

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 19

zestaw 1 [zam.: 24.05.2021]	2
zestaw 2 [zam.: 02.06.2021]	5
zestaw 3 [zam.: 08.06.2021]	17

1**pakiet 17****Pytanie:****TERMIN WAŻNOŚCI LEKU**

Czy zamawiający dla części 17 wyrazi zgodę na dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2**Pytanie:**

Czy zamawiający wydłuży czas dostawy w trybie CITO do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji.

Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy.

Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

Odpowiedź:

Zamawiający stosuje przepisy powszechnie obowiązujące, a w tym zapewniające zachowania antykorupcyjne i nie dostrzega przyczyn uzasadniających wprowadzenie klauzuli, która stanowi odzwierciedlenie obowiązków wynikających z tych przepisów prawa.

4**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o zamieszczenie załącznika 3 i 3a.

Odpowiedź:

Załączniki 3 (s. 68-72) i 3a (s. 73-76) znajdują się w SWZ.

5**pakiet 38****Pytanie:**

Jako producent asortymentu z pakietu 38 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie asortymentu z terminem ważności min. 10 miesięcy w dniu dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6**pakiet 38****Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o możliwość dostawy asortymentu z pakietu nr 38 od lipca 2021 r.

Jako producent asortymentu z ww. pakietu oświadczamy, że nowa seria produktu będzie dostępna na rynku do lipca 2021 r.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zgodnie z rozdziałem 7 SWZ: termin wykonania zamówienia wynosi 12 miesięcy od daty zwarcia umowy.

Zgodnie z rozdziałem 29 SWZ: Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostanie przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

7

[pakiet 38](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie dostawy do 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8

[pakiet 38](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostawy na CITO dla pakietu nr 38.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10

[projekt umowy: § 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2 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 różnicują 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 SWZ.

11

[projekt umowy: § 2](#)**Pytanie:**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zastrzeżenie zawarte w par. 2.4, dotyczące dostaw jedynie w dni robocze i w określonych godzinach dotyczy także dostaw „na cito”, to jest z 8-godzinnym terminem dostawy?

Odpowiedź:

Dostawa na CITO – do 8 godzin od momentu Zamówienia i aptekarz oczekuje na dostawę.

12

[projekt umowy: § 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 2.8 wpisze konkretny i jednakowy termin ważności, np. 12 miesięcy? Zapobiegnie to wątpliwościom co do prawidłowego obliczenia terminu ważności leków.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 2% do wartości max. 0,2%?

Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

14

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.2 naliczając ją za dzień, a nie za godzinę opóźnienia?

Obecna kara, wynosząca 24% wartości dostawy dziennie jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.4 z 10% do wartości max. 1%?

Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16

[pakiet 25](#)**Pytanie:**

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SIWZ w zakresie Zadania nr 25 „**Sevorane płyn 250 ml**”?

Powyższy opis przedmiotu zamówienia stanowi bezzasadne i sprzeczne z ustawą prawo zamówień publicznych uprzywilejowanie jednego wykonawcy, a tym samym nieuzasadnione wyeliminowanie innych wykonawców (producentów).

Podkreślamy, że Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów. Takie działanie nosi znamiona naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców - tj. przepisów art. 7 ust. 1 i 3 oraz art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP.

Ponieważ aktualny opis przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 25 wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego – na AbbVie Polska Sp. z o.o., 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

zwracamy się z prośbą o odpowiedź na pytanie:

Czy Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wskazuje wykonawcy.

Zamawiający opisał przedmiot Zamówienia jako: **Sevofluranum płyn wziewny 250 ml** wraz z przykładową nazwą handlową.

1

*pakiet 3, poz. 1, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 13***Pytanie:**

Czy Zamawiający w zakresie pakietu 3 w poz. 1,3,4,6,7,8,9,10,11,13 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami?

Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu **podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym**, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnie z zapisami - 5.2.10:

Dotyczy pakietu 3:

Zamawiający wymaga dla wszystkich pozycji oprócz: 2 i 11 - butelki stojącej lub worka z dwoma niezależnymi portami, które nie wymagają dezynfekcji.

2

*pakiet 3, poz. 14, 15***Pytanie:**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 w pozycji 14 i 15 preparatu PlasmaLyte, 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnie z zapisami SWZ.

3

*pakiet 3, poz. 14, 15***Pytanie:**

Czy zamawiający w Pakiecie 3 w pozycji 14 i 15 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynuinfuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia - czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnie z zapisami SWZ.

4

[pakiet 3, poz. 12](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający Pakiecie 3 w pozycji 12 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnie z zapisami SWZ -

poz. nr 12 to [Natriumchloratum 0,9% butelka do irygacji lub przepłukiwań z motylkiem lub zakręciana o poj. 500 ml.](#)

5

[pakiet 3, poz. 14, 15](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 w pozycji 14 i 15 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wklęcia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktów zgodnie z zapisami SWZ.

6

[SWZ: rozdział 5 pkt 5.2 ppkt 5.2.6 i projekt umowy: § 2 ust. 2](#)**Pytanie:**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na wyroby medyczne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów SWZ i projektu umowy odnośnie terminu dostawy zwracamy się z prośbą o modyfikację zakresu terminu realizacji dostaw poprzez jego wydłużenie do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, e-mailem lub faxem, w trybie tzw. „CITO” (pilnym) do 48 godzin w dni robocze od czasu złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

7

[projekt umowy: § 2 ust. 9](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych § 2 ust. 9 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

8

[projekt umowy: § 2 ust. 9](#)**Pytanie:**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 2 ust. 9 w sposób następujący :

„9. W sytuacji, gdy Wykonawca nie jest w stanie dostarczyć produktów leczniczych zgodnych z ofertą w terminie 1 dnia od upływu terminu określonego ust. 2 tego paragrafu, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów u innego dostawcy oraz obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie zakupionych produktów, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiają podtrzymuje zapisy projektu umowy.

9

[projekt umowy: § 5 ust. 1, ust. 2](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów projektu umowy § 5 ust. 1, ust. 2 w sposób następujący:

- „1. Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1% (**słownie: jeden procent**) wartości brutto zamówienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w § 2 ust. 2.
2. W przypadku dostaw w trybie CITO Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1% (**słownie: jeden procent**) wartości brutto zamówienia, za każdą godzinę zwłoki, liczoną od upływu terminu realizacji określonego w § 2 ust. 2.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

10

[projekt umowy: § 5 ust. 5](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów projektu umowy § 5 ust. 5 w sposób następujący:

- „5. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po jednej ze Stron, Stron7a uprawniona może żądać od Strony zobowiązanej zapłaty kary umownej w **wysokości 10% (słownie: dziesięciu procent)** całkowitego wynagrodzenia umownego brutto.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

11

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o dodanie w § 5 umowy następującej treści.

- „12. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.
13. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.12.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

12

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 5 umowy poprzez dodanie w § 5 ustępu 12 i 13 do umowy o następującej treści:

- „12. Strony postanawiają, że zapisy §5 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.
13. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

13

[projekt umowy: § 5](#)**Pytanie:**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 5 ustępu 12 o następującej treści:

"12. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §5 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

14

[pakiet 22, poz. 22](#)**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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w produkcie potwierdziło niezależne badanie wykonane w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

+ załącznik**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze specyfikacją, zarejestrowanego jako lek.

15

[pakiet 27](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu?

+ załącznik**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga produktu zgodnie z zapisami w specyfikacji.

16

[pakiet 9](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 9 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.

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami: 5.2.2:

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego

17

[pakiet 19](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 19 Zamawiający dopuszcza opakowanie typu fiolka?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami: 5.2.11:

Dotyczy pakietu 19: Zamawiający wymaga, aby opakowaniem zaoferowanego produktu był flakon, butelka lub pojemnik z polietylenu.

18

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

Czy zamawiający wymaga aby, **Midazolam** w pakiecie 24 pozycja 12 i 13 posiadał 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, nie wymaga.

19

[pakiet 22, poz. 42](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 22 pozycja 42 aby możliwość mieszania w jednej strzykawce **Metamizolumnatricum** inj 0,5g/ml z **Tramadolem** inj 50mg/ml przed podaniem pacjentowi była potwierdzona zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami: 5.2.14 SWZ:

Dotyczy pakietu 22: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt poz. 26 i 27 Metamizolumnatricum miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym roztworem z poz. 42 Tramadolihydrochloridum.

20

[pakiet 22, poz. 26, 27](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 26, 27 wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolumnatricuminj. 0,5 g/ml, można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolaminj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami: 5.2.14 SWZ:

Dotyczy pakietu 22: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt poz. 26 i 27 Metamizolumnatricum miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym roztworem z poz. 42 Tramadolihydrochloridum.

21

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

Czy zamawiający w pakiecie nr 22 pozycja nr 23 wymaga aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

22

[pakiet 22, poz. 9, 10](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 22 pozycja 9, 10 aby Ceftazydym 1g i 2g zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami 5.2.2:

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego.

23

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

Czy zamawiający w pakiecie 22 pozycja 22 wymaga aby produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* w składzie: Szczip *Lactobacillus rhamnosus* Pen-40% ;Szczip *Lactobacillus rhamnosus* E/N-40% ;Szczip *Lactobacillus rhamnosus* Oxy - 20 %, oraz posiada status rejestracji jako lek?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami: 5.2.17:

Dotyczy pakietu 1 poz. 5 oraz pakietu 22 poz. 22: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

24

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, nie wymaga.

25

pakiet 1, poz. 73

Pytanie:

1. „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:

Zgodnie ze specyfikacją: 5.2.2.:

Zaofertowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego.

26

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:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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 zaofertowania pełnych opakowań.

27**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:

Zamawiający dopuszcza ale zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego.

28**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego.

29*pakiet 1, poz. 7***Pytanie:**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 1 poz. 7 (**Acidum tranexamicum**) - preparat wycofany z oferty producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli z pakietu 1 poz. 7. Produkt jest dostępny. Proszę dokonać wyceny.

30*pakiet 1, poz. 15***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 15 (**Atorvastatinum 20 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymagania rejestracyjne leku oryginalnego.

