



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**  
**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**  
Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29  
Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00  
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

SP ZOZ/DZ/49/2022/1

Myszków, 26.01.2023 r.

**WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1**

*dotyczy postępowania o wartości przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ww. ustawy pn.:*

**Dostawy produktów leczniczych, środków kontrastowych, środków żywieniowych dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Myszkowie**

ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,  
pod nr 2023/S 015-035849

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi, dodatkowo zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

**Pytanie 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 1:** Zamawiający wymaga podania ceny, w jakiej lek będzie sprzedawany. Sposób postępowania określono w SWZ (rozdział II ust. 1 pkt 3 tiret trzecie: brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją warunków zamówienia).

**Pytanie 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 2:** W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 3:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

**Odpowiedź 3:** Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsulek, drażetek, jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 4:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?”

**Odpowiedź 4:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w zakresie zmiany ampulki na fiołki. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 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 5:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany wielkości opakowań.

**Pytanie 6:** „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 6:** W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 7:** „Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

**Odpowiedź 7:** Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Pytanie 8:** „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.”

**Odpowiedź 8:** W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą przedmiotowe środki dowodowe.

**Pytanie 9:** „Czy Zamawiający przesunie termin otwarcia na 7-02-2023 z powodu dużej ilości postępowań?”

**Odpowiedź 9:** Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia: 06.02.2023 r. do godz.10:00. Otwarcie ofert zostaje ustalone na 06.02.2023 r. godz. 10.15. W konsekwencji termin związania ofertą zostaje przedłużony do dnia 06.04.2023 r. Odpowiedniej zmianie ulegają zapisy SWZ i ogłoszenia w zakresie terminu składania i otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą.

**Pytanie 10:** „Dotyczy wzoru umowy § 3 Warunki dostawy oraz załącznik nr 1 formularz oferty punkt 6:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (ponad 400 km), koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres pakietu nr 27 specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy do 48 godzin w dni robocze i umożliwienie dostawy w godzinach 07:00 – 14:00, a po godzinach pracy Apteki bezpośrednio do wskazanego oddziału dla produktów z powyższego zakresu. Jednocześnie prosimy o rezygnację z wymogu dostaw „na ratunek”, bądź wydłużenie terminu do 24 godzin w dni robocze w przypadku złożenia zamówienia do godziny 11:00 dnia poprzedniego – produkty wchodzące w skład terapii nerkozastępczej posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii”

**Odpowiedź 10:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany treści umowy.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 11:** „Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.”

**Odpowiedź 11:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

**Pytanie 12:** do pakietu 17 pozycji 8

„Czy Zamawiający, w związku z zaprzestaniem produkcji zestawów do pompy Flocare 800, wyrazi zgodę na zaproponowanie zestawu uniwersalnego do żywienia dojelitowego służącego do połączenia worka z dietą lub butelki z dietą ze zgłębnikiem, umożliwiającego żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy do żywienia dojelitowego Flocare Infinity? Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit.”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania kompatybilności z pompami Flocare 800.

**Pytanie 13:** do pakietu 17 pozycji 11

„Czy Zamawiający oczekuje smoczków kompatybilnych z butelkami w pozycji 9. w tym samym pakiecie?”

**Odpowiedź 13:** Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowania smoczków kompatybilnych z butelkami w pozycji 9 w tym samym pakiecie.

**Pytanie 14:** „Czy Zamawiający w trosce o uzyskanie najwyższej jakości produktów, zwiększenie bezpieczeństwa pacjentów i personelu medycznego oraz w trosce o znaczące obniżenie kosztów funkcjonowania szpitala wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie pakiecie 9 pozycja 1, 3, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 17 10 pozycji 1, 2, produktu leczniczego w opakowaniu KabiPac/KabiClear?

Opakowania KabiPac i KabiClear posiadają dwa jałowe niewymagające dezynfekcji porty co jest potwierdzone zapisem w Charakterystykach Produktów Leczniczych. Porty posiadają samouszczelniające się membrany zapobiegające wyciekaniu leku z opakowania. Natomiast opakowania typu worek nie posiadają samouszczelniającej się membrany co naraża szpital na znaczne straty finansowe w zakresie: konieczności użycia kolejnego opakowania z lekiem oraz kolejnego zestawu do infuzji, konieczność dostrzyknięcia do opakowania kolejnego leku, a co za tym idzie zastosowanie kolejnej strzykawki i igły, wyciekający z worka płyn może zniszczyć sprzęt i zalać łóżko pacjenta i samego pacjenta, potencjalnych roszczeń pacjentów na drodze prawnej, zwiększenia kosztów utylizacji, oraz wpływa na bezpieczeństwo personelu i pacjenta ponieważ: nie ma możliwości jaką dawkę leku pacjent już otrzymał, nie wiadomo jaką ilość leku należy pacjentowi jeszcze podać, a w przypadku leków onkologicznych, biologicznych czy antybiotyków ma to kluczowe znaczenie dla dobra pacjenta i skuteczności leczenia. Stosowanie opakowań KabiPac i KabiClear to znacząco większe bezpieczeństwo pacjentów i personelu oraz niższe koszty dla szpitala.”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 15:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ?”

