



Czeladź, dnia 04.10.2024 r.

Znak sprawy: DZA.381.24.5.2024

**Do wszystkich  
Wykonawców**

Dot. Postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) – na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający informuje, że Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**Pytanie nr 1**

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

**Odpowiedź:**

Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Zamawiający w załączniku nr 2 do SWZ, t.j. w formularzu asortymentowo-cenowym opisał sposób przeliczania opakowań.

**Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

**Pytanie nr 4**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawki i odwrotnie.

**Pytanie nr 5**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo.

**Pytanie nr 6**

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



**Odpowiedź:**

Zamawiający w załączniku nr 2 do SWZ, t.j. w formularzu asortymentowo-cenowym opisał sposób przeliczania opakowań.

**Pytanie nr 7**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz.64 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w pakiecie 3 poz. 64 nie dopuszcza do postępowania produktu Citra-Lock™ (cytrynian sodu).

**Pytanie nr 9**

Dotyczy pakietu 3 poz 64 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza produktu o pojemności 5 ml pakowanego po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 3 poz. 64 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzieli z pakietu 3 poz. 64.

**Pytanie nr 11**

Czy w Pakiecie nr 3 poz. 66 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

**Odpowiedź:**

W Pakiecie nr 3 poz. 66 (Hydrocortisone) Zamawiający nie wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.10.b termin dostaw „na cito” z 6 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 zaferowania 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 zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §2. ust.10. lit. b) Wzoru umow



**Pytanie nr 13**

Czy w par. 2.13 Zamawiający wykreśli „lub producenta”? Wykonawca odpowiada tylko za zwłokę w dostawie, a więc za zawnioną przez siebie nieterminową dostawę. Opóźnienia ze strony osób trzecich nie są podstawą odpowiedzialności Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §2 ust. 13 Wzoru umowy

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w par. 5.1.a zamiast kary za godzinę opóźnienia wprowadzi karę za dzień opóźnienia? Obecny zapis wprowadza kary umowne (12% dziennie) w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §5 ust. 1 lit. a) Wzoru umowy

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.c z 20% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §5 ust. 1 lit. c) Wzoru umowy

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w par. 7 wyłączy zapisy o stawce VAT jako podlegające aneksowaniu? Zmiana stawki VAT winna wchodzić w życie automatycznie w dacie zmiany przepisów prawa. Konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu może grozić Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §7 Wzoru umowy

**Pytanie nr 17**

Prosimy o doprecyzowanie sformułowania, użytego bezpośrednio w formularzu asortymentowo-cenowym dla pakietu 18 poz. 3, Zamawiający wskazał na użyczenie parowników, jednocześnie pozostawiając do wyceny wyżej wymienione pozycje (parowniki do podawania desfluranu i sevofluranu).

Użyczenie stanowi nieodpłatne oddanie rzeczy do używania, prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje wyceny dzierżawy parowników w ilościach i na czas obowiązywania umowy? Brak wskazania na poprawność przygotowania wyceny w powyższym zakresie może w konsekwencji doprowadzić do braku możliwości porównania i oceny złożonych ofert a tym samym doprowadzić do konieczności unieważnienia postępowania.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje użyczenia parowników. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 18 poprzez wykreślenie poz. 3 z formularza asortymentowo – cenowego.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 1 i 2 wymaga dostarczania preparatu w butelce nie szklanej ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest sevofluran i desfluran. Prosimy o przychylenie się do powyższego i ustanowienie wymogu zaoferowania produktu w butelce innej niż szklana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 1 i 2 wymaga dostarczania preparatu w butelce aluminiowej. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 18 w poz. 1 i 2.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 poz. dopuści zaoferowanie produktu desfluran 250 ml x 210 szt. Ponadto zwracam się z prośbą o informację dotyczącą ilości aparatów do znieczulenia oraz ilość parowników użytkowanych przez szpital.

**Odpowiedź:**



Zamawiający w pakiecie nr 18 poz. nie dopuszcza zaoferowanie produktu desfluran 250 ml x 210 szt. Zamawiający używa łącznie 12 parowników.