31*pakiet 1, poz. 18***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 18 (**Bisacodyl czopki**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 6 sztuk w ilości 17 op., ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punktu 5.2.3:

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

32

pakiet 1, poz. 19, 20

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 19, 20 (**Bisoprololifumaras**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

33

pakiet 1, poz. 29

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 29 (**Carvedilolum 6,25 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

34

pakiet 1, poz. 54

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 54 (**Donepezil 10 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

35

pakiet 1, poz. 67

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 67 (**Ferrosi gluconas 200 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

36

pakiet 1, poz. 90

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 90 (**Ketoprofenum 100 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 7 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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

37

pakiet 1, poz. 95

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 95 (**Levofloxacinum 500 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

38

pakiet 1, poz. 104, 105

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 104, 105 (**Metformini h/chl**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

39

pakiet 1, poz. 125

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 125 (**Nicergolinum**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

40

pakiet 1, poz. 130

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 130 (**Olanzapinum 5 mg**) wycenę preparatu w postaci tabletek (zamiast tabletek powlekanych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

41

pakiet 1, poz. 131

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 131 (**Olanzapinum 15 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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

42

pakiet 1, poz. 147

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 147 (**Pregabalinum 75 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 56 szt w ilości 15 op?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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.

43

pakiet 1, poz. 153, 154

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 153, 154 (**Quetiapinum**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

44

pakiet 1, poz. 158

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 158 (**Rosuvastatinum**) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego

45

pakiet 1, poz. 163

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 163 (**Spirolactonum 100 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 17 op?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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.

46

pakiet 1, poz. 184

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 184 (**Voriconazolium 200 mg**) wycenę preparatu o wielkości opakowania 30 szt w ilości 10 op?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.3:

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.

47

pakiet 2, poz. 3

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Prosimy wycenić dostępny produkt.

48

pakiet 2, poz. 18

Pytanie:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 2 poz. 18 (*Etomidatum*) – preparat niedostępny?

Odpowiedź:

Prosimy wycenić dostępny produkt.

49

pakiet 24, poz. 6

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 24 poz. 6 (*Diazepamum 5 mg*) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

50

pakiet 26, poz. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 26 poz. 1 (*Ampicilinum + Sulbactamum*) – wstrzymane wytwarzanie produktu?

Odpowiedź:

Prosimy o zaoferowanie dostępnego odpowiednika.

51

pakiet 1, poz. 22

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 22 (*Budesonidum*) wycenę preparatu o nazwiehandlowej Nebbud?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

52

pakiet 1, poz. 71

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer. inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

53

pakiet 1, poz. 133

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami punkt 5.2.1. i 5.2.2:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

Zaoferowany produkt leczniczy musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego.

54

[pakiet 2, poz. 44](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ.

55

[pakiet 2, poz. 37](#)**Pytanie:**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

1

projekt umowy: § 5, ust. 1÷5

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1-5:

1. Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,5% (słownie: pół procent)** wartości brutto **opóźnionej części** zamówienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części zamówienia.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

2. W przypadku dostaw w trybie CITO Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,5% (słownie: pół procent)** wartości brutto zamówienia, za każdą godzinę zwłoki, liczoną od upływu terminu realizacji określonego w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części zamówienia.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kary umownej w wysokości **0,5% (słownie: pół procent)** wartości brutto zamówienia, w przypadku niewykonywania przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

4. W przypadku nieusunięcia wad w przedmiocie realizacji umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **0,5% (słownie: pół procent)** wartości brutto **wadliwej części** zamówienia, za każdy dzień zwłoki od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wady (tj. jednego miesiąca od momentu zgłoszenia), licząc osobno od każdego zgłoszenia wady, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

5. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po jednej ze Stron, Strona uprawniona może żądać od Strony zobowiązanej zapłaty kary umownej w wysokości **10% (słownie: dziesięć procent) niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

2

projekt umowy

Pytanie:

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:

Zgodnie ze zmianą projektu umowy:

§ 3 ust. 13:

Zamawiający 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 adres poczty e-mail: faktury@clo.com.pl

3*pakiet 3, poz. 5***Pytanie:**

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 3, pozycja nr 5, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego,

w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego z SWZ.

4*pakiet 3, poz. 1, 3÷11, 14÷15***Pytanie:**

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 3, pozycja nr 1,3,4,5,6,7,8,9,10,11,14,15,, opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie, nie zagłębione, samouszczelniające się porty?

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z punktem 5.2.10 SWZ.

5*projekt umowy: § 2 ust. 8***Pytanie:**

Prosimy o dopisanie:

"...dostawy z krótszym terminem ważności możliwe są w wyjątkowych sytuacjach za zgodą zamawiającego".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

6*projekt umowy: § 2 ust. 9***Pytanie:**

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 nie wyraża zgody.

7*projekt umowy: § 5 ust. 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

8*projekt umowy: § 5 ust. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie „cito” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia w trybie "cito" za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

9

[projekt umowy: § 5 ust. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niewykonanie przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

10

[projekt umowy: § 5 ust. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 8,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

11

[projekt umowy: § 5 ust. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.