

SPIS TREŚCI*stron dokumentu: 20*

zestaw 1 [zam.: 15.05.2020]	2
zestaw 2 [zam.: 18.05.2020]	4
zestaw 3 [zam.: 19.05.2020]	5
zestaw 4 [zam.: 21.05.2020]	9
zestaw 5 [zam.: 25.05.2020]	13
zestaw 6 [zam.: 26.05.2020]	14
zestaw 7 [zam.: 29.05.2020]	15
zestaw 8 [zam.: 01.06.2020]	20

1**Pytanie:**

Prosimy o uszczegółowienie sposobu przeliczenia wielkości opakowania handlowego – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę pełnych opakowań:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.

2**Pytanie:**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Przykładowo:

Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Prosimy o wycenę zgodnie z SIWZ (jak powyżej).

3**Pytanie:**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Postępowanie zgodne z SIWZ:

W przypadku, gdy produkt leczniczy został wycofany z produkcji i nie ma równoważnego prosimy o zadanie pytania z podaniem nazwy produktu, pakietu i pozycji w pakiecie - Zamawiający w takiej sytuacji poda do wiadomości, które pozycje w pakiecie należy wykreślić.

4**Pytanie:**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Również postępowanie zgodne z SIWZ (jak powyżej).

5**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ:

Zamawiający zezwala na zamiany postaci tabletek, tabletek powlekanych, drażetek i kapsułek, kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu dawki produktu leczniczego, tej samej drogi podania oraz w przypadku modyfikacji uwalniania, postaci o przedłużonym uwalnianiu. To samo dotyczy ampułek, fiolek, roztworów do infuzji, koncentratów do infuzji, proszków do sporządzenia roztworów do infuzji, butelek, worków.

6

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ (jak powyżej).

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 wymaga produktu leczniczego, który znajduje się w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Załącznikiem do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz czy ma posiadać kartę charakterystyki produktu leczniczego potwierdzonej przez Ministerstwo Zdrowia Departament Polityki Lekowej i Farmacji.

Pragniemy nadmienić, iż karta charakterystyki produktu leczniczego jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Powyższe twierdzenie ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że:

„Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo.

Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Opis Szpitala:

PAKIET 37

Immunoglobulinum humanum tetanicum Igantet 250

250 j. m./ml, roztwór do wstrzykiwań 1 amp.-strzyk. 1 ml,

20 opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy i dopuszczonego do obrotu na terenie RP.

1

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej?

Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, a zamówienie złożone jest z chwilą jego „potwierdzenia” faksem lub mailem.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami projektu umowy:

§ 2 ust. 1 *Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar, tj. produkty lecznicze określone w specyfikacji zgodnie z zamówieniem następnego dnia roboczego w przypadku dostaw „zwykłych”, a w przypadku dostaw „na cito” w ciągu 8 godzin od chwili otrzymania zgłoszenia zamówienia (**telefonicznie potwierdzone e-mail**) do Działu Farmacji Szpitalnej Centrum Leczenia Oparzeń w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2.*

2

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1 termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin?

Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin).

W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09):

„Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty.

Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróznicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 3.5. zmieni sposób ustalenia daty przydatności do użytku z procentowej na stałą np. 9 - miesięczną?

W ten sposób łatwiej będzie określić stronom, czy dostarczony produkt spełnia wymagania zawartej umowy.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 naliczając ją za dzień, a nie za godzinę opóźnienia?

Obecna kara, wynosząca 12% wartości dostawy dziennie jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

§ 7 ust. 1 W przypadku opóźnienia terminu dostawy przedmiotu umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy naliczone zostaną kary umowne:

- 1) w przypadku „zwykłych” dostaw;
 - a) **za każdy dzień** opóźnienia **do trzeciego dnia włącznie** – po **0,1%** wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy,
 - b) **za każdy dzień** opóźnienia **od czwartego dnia** – po **0,2%** wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy,
- 2) w przypadku dostaw „na cito” **za każdą rozpoczętą godzinę** opóźnienia – po **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.