**Pytanie nr 20**

Do §2 ust. 15 wzoru umowy. Prosimy o wyjaśnienie, kto i na podstawie jakich kryteriów będzie oceniał, że wymagana przez Zamawiającego w §2 ust. 15 wzoru umowy szczegółowa kalkulacja kosztów wykonania zamówienia, przedstawiona przez Wykonawcę może być nieprecyzyjna albo nierzetelna, co stanowiło będzie dla Zamawiającego powód do ewentualnej odmowy zmiany wysokości wynagrodzenia wykonawcy w całości lub części?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż w umowie stanowiącej załącznik nr 8 do SWZ brak jest w §2 ust. 15 wzoru umowy zapisów dotyczących kalkulacji nieprecyzyjnej albo nierzetelnej, którą przywołuje w pytaniu Wykonawca.

**Pytanie nr 21**

Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% za każdą godzinę opóźnienia liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §5 ust. 1 lit. a) Wzoru umowy

**Pytanie nr 22**

Do §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §5 ust. 1 lit. b) Wzoru umowy

**Pytanie nr 23**

Do §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Prosimy o usunięcie z projektu umowy postanowienia §5 ust. 1 lit. c), nakładającego na Wykonawcę dodatkową karę umowną z tytułu dokonania zakupu interwencyjnego, spowodowanego niedostarczeniem w terminie towaru lub towaru wolnego od wad. Nadmieniamy, że Zamawiający zastrzegł w umowie wiele środków dyscyplinujących oraz kompensacyjnych, możliwych do wykorzystania w okoliczności opóźnienia w realizacji dostawy lub reklamacji. Wśród nich wymienić należy zastrzeżoną w §5 ust. 1 lit. a) oraz §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy, możliwość naliczenia kary umownej za opóźnienia w realizacji dostawy lub reklamacji, czy wynikającą z treści §6 ust. 2 możliwość rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewywiązania się z terminu realizacji dostawy lub

reklamacji. Ponadto, §4 ust. 6 wzoru umowy zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego dostawcy oraz dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego. W związku z powyższym, uważamy dodanie, do i tak już obszernego katalogu, kolejnego rodzaju kary za rażąco wygórowane oraz przekraczające granice motywacji Wykonawcy do realizacji zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu §5 ust. 1 lit. c) Wzoru umowy

**Pytanie nr 24**

Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust. 1 lit. d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ za daną część zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §5 ust. 1 lit. d) Wzoru umowy

**Pytanie nr 25**

Do §7 ust. 5 lit. c), ust. 6 w zw. z §2 ust. 15 wzoru umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §2 ust. 15, §7 ust. 5 lit. c), ust. 6 wzoru umowy poprzez:

a) usunięcie z §2 ust. 15 postanowienia nakładającego na Wykonawcę obowiązek doręczenia Zamawiającemu w terminie 10 dni od zawarcia umowy szczegółowego zestawienia obejmującego szczegółową kalkulację ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, pod rygorem utraty prawa do zwiększenia wysokości wynagrodzenia



ze względu na okoliczności wskazane w §7 ust. 5 lit. c) oraz zastąpienie go postanowieniem stanowiącym, że przesłanką waloryzacji będzie wykazanie przez Wykonawcę wzrostu kosztów realizacji przedmiotu umowy poprzez przedłożenie – innych aniżeli ww. kalkulacja – dokumentów, o których mowa w §7 ust. 8, tj. dokumentów potwierdzających wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu umowy, bowiem ww. postanowienie wypacza sens zmiany art. 439 ustawy Prawo zamówień publicznych?

b) usunięcie postanowienia §7 ust. 5 lit. c) ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

c) zmianę postanowienia §7 ust. 6 w ten sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający posiadali uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że wymóg przedłożenia przez Wykonawcę w terminie 10 dni od daty zawarcia umowy szczegółowej kalkulacji cen materiałów oraz kosztów realizacji zamówienia pod rygorem utraty prawa do waloryzacji stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych (dalej jako: PZP).

