



Szpital Powiatowy Sp. z o.o.
ul. Doktora Jerzego Gerarda Koppa 1 E
87-400 Golub-Dobrzyń

NIP: 878-16-89-844

Regon: 871552334

Centrala - tel. 56 683 22 91 do 93

Sekretariat - tel./fax - 56 683 2205

e-mail: sekretariat@szpitalgolub.pl

Znak sprawy: DTZ.382.2.2023

Golub-Dobrzyń, dnia 27.03.2023 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawa leków i innych dla Szpitala Powiatowego Sp. o. o. w Golubiu-Dobrzyniu”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr 2023/S 056-164697 z dnia 20.03.2023 r., stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgolub>.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

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:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 2

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku farmaceutycznym zarejestrowane są różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- tabletki powlekane na tabletki;
- tabletki na kapsułki ;
- tabletki na drażetki;
- tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania.

Pytanie 3

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 57, 58)

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 57 i 58 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91, 92)

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 91 i 92 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 91, 92)

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 91 i 92 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 3, poz. 24)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w pakiecie 3 pozycja 24 w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 4, poz. 3, 4)

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Lignocainum 2% roztw. pak. x5amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości x800 opak.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w pakiecie 5 pozycja 6 w opakowaniu zbiorczym po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 5, poz. 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Ondansetron Kabi 2 mg/ml; 4 ml, roztw.do wstrz., 5 amp, który można podać dożylnie lub za pomocą infuzji dożylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 8, poz. 46)

Czy Zamawiający w **pakiecie 8 pozycja 46** wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 8, poz. 47)

Czy Zamawiający w **pakiecie 8 pozycja 47** wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 8, poz. 62, 63)

Czy Zamawiający w **pakiecie 8 pozycja 62 i 63** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1, 9)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1,9 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 9, poz. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 4 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10, 11)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 10,11 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2, 3)

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2 i 3. Proszę o wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. (Produkt Dolcontral ma status- zakończona produkcja).

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 14, poz. 2)

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr Zasyпка o takiej samej zawartości allantoiny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 14, poz. 40)

Czy w Pakiecie nr 14 poz. 40 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 15)

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 dopuści Sevoflurane Baxter w aluminiowej butelce ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania Safe T Seal-fabrycznie zamontowanym adapterem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 15)

Prosimy o podanie wymaganej liczby użyczonych/dzierżawionych parowników w pakiecie 15

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga użyczenia dwóch parowników.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy w Pakiecie nr 21 poz. 6 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy w Pakiecie nr 21 poz. 6 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 21, poz. 10)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g) opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 26, poz. 2)

Dot. pak. 26 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Niejonowy, rozpuszczalny w wodzie, niskooosmolarny, monomeryczny, trójjodowy radiologiczny środek kontrastowy zawierający joheksol.350mgJ/ml roztw.d/wst. **Butelka 200ml x 10 z przeliczeniem ilości x15 opak.?**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 27, poz. 7)

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 pozycja 7** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu flakon, pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 27, poz. 8)

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 pozycja 8** wyrazi zgodę na zaoferowanie proszek do sporządzania roztworu do infuzji w opakowaniu fiolka, pakowanym po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 28, poz. 4)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 28 pozycja 4** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 28, poz. 5)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 28 pozycja 5** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka, pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 28, poz. 9)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 28 pozycja 9** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 28, poz. 10, 11, 12)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 28 pozycja 10,11,12** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 29, poz. 3)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 29 pozycja 3** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 30, poz. 2, 3, 4)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 30 pozycja 2,3,4** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego do infuzji, pakowanego po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 30, poz. 5)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 30 pozycja 5** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 36

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 38 (dot. § 1 ust. 2)

Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §10 ust. 1 pkt 6 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 2 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych i nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 39 (dot. § 1 ust. 6)

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie §1 ust. 6 lub o taką jego modyfikację, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego i osób trzecich związane z zastosowaniem towaru, który nie spełnia wymogów wynikających z przepisów prawa. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna – może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują bowiem wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna nie jest wytwórcą produktu leczniczego, a zatem nie może ponosić nieograniczonej odpowiedzialności finansowej i prawnej za niezgodności produktów leczniczych z umową (a zatem również za

ich oznakowanie, etykiety, opakowania etc.), czy też ponosić odpowiedzialności za roszczenia osób trzecich związane z niebezpieczeństwem produktu wobec Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 40 (dot. § 3 ust. 5)

Do §3 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 41 (dot. § 3 ust. 9)

Do §3 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o zmianę zapisu §3 ust. 9 wzoru umowy w taki sposób, aby Zamawiający miał możliwość zwrotu części partii zamówionego towaru w terminie do 7 dni od dnia dostawy".

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę §3 ust. 9 otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu części partii zamówionego towaru w terminie do 7 dni, licząc od dnia dostawy.”.

Pytanie 42 (dot. § 4 ust. 9, § 9 ust. 2 lit. b))

Do §4 ust. 9, §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 43 (dot. § 5 ust. 7)

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie odpowiednich postanowień §5 ust. 7 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 44 (dot. § 8 ust. 1 lit. c))

Do §8 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna za odstąpienie od umowy wynosiła 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę §8 ust. 1 lit c) otrzymuje brzmienie:

„c) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto Pakietu ... lub, ... lub, ... lub, ... lub, umowy brutto określonej w § 5 ust. 1. ”.

Pytanie 45 (dot. § 9 ust. 6)

Do §9 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §9 ust. 6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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 wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 46 (dot. § 9 ust. 6 lit. a))

Do §9 ust. 6 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 6 lit. a) wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15% 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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 47 (dot. § 9 ust. 6 lit. b))

Do §9 ust. 6 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Pełnomocnik

Sylwia Kulewska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej