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 63 pozycji 15 acidum zoledronicum?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 3. Pakiet nr 140: Czy wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?  
Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.  
Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużane uwalnianie potasu.  
Po rozpadzie kapsułek, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.  
Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.  
Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgębnik żołądkowy lub jelitowy.  
Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem (...).  
Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 4. Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ z zakresie pakietu nr 55: „płyn ze szczelnym bezpośrednim systemem do napełniania parowników typu Quick – fill”?  
Powyższy opis przedmiotu zamówienia – w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quick – fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia

**99-200 Poddebice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55**

**www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl**

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieście w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr **KRS 0000384815**

**REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN**

**RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK**

**nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001**

publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej wymaga, by wykonawca oferując produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki. Dlatego też budzi wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechnej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaoferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym. Zamawiający podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia nie tylko wskazuje (jednego) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 55 SWZ. Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji.

Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełnienia parownika wraz z dzierżawą/użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulania posiadanymi przez Zamawiającego? Prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulania.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml z fabrycznie zamontowanym szczelnym, bezpośrednim, systemem napełniania parownika wraz z bezpłatną dzierżawą/użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulania posiadanymi przez Zamawiającego. Liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulania będą podane w trybie roboczym w późniejszym terminie.

Pytanie 5. Dotyczy zapisów umowy – Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczania kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożliwość spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z paragrafem 6 ust. 2 pkt. f) Załącznik nr do SWZ – Wzór umowy, „Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadku zakończenia, wstrzymania lub wycofania oferowanego produktu z rynku przewidziana jest możliwość wyłączenia produktu z umowy, a jeżeli jest to jedyny produkt umowy jej wcześniejszego rozwiązania.”

Pytanie 6. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – termin dostawy. Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. **na czas min. 2 dni roboczych dla pakietu nr 136**? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków które ze względu na specyfikację i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następujący od daty złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 7. **Dotyczy § 2 ust. 5 wzoru umowy – dostawy „na żądanie”.** Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 136 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na żądanie” w trybie natychmiastowym w ciągu 8 godzin od złożenia zamówienia, a ich podawania odbywają się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy **§ 2 ust. 5 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 136.**

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla siły wyższej wymienionych leków są nieproporcjonalne w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 8. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego aparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczania – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 12 SWZ. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 11 SWZ. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 11 SWZ. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza. Jeżeli po przeliczeniu ilości opakowania Wykonawca otrzyma niepełne opakowanie należy dokonać zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 13. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 12 SWZ. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15. Pakiet nr 115 pozycja 1: W związku ze zmianą typu pack na butelkę oraz składu białka i tłuszczu diety wysokobiałkowej w pozycji 1 w pakiecie 115 czy Zamawiający dopuszcza: Dietę kompletną bogatoresztkowa, wysokobiałkowa dla krytycznie chorych pacjentów hiperkaloryczna 1,28 kcal/ml. Zawartość białka nie mniej niż 7,5g/100 ml w tym 1,5 g/100ml glutaminy 0,28g/100ml argininy. Zawartość 6 rodzajów błonnika: frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne. Zawierające tłuszcze MCT, EPA i DHA. Osmolarność nie wyższa niż 270mOsm/l. Opakowanie 500 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Pakiet nr 115 pozycja 3: W związku ze zmianą opakowania typu pack na butelkę w pozycji 3 w pakiecie 115 czy Zamawiający dopuszcza: Dieta wspomagająca leczenie ran, bogatoresztkowa normokaloryczna (1 kcal/ml) oparta na białku kazeinowym zawierająca 0,85 g/100 ml argininy. Całkowita zawartość białka 5,5 g/100 ml. Zawartość 6 rodzajów błonnika (1,5/100ml) frakcje rozpuszczalne. I nierozpuszczalne. Opakowanie 1000ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Pakiet nr 146 – Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny produktu zarejestrowanego jako lek doustny do indukcji porodu ANGUSTA, 25 mikrogramów x 8 tabl? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie łącznej ilości postaci, którą Wykonawca powinien wycenić.

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 18. Pakiet nr 131 – Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny produktu Fulvestrant Teva 50 mg/ml (250 mg/5 ml); 2 ampułkostrzykawkę 5 ml + 2 igły?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19. Pakiet nr 105 – Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na wycenę produktu w opakowaniu handlowym a 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20. Pakiet nr 105: Czy Zamawiający wymaga w poz. 1 i 2łączenia Metamizolum w jednej kroplówce z poltramem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 21. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%, 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. W temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 23. Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1. (1.). Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Ciliastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji w wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian
- Pytanie 24. Dotyczy Pakietu nr 42 poz. 4. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml – 50 op.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2.(1.). Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry – Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystniejsza dla zamawiającego? (2.) Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry – Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 27. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml,rozt.d/wstrz., 5 amp?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 28. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 23, 24, 25. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie z pakietu.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 107 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0,5%, roztw. Do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaci farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 30. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 28 poz. 4 do wyceny lek pod nazwą Oxytocin-Richter r-r d.inf.5IU\*5a.LZ A! ?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 31. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 poz. 1 do wyceny lek pod nazwą Nabieran 1g \* 10 fiol.(40ml)?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 32. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 37 poz. 1 do wyceny lek pod nazwą Imipenem+Cylast.Ran.500mg+500mg\*1f.a30ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 100 op. ?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 33. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 42 poz. 4 do wyceny syrop Hydroxyzinum Polfarmex 2 mg/ml syrop 200 ml, z odpowiednim przeliczeniem 50 opakowań, gdyż dawka 1,6mg/g jest niedostępna na rynku.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Pakietu 91 poz. 1 ze względu na zakończoną produkcją?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 35. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 91 poz. 2 do wyceny lek pod nazwą Neiraxin B-vitamins complex 2ml\*5amp. ! ?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 36. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 111 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 37. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 113 poz. 2 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 105 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego PYRALGIN 500 mg/ml 5 amp. 2 ml Roztwór do wstrzyk z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 40 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 105 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego PYRALGIN 500 mg/ml 5 amp. 5 ml Roztwór do wstrzyk z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 2400 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 105 poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego PYRALGINA 500 mg 20 tabl. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 250 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41. Czy Zamawiający w pakiecie nr 111 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie leku Cipronex 2 mg/ml 200 ml x 20 poj Roztwór do infuzji z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 150 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42. Pakiet 104 poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Original, kompletnej, zawierającej białko kazeinowe sojowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 220 mosmol/l?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 43. Pakiet 104 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety Fresubin Energy kompletnej, normobiałkowej zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bogatokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 330 mosmol/l w opakowaniu 500 ml ?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian

Pytanie 44. Pakiet 135 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Voluven 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 45. Pakiet 135 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 zawieszona w NaCl 0,9% 500ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac zabezpieczonym dwoma portami z czytelną etykietą, precyzyjną skalą 3 stopniową wskazującą poziom płynu?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 46. Pakiet 135 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Geloplasma – żelatyna 3% w opakowaniu worek z dwoma portami?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 47. Pakiet 135 poz. 5,6,7,9,10,11,12,14,15,16,17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel. Możliwość dostrzyknięcia do butelki 100ml – 75ml, do butelki 250ml – 75ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 2 stopniowa), do butelki 500ml – 160ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa), do butelki 1000ml – 135ml. (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa).

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 48. Do §2 ust. 8 oraz §6 ust. 2 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 49. Do §5 ust. 7 oraz §7 ust. 1 pkt 1.5 wzoru umowy: Prosimy o wskazanie jakie korekty wystawionych faktur ma na myśli Zamawiający? Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na wycenę finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczony ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności obniżenia cen związanych ze zmniejszeniem finansowania procedury medycznej przez NFZ.  
**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli korekty faktur wystawione przez NFZ, dotyczące leków podlegających refundacji. Zamawiający modyfikuje postanowienia Wzoru umowy – Załącznik nr 5 do SWZ i wykreśla § 7 ust. 1 pkt 1.5.
- Pytanie 50. Do §7 ust. 1 pkt 1.1 oraz 1.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie zwykłej lub w realizacji reklamacji w wysokości 1% wartości niedostarczonego lub reklamowanego towaru dziennie?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 51. Do §7 ust. 1 pkt 1.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie pilnej w wysokości 0,3% wartości niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 52. Do §7 ust. 1 pkt 1.4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 53. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?  
**Odpowiedź:** W stosunku do Zamawiającego nie zachodzą przesłanki niewypłacalności oraz zagrożenie niewypłacalnością i zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie będą występowały do zakończenia umowy zawartej w tym postępowaniu.
- Pytanie 54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:  
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego  
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;  
Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego nie występuje ryzyko ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego.
- Pytanie 55. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 56. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
    - 1.1. w wysokości **0,5%** wartości brutto **niedostarczonej w terminie części zamówienia**, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części zamówienia.** (...)
    - 1.2. w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 umowy w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto;

- 1.3. w wysokości **0,5 %** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (zwłoka) terminowi określone w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 8 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości 3% ich wartości brutto;
  - 1.4. gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od danej części umowy lub całości umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości 30% wartości brutto niezrealizowanej całości umowy;
  - 1.5. w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi określone w § 5 ust, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczą te uchybienia.**
- Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 57. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Na podstawie art. 137 ust. 1 oraz art. 137 ust. 2 uPzp Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ w następujący sposób:**

**w rozdziale V pkt 1.1 SWZ:**

jest:

„nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 108 ust.1, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 oraz na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4 uPzp.”

poprawia się na:

„nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 108 ust. 1, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 oraz na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 uPzp oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.”

**w rozdziale VI pkt 3.4 SWZ:**

jest:

„3.4 oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu ( oświadczenie stanowi załącznik nr 6 do SWZ), o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

3.4.1 art. 108 ust. 1 pkt. 3 ustawy;

3.4.2. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczący orzekania zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;

3.4.3 art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;

3.4.4 art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy.”

poprawia się na:

„3.4 oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu (oświadczenie stanowi załącznik nr 6 do SWZ), o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

3.4.1 art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy;

3.4.2 art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczący orzekania zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;

3.4.3 art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;

3.4.4 art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy;

3.4.5 art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.”

Modyfikacji ulega także Załącznik nr 6 do SWZ – Oświadczenie dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania

Na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający modyfikuje zapisy ogłoszenia o zamówieniu, Specyfikacji Warunków Zamówienia przedłużając termin:

- składania ofert: 10.05.2022 r. godz. 10:00;
- otwarcia ofert: 10.05.2022 r. godz. 11:00;
- termin związania ofertą: 07.08.2022 r.

**Zamawiający zwraca się z prośbą aby w przypadku dopuszczenia parametrów/zapisów innych niż opisane w SWZ, Wykonawca zaznaczył, iż parametr/zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem się na datę oraz numer udzielonych odpowiedzi.**

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Zatwierdził

Wiceprezes Zarządu  
lek. med. Urszula Marjańska