W kwestii obowiązku przedłożenia rzeczowej kalkulacji podkreślenia wymaga, że przesłanka ta w sposób nadmierny oraz niezgodny z prawem ogranicza ustawowe uprawnienie Wykonawcy do waloryzacji wynagrodzenia. Jakkolwiek bowiem prawodawca przyznał Zamawiającym pewną swobodę w kształtowaniu treści klauzul waloryzacyjnych, tak nie należy tracić z pola widzenia, że Zamawiający zobowiązany jest dostosować jej kształt do charakteru oraz specyfiki konkretnego zamówienia (vide: wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 4 maja 2022 r., sygn. akt: KIO 1085/22). Mając na uwadze, że w przedmiotowej sprawie realizacja zamówienia polegać ma na dostawie produktów leczniczych – których oferowana cena ustalana jest wyłącznie na podstawie cen producenta oraz przyjętej przez Wykonawcę marży – za niedopuszczalne uznać należy nałożenie na Wykonawcę obowiązku przedstawienia ww. kalkulacji. Wymóg ten sprzeciwia się przepisom powszechnie obowiązującego prawa oraz stanowi naruszenie zasad uczciwej konkurencji. Ponadto wymóg zawarty w §2 ust. 15 wzoru umowy, stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa. Zgodnie bowiem ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów) oraz stosowane rozwiązania organizacyjne. Informacje te stanowią zbiór wypracowanych w praktyce metod prowadzenia własnej działalności gospodarczej, wpływający na sposób budowania ceny oferty. Ten wypracowany sposób wyceny stanowi zaś istotną dla wykonawcy wartość gospodarczą, ponieważ pozwala mu na utrzymywanie jego przewagi konkurencyjnej nad innymi podmiotami działającymi w tej samej branży (vide: wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lutego 2016 r., sygn. akt: KIO 149/16; wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 1 czerwca 2012 r., sygn. akt: KIO 995/12). W związku z powyższym – celem doprowadzenia do stanu zgodności postanowień wzoru umowy z prawem – za zasadną należy uznać zmianę treści §2 ust. 15 wzoru umowy w zaproponowany powyżej sposób. Co do samego zaś rygoru utraty prawa do waloryzacji w razie nieprzedłożenia ww. kalkulacji należy wskazać, że takie ukształtowanie pozycji Wykonawcy wypacza sens ww. regulacji i stanowi jedynie pozorną realizację art. 439 PZP i jako takie pozostaje w jawnej sprzeczności z przepisem ustawy. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie zgodnie podnosi się, że celem zastosowania art. 439 Prawa zamówień publicznych powinno być faktyczne umożliwienie zmiany wysokości wynagrodzenia wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Dla prawidłowego zastosowania tego przepisu nie jest zatem wystarczające formalne zawarcie w projektach umów postanowień dotyczących kwestii w tym przepisie wymaganych, ale konieczne jest takie określenie zasad waloryzacji, które da stronom umowy szansę na zmianę wysokości wynagrodzenia uwzględniającą zmiany cen na rynku i na rozłożenie ryzyka wzrostu cen na obie strony umowy (vide: wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 14 czerwca 2022 r., sygn. akt: KIO 1192/22). Innymi słowy, postanowienia waloryzacyjne nie mogą sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku ich zawarcia w umowie, lecz powinny pozwalać na rzeczywiste ich zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, red. Marzena Jaworska, Dorota Grześkowiak-Stojek, Julia Jarnicka, Agnieszka Matusiak, wyd. 4, art. 439). Przenosząc powyższe konstatacje na grunt kwestionowanego §2 ust. 15 wzoru umowy, nie ulega wątpliwości, że postanowienie to stanowi jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. Zamawiający uzależnia bowiem możliwość skorzystania przez Wykonawcę z ustawowego uprawnienia do waloryzacji od realizacji wymogu sprzecznego z prawem, a przy tym narażającego go na ujawnienie tajemnicy przedsiębiorstwa. Odnosząc się zaś do §7 ust. 5 lit. c) wzoru umowy, ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, stwierdzić należy, że postanowienie to w



żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu

zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób, aby wyeliminować z umowy nieważne postanowienia umowne.

