



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spozmswia.szczecin.pl biuro@spozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 14.10.2021 r.

WZZ-2375-23-1213-09/21

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) pn.: „Dostawa płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia dojelitowego dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie” – nr postępowania: 23/2021.**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SWZ o następującej treści:

**Pytanie nr 1:**

Ze względu na ogłoszone postępowanie na Dostawa płynów infuzyjnych, preparatów do żywienia dojelitowego, znak 23/2021 piszę zapytaniem – czy posiadają Państwo na stanie użyzione pompy do żywienia dojelitowego Flocare Infinity? Jeśli tak to byłabym wdzięczna za podanie ilości i w miarę możliwości numerów seryjnych.

**Odpowiedź nr 1:**

**Zamawiający nie posiada na stanie pomp do żywienia dojelitowego Flocare Infinity.**

**Pytanie nr 2: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi 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.

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca, co może wpłynąć na poprawę komfortu pracy personelu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 2:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**



**Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2**

Czy zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 1,2 wyrazi zgodę na zaferowanie płynu Ringera o składzie 8,6 g chlorku sodu, 0,3 g chlorku potasu i 0,33 g chlorku wapnia. Stężenia elektrolitów: sód 147 mmol/l, potas 4,00 mmol/l, wapń 2,25 mmol/l, chlorki 155,5 mmol/l, opakowanie 500 ml, 1000ml?

**Odpowiedź nr 3:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14, w pozycji 1,2 wymaga opakowania o najniższej wadze po zakończeniu infuzji w systemie zamkniętym ( przy zamkniętym odpowietrzniku ) co w zaistniałej sytuacji epidemiologicznej jest koniecznością? Ponadto pozwoli znacznie obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych i będzie odpowiedzią na drastycznie rosnące koszty z tego tytułu.

**Odpowiedź nr 4:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 5: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 , w pozycji 1,2 wymaga minimalnej objętości resztkowej na poziomie max. 2 % odpowiednio dla każdej objętości 500ml, i 1% dla 1000ml? Przyczyni się to uzyskania oszczędności ponieważ znacząco zmniejszy ryzyko utraty leku oraz zwiększy skuteczność terapii i bezpieczeństwo pacjentów.

**Odpowiedź nr 5:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 6: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1 i 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie również w pakiecie 13 w pozycjach 1,2 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź nr 6:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1 i 2**

Czy zamawiający w pakiecie 13 w poz 1,2 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego 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 nr 7:**

**Zamawiający wymaga, aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów.**

**Pytanie nr 8: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 1,2 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacyn, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń.

**Odpowiedź nr 8:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w zakresie Pakietu nr 13 preparatu bez jonów wapnia.**

**Pytanie nr 9: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 1,2 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów z najniższą zawartością chlorków na rynku poniżej 100 mmol/l? Obniżona zawartość jonów chlorkowych ma zabezpieczyć pacjenta przed wystąpieniem kwasicy hiperchloremicznej.

**Odpowiedź nr 9:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w zakresie Pakietu nr 13 preparatu bez jonów wapnia.**

**Pytanie nr 10: dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1 i 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 13 w pozycji 1,2 wymaga, aby płyn wieloelektrolitowy podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia?

Wymóg produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

**Odpowiedź nr 10:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 11: dotyczy Pakietu nr 12, poz. 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Produkt opakowany jest w worek Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym?

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie 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,

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek,
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca, co może wpłynąć na poprawę komfortu pracy personelu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź nr 11:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 12: dotyczy Pakietu nr 1**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie 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,

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta,
  - redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów,
  - worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją,
  - koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
  - składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca, co może wpłynąć na poprawę komfortu pracy personelu?
- Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaferowanie 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. Ze względu na nasze wieloletnie doświadczenie w zakresie dostarczania produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz sprzętu medycznego, pozwalamy sobie zwrócić uwagę na kwestię zastosowanych wymogów stawianych Oferentom w zakresie dostaw produktów leczniczych opisanego w warunkach udziału w treści postępowania.

Ponadto wnosimy o dokonanie zamian opz oraz rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia poprzez dopuszczenie zgodnie z poniższym:

Zamawiający w treści specyfikacji warunków zamówienia określił w pakiecie nr 1 w poz nr. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 wymagania co do opakowania płynu infuzyjnego jako „Opakowania stojące z dwoma jałowymi portami. Jest to zapis, który wyklucza wzięcie udziału w postępowaniu firmę Baxter Polska Sp. z o. o., która również w swoim portfolio posiada płyny infuzyjne, które są pakowane w worki typu Viaflo.

Pragniemy zauważyć, że worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowymi-czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi 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.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

#### **Odpowiedź nr 12:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 13: dotyczy Pakietu nr 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 3 w pozycji 1 wymaga, aby płyn infuzyjny podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia?