5

[pakiet 2, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 pozycja 9 **Cefuroksym 1,5g** zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

6

[pakiet 11, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 11 pozycja 2 ma na myśli **ciprofloksacynę** w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

7

[pakiet 22, poz. 9](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 9 aby **Ceftazydym 1g** zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

8

[pakiet 22, poz. 10](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 10 aby **Ceftazydym 2g** zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

9

[pakiet 22, poz. 23](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 23 wymaga aby produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* w składzie:

Szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus E/N - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy - 20 %,

oraz posiada status rejestracji jako lek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zgodnie z zapisami SIWZ:

3.1.18. Dotyczy pakietu 1 poz. 5 oraz **pakietu 22 poz. 22 i 23:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

10

[pakiet 22, poz. 24](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 22 pozycja nr 24 wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

11

[pakiet 22, poz. 27 i 28](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 27 i 28 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego *Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml*, można mieszać w jednej strzykawce z *Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml*, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ:

3.1.15. Dotyczy pakietu 22:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt poz. 27 i 28 Metamizolum natriicum miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym roztworem Tramadoli hydrochloridum.

12

[pakiet 22, poz. 31](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 31 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego *Metronidazole 0,5%* jest dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

13

[pakiet 22, poz. 45](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycji 45 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego *Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml*, można mieszać w jednej strzykawce z *Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml* przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ:

3.1.15. Dotyczy pakietu 22:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt poz. 27 i 28 Metamizolum natriicum miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym roztworem Tramadoli hydrochloridum.

14

[pakiet 24, poz. 8](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 24 pozycja nr 8 aby zaoferowany **Fentanyl** mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zgodnie z SIWZ:

[pakiet 24, poz. nr 8: Fentanylum roztwór do wstrzykiwań 50 mcg/ml a 2ml.](#)

3.1.2. *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

15

[pakiet 24, poz. 13](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 24 pozycja 13 wymaga aby **Midazolam** zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z **Morfina** i wykazywał stabilność przez 24h w temperaturze 25 stopni Celcjusza?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ:

3.1.16. *Dotyczy pakietu 24:*

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt z poz. 13 Midazolamum miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym produktem z poz. 15 Morphini sulfas (mieszanina musi wykazywać trwałość przez 24 godziny).

16

[pakiet 24, poz. 12 i 13](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga aby, **Midazolamy** w pakiecie 24 pozycja 12 i 13 posiadały w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

1

Pytanie:

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę pełnych opakowań:

- 3.1.3.** *Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.*

2

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ:

- 3.1.7.** *Zamawiający zezwala na zamiany postaci tabletek, tabletek powlekanych, drażetek i kapsułek, kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu dawki produktu leczniczego, tej samej drogi podania oraz w przypadku modyfikacji uwalniania, postaci o przedłużonym uwalnianiu. To samo dotyczy ampułek, fiolek, roztworów do infuzji, koncentratów do infuzji, proszków do sporządzenia roztworów do infuzji, butelek, worków.*

3

Pytanie:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ:

- 3.1.7.** *Zamawiający zezwala na zamiany postaci tabletek, tabletek powlekanych, drażetek i kapsułek, kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu przy zachowaniu dawki produktu leczniczego, tej samej drogi podania oraz w przypadku modyfikacji uwalniania, postaci o przedłużonym uwalnianiu. To samo dotyczy ampułek, fiolek, roztworów do infuzji, koncentratów do infuzji, proszków do sporządzenia roztworów do infuzji, butelek, worków.*
- **nie dotyczy** ampułko-strzykawkę – prosimy o wycenę zgodnie z opisem w SIWZ.