**Odpowiedź 15:** W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9 – w tym pakiecie Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie ilości opakowań.

**Pytanie 16:** „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1, 5:

1. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku: niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 3 ust. 1,3 i 4 lub w przypadku odmowy realizacji dostawy lub jej części lub w przypadku niedotrzymania terminów reklamacji określonych w § 3 ust. 17 umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem za każdą godzinę zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia objętego zamówieniem.

5. W razie naruszenia obowiązku określonego w § 3 ust. 5 oraz § 5 ust. 2 umowy, Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 150 złotych za każdy przypadek naruszenia.”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 8 ust. 1, 5 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 17:** „Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 9, pozycja nr 6, Zamawiający potwierdza, że należy zaferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o wyspecyfikowanym układzie buforujący, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?”

**Odpowiedź 17:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

**Pytanie 18:** „Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaferować w pakiecie nr 9, pozycja nr 18, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczału sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcięńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczałami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczałów w diagnostyce jako markera-wskaźnika hipoksji tkankowej (poziomu niedotlenienia tkanek)?.”

**Odpowiedź 18:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Pytanie 19:** „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 formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający, uwzględniając powoływane przez Wykonawcę przepisy, w par. 5 projektu umowy dodaje ustęp 9 o następującym brzmieniu:

**„9. Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie przez Wykonawcę faktur VAT w formie elektronicznej, zgodnie z art. 106 n ustawy o podatku od towarów i usług z dnia 11.03.2004 r. na następujący adres poczty e-mail Zamawiającego: ..... , z następującego adresu e-mail Wykonawcy: .....”**  
Zmiana określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 20:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź 20:** W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ; Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

**Pytanie 21:** „Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie”.

**Odpowiedź 21:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.

**Pytanie 22:** „Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź 22:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w zakresie zmiany ampulki na fiołki. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 23:** Do §1 ust. 5 lit. b) wzoru umowy:

„Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Ponieważ zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu to prosimy o dodanie do §1 ust. 5 lit. b) wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dostarczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na taka dostawę musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Odpowiedź 23:** Zamawiający modyfikuje treść postanowienia § 1 ust. 5 lit b) do brzmienia: „Wykonawca oświadcza, że:

- a. przedmiot dostawy określony w ust. 1 i 4 jest dopuszczony do obrotu na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej, jest uprawniony do dystrybucji i sprzedaży przedmiotu dostawy określonego w ust. 1 i 4 na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej.
- b. przedmiot dostawy określony w ust. 1 i 4 posiada termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia i nienaruszone opakowanie. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dostarczane w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na taką dostawę musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Zmiana określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 24:** Do §3 ust. 11 wzoru umowy:

*„Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”*

**Odpowiedź 24:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia §3 ust. 3 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 25:** Do treści §4 ust. 1, §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy.

*„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę?”*

**Odpowiedź 25:** Projektowane postanowienia umowy określają przesłanki zmiany umowy w § 7 projektu umowy, w tym w § 7 ust. 2 lit. d i h projektu umowy. Ewentualne zmiany umowy będą procedowane zgodnie z postanowieniami umownymi i ustawą Pzp.

**Pytanie 26:** Do §5 ust. 1 wzoru umowy

*„prosimy o dopisanie do §5 ust. 1 wzoru umowy: „..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”*

**Odpowiedź 26:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 5 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 27:** Do §6 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy:

*”Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę rodzaju zdarzenia uprawniającego Wykonawcę do żądania zmiany wysokości wynagrodzenia, w taki sposób aby uzależnione ono było od wzrostu cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją niniejszego zamówienia o 20% w stosunku do wartości tych elementów w dniu zawierania umowy, a nie od zmiany o 20% wskaźnika ceny towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za ostatni kwartał poprzedzający wniosek o waloryzację. Wyjaśniamy, że biorąc pod uwagę historyczne dane statystyczne, a także logicznie wnioskując nie jest prawdopodobnym, aby wskaźnik ten uległ zmianie o 20% w ciągu jednego kwartału. W związku z tym, zastrzeżenie obecne, czyni uprawnienie Wykonawcy (i Zamawiającego) jedynie iluzorycznym i już na etapie podpisywania umowy, wiadomym będzie, że nigdy nie będzie mogło zostać wykorzystane. W przeciwieństwie od wspomnianego wskaźnika (ustalanego dla całej gospodarki, w oparciu o rozbudowaną bazę produktów i usług), ceny konkretnych materiałów lub kosztów służących realizacji tego konkretnego zamówienia w istocie mogą ulec zmianie, dlatego też zasadnym jest aby to od tego zdarzenia uzależniona została możliwość dokonania ewentualnej waloryzacji.”*