Niezależnie od powyższego, zwracamy uwagę na sformułowanie zawarte w §7 ust. 5 wzoru umowy, który stanowi, że w razie zaistnienia wskazanych w postanowieniu okoliczności „Strony dopuszczają zmiany w umowie”. Postanowienie to uznać należy za niewystarczająco stanowcze oraz precyzyjne w kontekście klauzuli waloryzacyjnej, albowiem jego literalna wykładnia sugeruje, że Zamawiający może, lecz nie musi przystać na waloryzację wynagrodzenia w razie zaistnienia przesłanek waloryzacji, uregulowanych w dalszych ustępach umowy. Mając zaś na uwadze, że klauzula waloryzacyjna winna działać automatycznie w ten sposób, że zajście określonych przesłanek wskazanych w umowie powinno powodować automatyczne dokonanie zmiany umowy – bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń woli (vide: P. Granecki, I. Granecka, Poradnik dla Wykonawcy. Jak wygrać przetarg? Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, umowy, Warszawa 2022) – prosimy o zmianę zastrzeżenia §7 ust. 6, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust. 5 lit. b) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §2 ust. 15, §7 ust. 5 lit. c) ust. 6 Wzoru umowy

**Pytanie nr 26**

Do §7 ust. 5 lit. h) wzoru umowy: Zwracamy się z prośbą o zmianę treści §5 ust. 7 lit. h) wzoru umowy w taki sposób aby ewentualne zwiększenie wartości zamówienia miało odniesienie do konkretnych pozycji asortymentowych, a nie do wartości całej umowy np. poprzez nadanie mu brzmienia: „zwiększenia ilości poszczególnych Produktów leczniczych w stosunku do ilości określonych w umowie o nie więcej niż 10% wartości każdej pozycji i/lub wydłużenia terminu obowiązywania umowy na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy pod warunkiem, że łączna wartość zmian będzie mniejsza niż progi unijne w rozumieniu ustawy Prawo Zamówień Publicznych i będzie mniejsza od 10% pierwotnej wartości brutto umowy i wynikać będzie ze zmiany potrzeb Zamawiającego w stosunku do pierwotnie przyjętych wynikające w szczególności ze: wzrostu liczby pacjentów, wzrostu liczby zabiegów, zmiany procedur w szpitalu itp. Cena Produktów leczniczych w ramach zwiększonych limitów ilościowych będzie nie wyższa niż pierwotnie określona w umowie.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia §5 ust. 7 lit. h) Wzoru umowy

**Pytanie nr 27**

Do §7 ust. 6 oraz 7 wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że treść §7 ust. 6 oraz 7 miała odnosić się do §7 ust. 5 lit. c) a nie do §7 ust. 5 lit. b) wzoru umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyjaśnia, iż treść §7 ust. 6 odnosi się do §7 ust. 5 lit. b) wzoru umowy, a treść §7 ust. 7 odnosi się do §7 ust. 5 lit. c)

**Pytanie nr 28**

Dotyczy pakietu 1 poz.63 Prosimy o podanie właściwej dawki leku, podana dawka nie występuje na rynku.

**Odpowiedź:**

Pakiet 1 pozycja 63 - właściwa dawka leku to 100mg. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 1 poz. 63

**Pytanie nr 29**

Dotyczy pakietu 1 poz.69 czy Zamawiający w poz 69 dopuści lek w postaci kapsułek?



**Odpowiedź:**

Zamawiający w pakiecie 1 poz.69 dopuści lek w postaci kapsułek.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy pakietu 1 poz. 98 Prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości sztuk?

**Odpowiedź:**

Pakiet 1 poz. 98 - 1360szt.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakietu 12 poz. 14 Prosimy o podanie w poz 14 wymaganej wielkości ( rozmiaru matrycy) , dostępne są cztery różne rozmiary matrycy.

**Odpowiedź:**

Pakiet 12 pozycja 14 - wielkość matrycy 3 x 2.5cm. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 12 poz. 14

**Pytanie nr 32**

Dotyczy pakietu 17 poz. 12 Podana w poz.12 dawka jest błędna, prosimy o podanie właściwej dawki leku.

**Odpowiedź:**

Właściwa nazwa substancji czynnej to Clarithromycinum, dawka bez zmian. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 17 poz. 12

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 98. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?  
(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo-cenowym Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 4 saszetki o składzie chemicznym zgodnym z SWZ.

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 114. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:**

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

**Pytanie nr 35**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wydzieli pozycji 8 z pakietu 8.

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pakietu 3 poz. 104 Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pakietu 5 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ.



**Pytanie nr 38**

Dotyczy pakietu 1 poz. 147 Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści do wyceny lek na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pakietu poz. 6 . W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pakietu 11 poz.16 W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 41**

Dotyczy pakietu 11 poz.17 W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 42**

Dotyczy pakietu 1 poz. 13 W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 43**

Dotyczy pakietu 1 poz. 96, 97. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 44**

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:**

Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.