4

pakiet 1, poz. 25

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 25 (**Budesonidum**) wycenę preparatu **Nebbud**, (0,25 mg/ml); 2 ml, zaw. do nebul.,20 amp w ilości 90 op?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę zgodnie z SIWZ:

- 3.1.2.** *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego (wskazania do stosowania zgodnie z rejestracją)*

5

pakiet 1, poz. 48

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 48 (**Dabigatranumetexilatium 150 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 180szt w ilości 1 op?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający prosi o wycenę zgodnie z SIWZ:

- 3.1.8.** *Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty nie zawierały więcej niż 100 sztuk postaci tabletkowych w jednostkowym opakowaniu – dotyczy wszystkich pakietów.*

6

pakiet 1, poz. 143

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 143 (**Olanzapinum 5 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 7 op?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę opakowań zgodnie z SIWZ:

- 3.1.3.** *Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.*

7

pakiet 1, poz. 144

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 144 (**Olanzapinum 15 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 10op?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę opakowań zgodnie z SIWZ:

- 3.1.3.** *Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.*

8

pakiet 1, poz. 182

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 182 (**Spironolactonum 100 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 17 op?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę opakowań zgodnie z SIWZ:

- 3.1.3.** *Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.*

9

pakiet 2, poz. 3

Pytanie:

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 2 poz. 3 (**Acidum tranexamicum amp**)?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji 3 z pakietu nr 2.

Obecne występuje chwilowy brak dostępności. Produkt nie ma zakończonej produkcji.

10

[pakiet 2, poz. 39](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności preparatu wykreśli z pakietu nr 2 poz. 39 (**Phytomenadionum amp**)?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji 39 z pakietu nr 2.

Obecnie występuje chwilowy brak dostępności.

11

[pakiet 2, poz. 42](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 42 (**Protamini sulfas**) wycenę preparatu o wielkości opakownia 10 szt w ilości 1 op., ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź:

Zamawiający **wykreśla** w pakiecie 2 poz. 42 (Protamini sulfas).

12

[pakiet 2, poz. 45](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 45 (**Terlipressin acetat**) wycenę preparatu w dawce 0,2mg/ml;5ml,inj,5fiol?

Odpowiedź:

Nie. Prosimy o wycenę zgodnie z SIWZ.

13

[pakiet 5, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 5 poz. 1 (**Granulox 12 ml**)?

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o wycenę pozycji.

Produkt Granulox 12ml nie ma zakończonej produkcji.

14

[pakiet 12, poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 4 (**Amoxicillinum + acidum clavulanicum**) wycenę preparatu w postaci fiolki?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ – punkt 3.1.7..

15

[pakiet 19, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 poz. 1 (**Paracetamol**) wycenę preparatu w postaci fiolki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny zgodnie z SIWZ:

3.1.12. Dotyczy pakietu 19:

Zamawiający wymaga, aby opakowaniem zaoferowanego produktu był flakon, butelka lub pojemnik z polietylenu.

16

[pakiet 37, poz. 1](#)**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy i dopuszczonego do obrotu na terenie RP oraz wymaga sukcesywnych dostawy produktów leczniczych.

17

*pakiet 1, poz. 81***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu **Atimos**, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:

Prosimy wycenę opakowań zgodnie z SIWZ – punkt 3.1.3..

18

*pakiet 1, poz. 148***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ – punkty: 3.1.1. i 3.1.2..

19

*pakiet 9, poz. 1***Pytanie:**

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 dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zgodnie z SIWZ:

3.1.1. (zgodność składu chemicznego i spektrum działania)

oraz

3.1.2. (wskazania do stosowania zgodnie z rejestracją i bezpieczeństwo infuzji).

20

*pakiet 13, poz. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany 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, zaofertowany produkt **Imipenem Cilastatin** posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny produktu zgodnie z SIWZ:

3.1.1. (zgodność składu chemicznego i spektrum działania)

oraz

3.1.2. (wskazania do stosowania zgodnie z rejestracją i bezpieczeństwo infuzji).