Wymóg produktów w opakowaniach z podażą płynów w systemie zamkniętym, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Worek Viaflo umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Należy mieć na uwadze, że podstawowym elementem zamkniętej linii infuzyjnej jest opakowanie z płynem infuzyjnym, które zgodnie z definicją Rosenthal'a ma spełniać kilka wymogów:

- samozapadające się ściany,
- brak konieczności napowietrzania,
- dwa niezależne porty,
- objętość rezydualna nie przekraczająca 5% objętości.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym, spełniają wszystkie powyższe wymogi i charakteryzują się niską objętością resztkową - poniżej 5% objętości potwierdzoną odpowiednim dokumentem, a co za tym idzie dostarczają ponad 98% objętości leku. Obniża to koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

#### **Odpowiedź nr 13:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 14: dotyczy Pakietu nr 23**

Zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 dietę kompletną pod względem odżywczym, wysokobiałkową, zawartość: białka 6,3 g /100ml , węglowodany 14,2 g/ 100ml zawierającą mieszanę białek serwatkowych, kazeiny, soi, grochu, hiperkaloryczną (1,25 kcal/ml), bezresztkową, klinicznie wolną od laktozy % energii z: białka - 20%, węglowodanów- 45%, tłuszczu- 35%, o osmolarności 275 mOsmol/l, w opakowaniu 1000 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań?

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający dopuszcza, jeżeli w składzie mieszaniny będą substancje zawarte w SWZ.**

**Pytanie nr 15: dotyczy Pakietu nr 25**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie diety do podaży doustnej, gotowa do wypicia, wysokoenergetyczna, 1,28 kcl/100 ml, bogatobiałkowa 8,8 g/100 ml zawierająca argininę, dla pacjentów z odleżynami i trudno gojącymi się ranami.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16: dotyczy § 6 ust. 7) Wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 17: dotyczy § 7 ust. 7 Wzoru umowy**

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

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:
  - 1) jednostronnego rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 6 ust. 2;
  - 2) zwłoki w uzupełnieniu asortymentu w wysokości 0,5 % wartości brutto opóźnionej części uzupełnianego asortymentu, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części uzupełnianego asortymentu;
  - 3) zwłoki w rozpatrzeniu zgłoszonej Wykonawcy przez Zamawiającego reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto całkowitej reklamowanego asortymentu, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego asortymentu;
  - 4) zwłoki w uzupełnieniu reklamowanego asortymentu w wysokości 0,5% wartości brutto całkowitej reklamowanego asortymentu, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego asortymentu.

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 18: dotyczy Wzoru umowy**

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 nr 18:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 19: dotyczy § 6 ust. 8 Wzoru umowy**

Do treści § 6 ust. 8 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź nr 19:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 20: dotyczy § 10 ust. 1 Wzoru umowy**

Prosimy o zmianę zapisu wzoru umowy w § 10 ust. 1 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia licząc od następnego dnia po upływie terminu dostawy.

**Odpowiedź nr 20:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 21: dotyczy § 10 ust. 2 Wzoru umowy**

Prosimy o zmianę zapisów umowy w § 10 ust. 2 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości nie większej niż 1% wartości niezrealizowanego przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź nr 21:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 22: dotyczy § 13 ust. 5 Wzoru umowy**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu § 13 ust. 5 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź nr 22:**

**Zamawiający informuje, że we Wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ nie znajduje się § 13 ust. 5.**

**Pytanie nr 23:**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odpowiedź nr 23:**

**Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego niedostępności.**

**Pytanie nr 24:**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej i odwrotnie, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 24:**

**Należy wycenić lek mający taką samą postać jaka jest opisana w SWZ, jeżeli kontrahent chce wycenić lek różniący się postacią należy każdorazowo zapytać Zamawiającego.**

**Pytanie nr 25:**

Prosimy o sprecyzowanie, w jaki sposób należy wyliczyć wartość brutto oferty: czy wartość brutto należy wyliczyć mnożąc cenę brutto przez ilość jednostek, czy do wartości netto dodając VAT?

**Odpowiedź nr 25:**

**Wartość brutto dla poszczególnej pozycji w Szczegółowej ofercie cenowej, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ należy wyliczyć mnożąc cenę jednostkową brutto przez ilość jednostek.**

**Pytanie nr 26, dotyczy Pakietu nr 1:**

Czy z uwagi na sytuację epidemiologiczną, uregulowania Resolucji oraz standardy Zamawiający będzie wymagał zaofiarowania płynów infuzyjnych w opakowaniach Ecoflac plus które gwarantują przygotowanie i infuzję leków w systemie zamkniętym?

Opakowanie w systemie zamkniętym wykazuje m.in. całkowitą zapadalność bez potrzeby napowietrzania oraz objętość resztkowa w opakowaniu po podaniu zawartości nie przekracza 5% nominalnej objętości dzięki czemu zapewnia równomierną i pełną podaż leku. Zmiana z otwartego na zamknięty system infuzyjny zmniejsza częstość występowania zakażeń odcewnikowych (CLABSI).

**Odpowiedź nr 26:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 27, dotyczy Pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 wymaga dostaw preparatu 4% w pełni sukcylinowanej żelatyny?

**Odpowiedź nr 27:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 28, dotyczy Pakietu nr 7 i 8:**

Czy Zamawiający w Pakietach nr 7 i nr 8 wymaga dostaw oryginalnego leku w technologii lipuro?

**Odpowiedź nr 28:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, zmienia treści SWZ. Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/pn/spzozmswia>: zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ – Szczegółową ofertę cenową.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego działając na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy Pzp, dokonuje zmiany terminu składania i otwarcia ofert.

Zamawiający zmienia termin składania ofert na dzień: **27 października 2021 r. do godz. 10:00.**

Otwarcie ofert zostanie przeprowadzone w dniu **27 października 2021 r. o godz. 10:30.**

Miejsce składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy Rozdziału XVII SWZ, gdzie pkt. 1 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca będzie związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **90 dni, tj. do dnia 24.01.2022 r.**”

SP ZOZ MSWiA w Szczecinie  
DYREKTOR  
dr Elżbieta Kasprzak