#### Pytanie nr 45

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:

Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

#### Pytanie nr 46

Czy w Pakiecie nr 1 poz 76\_Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego .

#### Pytanie nr 47

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 76 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym.

#### Pytanie nr 48

Czy w Pakiecie 1 poz 131\_Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań).

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie $5 \times 10^9$ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie $5 \times 10^9$ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo EnteroDr w swoim składzie nie posiada substancji alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu EnteroDr.



#### Pytanie nr 49

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 132 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr w otwieranych kapsułkach? Otwarcie kapsułki i rozpuszczenie jej zawartości w płynie nie wpływa na działanie produktu.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu EnteroDr.

#### Pytanie nr 50

Czy w Pakiecie nr 3 poz 133 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo produkt ProbioDr nie zawiera substancji alergizujących: glutenu, laktozy i białek mleka krowiego

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza produktu ProbioDr.

#### Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu 1 poz.63

Prosimy o doprecyzowanie jakiej dawki leku wymaga Zamawiający. Fenofibrat 50mg nigdy nie było zarejestrowane na rynku polskim.

#### Odpowiedź:

Pakiet 1 pozycja 63 - właściwa dawka leku to 100mg. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 1 poz. 63

#### Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu 1 poz.80

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Imipenem+Cylast. Ranbaxy 500mg+500mg\*1fiolka a 30ml

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparatu Imipenem + Cylast. Ranbaxy 500mg+500mg\*1fiolka a 30ml

#### Pytanie nr 53

Dotyczy Pakietu 1 poz.81

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać na rynku.

#### Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu.



**Pytanie nr 54**

Dotyczy Pakietu 1 poz.82

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać na rynku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 55**

Dotyczy Pakietu 1 poz.98

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 48saszetek.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem w formularzu asortymentowo-cenowym Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 4 saszetki) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ.

**Pytanie nr 56**

Dotyczy Pakietu 1 poz.129

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 57**

Dotyczy Pakietu 1 poz.130

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać na rynku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 58**

Dotyczy Pakietu 3 poz. 37

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 59**

Dotyczy Pakietu 3 poz. 46

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 5ml z przeliczeniem liczby opakowań handlowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat konfekcjonowany po 5ml z przeliczeniem ilości opakowań adekwatnie do ilości mililitrów w jednym opakowaniu.

**Pytanie nr 60**

Dotyczy Pakietu 3 poz.72

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności fiołki 20ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności fiołki 20ml. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 3 poz. 72

**Pytanie nr 61**

Dotyczy Pakietu 7 poz.14

Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności aerozolu wymaga Zamawiający – 30ml czy 55ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga 55ml. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 7 poz. 14



**Pytanie nr 62**

Dotyczy Pakietu 7 poz.28

W związku z zakończeniem produkcji preparatu w postaci kremu - prosimy o dopuszczenie zaferowania preparatu w postaci maści.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu w postaci maści.

**Pytanie nr 63**

Dotyczy Pakietu 8 poz. 6

W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wykreśla pozycji. Na dzień udzielenia niniejszych odpowiedzi Zamawiającemu nie są znane przypadki braków na rynku asortymentu będącego przedmiotem zamówienia. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu należy podać w ofercie ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 64**

Dotyczy Pakietu 9 poz.16

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu? Jest to jedyna dostępna postać na rynku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli preparat w postaci o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie nr 65**

Dotyczy Pakietu 16 poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat 2-składnikowy? Nie ma na rynku preparatu zawierającego Amoxicillinum w wymaganej dawce.

**Odpowiedź:**

Zamawiający miał na myśli preparat 2-składnikowy.

**Pytanie nr 66**

Dotyczy Pakietu 17 poz. 12

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 300mg? Jest to jedyna dostępna dawka na rynku.

**Odpowiedź:**

Właściwa nazwa substancji czynnej to Clarithromycinum, dawka bez zmian-500mg. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 17 poz. 12

**Pytanie 67**

**Dot. Pak. 1, poz. 2**

W związku z zakończoną produkcją leku pakowanego po 5g czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku ACC Optima 600mg x 10sasz (1,6g)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie leku ACC Optima 600mg x 10sasz (1,6g).

**Pytanie 68**

**Dot. Pak. 1, poz. 9, 69**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie leku w postaci kapsułek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie leku w postaci kapsułek.