1

pakiet 39

Pytanie:

Jako producent szczepionki wymienionej w pakiecie nr 39, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy dla tego pakietu: do 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2

pakiet 39

Pytanie:

Jako producent szczepionki wymienionej w pakiecie nr 39, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zrezygnowanie z dostaw w trybie „CITO” dla tego pakietu lub przedłużenie terminu dostawy dla trybu „CITO” do 24h.

Odpowiedź:

Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3

pakiet 39

Pytanie:

Jako producent szczepionki zawartej w pakiecie nr 39 oświadczamy, że najdłuższy termin ważności z którym szczepionka *Pseudovac* dostępna jest aktualnie w sprzedaży wynosi 04.2021.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie, ze względu na cykl produkcyjny, produktu z terminem ważności 04.2021, który będzie dostarczany do momentu wprowadzenia do sprzedaży kolejnej serii z dłuższym terminem ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający produkt leczniczy z poz. nr 1 pakiet 39 będzie kupował pod bieżące potrzeby.

4

pakiet 1, poz. 83

Pytanie:

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

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

Uzasadnienie:

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

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu.

Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga wyceny produktu leczniczego oraz zgodnego z SIWZ:

3.1.2. Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

1[pakiet 3, poz. 15, 16](#)**Pytanie:**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 w pozycji 15 i 16 preparatu **Plasmalyte** o pojemności odpowiednio 1000ml i 500ml, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w preparatu.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie jakichkolwiek pozycji z pakietów.

2[pakiet 3, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 6 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie jakichkolwiek pozycji z pakietów.

1**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **LactoDr**, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ:

- 3.1.18.** Dotyczy pakietu 1 poz. 5 oraz pakietu 22 poz. 22 i 23:
Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

2**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **Encapsa30Dr**, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103* w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ:

- 3.1.18.** Dotyczy pakietu 1 poz. 5 oraz pakietu 22 poz. 22 i 23:
Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

3**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

4**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z SIWZ:

- 3.1.2.** *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

5*pakiet 38, poz. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 38 , poz. 1 (**Bupivacainum hchl. / Bupivacainum Spinal Heavy 0.5% roztwór do wstrzykiwań 5mg/ml a 4ml (wymagany roztwór hyperbaryczny) 5 amp.** wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6

[pakiet 38, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt **Cisatracurium / Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2mg/ml a 5ml 5 amp. (fiol.) 5 ml** w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający Wymaga zaoferowania produktu zgodnego z SIWZ, co dotyczy wskazań rejestracyjnych:

- 3.1.1. *Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.*
- 3.1.2. *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

7

[pakiet 38, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt **Cisatracurium / Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2mg/ml a 5ml 5 amp. (fiol.) 5 ml** w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił takich wymagań w SIWZ.

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SIWZ:

- 3.1.1. *Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.*
- 3.1.2. *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

8

[pakiet 38, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt **Cisatracurium / Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2mg/ml a 5ml 5 amp. (fiol.) 5 ml** w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C

czy też

- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił takich wymagań w SIWZ.

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SIWZ:

- 3.1.1. *Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.*
- 3.1.2. *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

9

[pakiet 38, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt **Cisatracurium / Nimbex roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2mg/ml a 5ml 5 amp. (fiol.) 5 ml** w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił takich wymagań w SIWZ.

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z SIWZ:

- 3.1.1. *Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.*
- 3.1.2. *Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.*

10

pakiet 2, poz. 10

Pytanie:

Czy w zadaniu 2 poz. 10, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu **Clindamycin** o potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający nie określił takich wymagań w SIWZ.

11

pakiet 3, poz. 15, 16

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 3 pozycji 15, 16 płynu wieloelektrolitowego, zawierającego w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu, w tym jony chloru w ilości 109mEq/l.

Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Dodatkowo podaż płynów z wyższym niż fizjologiczny poziomem chloru, wiąże się z występowaniem hiperchloremicznej kwasicy metabolicznej.

Patofizjologiczne konsekwencje metabolicznej kwasicy hiperchloremicznej obejmują:

- zwiększenie ryzyka śmierci pacjentów
- zwiększenia ryzyka dysfunkcji nerek
- wydłużenie czasu leczenia
- zaburzenia w obrębie układu krzepnięcia
- stymulacje produkcji mediatorów reakcji zapalnej.