**Pytanie 69**

**Dot. Pak. 1, poz. 21, 22, 95**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie leku w postaci tabletek zwykłych?





**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek zwykłych.

**Pytanie 70**

**Dot. Pak. 1, poz. 70, 133, 138, 145**

**Pak. 3, poz. 31, 35, 40, 41, 42, 105, 107, 113, 114, 118, 126-131**

**Pak. 8, poz. 2**

**Pak. 9, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych.

**Pytanie 71**

**Dot. Pak. 1, poz. 81, 82, 129, 130**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 72**

**Dot. Pak. 1, poz. 147**

W związku z zakończoną produkcją wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Vitamin B1-ratiopharm 100mg/2ml 5amp/obc dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Vitamin B1-ratiopharm 100mg/2ml 5amp dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie 73**

**Dot. Pak. 3, poz. 70**

W związku z zakończoną produkcją leku pakowanego po 50g czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku pakowanego po 100g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku pakowanego po 100g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie 74**

**Dot. Pak. 3, poz. 103**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek drażowanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek drażowanych.

**Pytanie 75**

**Dot. Pak. 3, poz. 104**

**Pak. 5, poz. 6**

W związku z długotrwałym brakiem wymaganego leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pytanie 76**

**Dot. Pak. 7, poz. 14**

Prosimy o określenie wymaganej pojemności leku. Na rynku jest dostępny lek o pojemności 30ml oraz 55ml.



**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga 55 ml. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 7 poz.14

**Pytanie 77**

**Dot. Pak. 7, poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci żelu? Na rynku nie ma leku w postaci maści.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci żelu.

**Pytanie 78**

**Dot. Pak. 7, poz. 28**

W związku z zakończoną produkcją leku w postaci kremu Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci maści?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci maści.

**Pytanie 79**

**Dot. Pak. 9, poz. 16**

W związku z zakończoną produkcją leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu.

**Pytanie 80**

**Pak. 16, poz. 4**

Na rynku nie ma leku Amoxicillinum w dawce 625mg. Czy Zamawiający miał na myśli lek Amoxicillinum + Acidum clavulonicum w dawce 625mg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowanie leku Amoxicillinum + Acidum clavulonicum w dawce 625 mg. W związku z powyższym Zamawiający poprawia formularz asortymentowo – cenowy w zakresie pakietu 16 poz. 4

**Pytanie 81**

**Dot. Pak. 16, poz. 17**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci worków?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci worków.

**Pytanie 82**

**Dot. Pak. 17, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.

**Pytanie 83**

**Dot. Pak. 23, poz. 15**

Na rynku jest dostępny lek jedynie o gramaturze 3g. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maści o gramaturze 3 g w ilości 10 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maści o gramaturze 3 g w ilości 10 szt.





**Pytanie 84**

**Dot. Pak. 23, poz. 27**

Na rynku jest dostępny lek jedynie o pojemności 10ml. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maści o pojemności 10ml w ilości 5 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maści o pojemności 10ml w ilości 5 szt.

**Pytanie 85**

**Dot. pakietu 13**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu posiadającego rejestrację jako produkt leczniczy.

**Pytanie 86**

**Dot. pakietu 13**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zarejestrowane wskazanie w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

**UWAGA**

Stosownie do art.137 ust.1 Pzp Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

Zmianie ulega treść Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie Pakietu **nr 1, 3, 7, 12, 16, 17, 18** (Formularz asortymentowo - cenowy) zgodnie z odpowiedzią na pytanie **17, 18, 28, 31, 32, 51, 60, 61, 66, 76, 80** – zmieniony formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

W związku z art. 137 ust. 6 Pzp Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert, a także termin związania ofertą.

**Termin składania ofert upływa w dniu 16.10.2024 r., o godzinie 09.00.**

**Termin otwarcia ofert upływa w dniu 16.10.2024 r., o godzinie 10.00.**

**Termin związania ofertą upływa w dniu 25.01.2025 r.**

Niniejsze terminy mogą ulec dalszemu przedłużeniu.

DYREKTOR  
Zagłębiowskiego Szpitala Klinicznego  
41-250 Czeladź, ul. Szpitalna 40  
mgr Aldona Sylwa