Stosowanie płynoterapii połączonej z ograniczeniem podaży chloru wiąże się ze zmniejszeniem liczby incydentów ostrego uszkodzenia nerek u pacjentów oraz zmniejszeniem liczby pacjentów wymagających zastosowania CRRT

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy w SIWZ.

12

pakiet 3, poz. 15, 16

Pytanie:

Czy w zadaniu 3 poz. 15, 16 zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych?

Proponowany płyn posiada w swoim składzie jony wapnia w ilościach odpowiadających ilościom w osoczu oraz fizjologiczny poziom jonów chloru, dzięki czemu obniża ryzyko wystąpienia kwasicy hiperchloremicznej i jej powikłań.

Proponowany płyn jest zbilansowany octanami i cytrynianami i ich łączna ilość daje możliwości alkalinizujące na poziomie wyższym aniżeli połączenie octanów i jabłczanów.

Na podstawie

McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Płynoterapia Przewodnik kliniczny, redakcja naukowa Mirosław Czuczwar, Makmed 2018

Orbegozo Cortes D., Rayo Bonor A., Vincent J.-L.: Isotonic crystalloid solutions: a structured review of the literature.

Br J Anaesth. 2014 Jun;112(6):968-81.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy w SIWZ.

13

[pakiet 3, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy w zadaniu 3 poz. 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu butelka z zakrętką.

Butelka z zamknięciem typu motylek uniemożliwia ponowne zamknięcie butelki po użyciu, co grozi skażeniem zawartości pozostałej w butelce. W przypadku butelki z motylkiem, ilość płynu pozostałą po użyciu należy wylać. Butelka z zakrętką umożliwia ponowne użycie zawartości butelki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy w SIWZ.

14

[pakiet 9, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy w zadaniu 9 poz. 1 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 dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15

[pakiet 13, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy w zadaniu 13 poz. 1, Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt **Imipenem Cilastatin** posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania produktu do infuzji, zgodnie z SIWZ.

16

[pakiet 36, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy w zadaniu 36, poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu **Linezolid** w opakowaniu typu butelka wykonanym w polietyle?n

Odpowiedź:

Tak.

17

[projekt umowy: § 2, ust. 1](#)**Pytanie:**

Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostawy na cito do 12 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

18

[projekt umowy: § 2, ust. 10](#)**Pytanie:**

Do treści §2 ust. 10 wzoru umowy dostawy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.:

"... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

19

*projekt umowy: § 3, pkt 5)***Pytanie:**

Do treści §3 pkt 5) wzoru umowy dostawy prosimy o dopisanie następującej treści:

"..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

20

*projekt umowy: § 7, ust. 1, pkt 2)***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy cito w wysokości *0,1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za godzinę?*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

21

*projekt umowy: § 8, ust. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy *10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

22

*projekt umowy użyczenia: § 1, ust. 1***Pytanie:**

W związku z tym, że my jako Wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent, prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia:

"Urządzeniami o których mowa w §1 ust. 1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich."

Odpowiedź:

Nowe brzmienie §1 ust. 1 projektu umowy użyczenia:

"Używający oświadcza, że jest właścicielem urządzenia lub posiada tytuł prawny do dysponowania sprzętem i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich, zwanym w dalszej części umowy przedmiotem użyczenia."

1

[projekt umowy: § 7, ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1:

"W przypadku opóźnienia terminu dostawy przedmiotu umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy naliczone zostaną kary umowne:

- 1) *w przypadku „zwykłych” dostaw;*
 - a) *za każdy dzień opóźnienia do trzeciego dnia włącznie – po 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy*
 - b) *za każdy dzień opóźnienia od czwartego dnia – po 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy*
- 2) *w przypadku dostaw „na cito” za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia – po 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy"*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.