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 6 ust. 3 pkt 1) projektowanych postanowień umowy.**

**Pytanie 28:** Do §6 ust. 3 pkt 7) wzoru umowy:

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 50% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto? Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 48 ust. 1 zdanie wspólne in fine ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców (Dz. U. z 2022 r. poz. 2185). Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 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 28: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 6 ust. 3 pkt 7) projektowanych postanowień umowy.**

**Pytanie 29:** Do §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy:

*„Prosimy o modyfikację treści §7 ust. 2 lit. c), 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.*

*Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.*

*Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) pełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.”*



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Odpowiedź 29:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia. Zamawiający nie podziela stanowiska Wykonawcy. W szczególności należy wskazać, iż Wykonawca w swoich rozważaniach pominął całkowicie treść § 1 ust. 3 oraz okoliczność, iż postanowienie § 7 ust. 2 lit. c projektu umowy dotyczą zmian umowy, do której to zmiany konieczna jest zgoda obu stron umowy (§ 7 ust. 7 projektu umowy). W konsekwencji nie ma mowy o jednostronnym uprawnieniu Zamawiającego do zmiany umowy. Z powyższego wynika również, iż zarzut wprowadzenia prawa opcji, o którym mowa w art. 441 ustawy Pzp należy uznać za chybiony.

**Pytanie 30:** Do treści §8 ust. 1 wzoru umowy.

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji lub wstrzymania dostaw w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 8 760% w skali roku (1% x 24 h x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 30:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 8 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie 31:** Do §11 ust. 5 wzoru umowy:

*„Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §11 ust. 5 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących 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 zachowujące swą aktualność orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.”*

**Odpowiedź 31:** Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia § 11 ust. 5 projektowanych postanowień umowy. Zmiana określona niniejszą modyfikacją zostanie uwzględniona w umowie zawieranej z Wykonawcą.

**Pytanie 32:** *„Czy w Pakiecie 4 poz. 70 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.”*

**Odpowiedź 32:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w SWZ, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, z przeliczeniem ilości. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa międzynarodowa”, „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 33:** *„Czy w Pakiecie 4 poz. 70 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt*





**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

*konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań)."*

**Odpowiedź 33:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu o charakterystyce opisanej w pytaniu.

**Pytanie 34:** „Czy w Pakiecie 4 poz. 92 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź 34:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu o charakterystyce opisanej w pytaniu.

**Pytanie 35:** Pakiet 1, Pozycja 22, 23 Fentanyl Amp 0,1 mg/2 ml x 50; Fentanyl Amp 50mcg/ml 10mlx50 amp: „Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?”

**Odpowiedź 35:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo. Zmodyfikowana treść załącznika nr 1.1 dla pakietu nr 1 stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną treścią załącznika.

**Pytanie 36:** Pakiet 1, Pozycja 34, Magnesium sulphate Amp iv 2 g/10 ml x 10:

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powiklanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wieloobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?”

**Odpowiedź 36:** Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powiklanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wieloobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki). Zmodyfikowana treść załącznika nr 1.1 dla pakietu nr 1 stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną treścią załącznika.

**Pytanie 37:** Pakiet 1, Pozycja 35, 36 Metamizole sodium Amp 1 g/2ml x 5; Metamizole sodium Amp 2,5g/5ml x 5:

„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL *Metamizolum natrium* 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem *Tramadolum hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?”

**Odpowiedź 37:** Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL *Metamizolum natrium* 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem *Tramadolum hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi. Zmodyfikowana treść załącznika nr 1.1 dla pakietu nr 1 stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną treścią załącznika.

**Pytanie 38:** Pakiet 1, Pozycja 39, 40 Midazolam Amp 5mg/5ml x10; Midazolam Amp 50mg/10ml x5:

„Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?”



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

**Odpowiedź 38:** Zamawiający wymaga, aby Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu. Zmodyfikowana treść załącznika nr 1.1 dla pakietu nr 1 stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną treścią załącznika.

**Pytanie 39:** Pakiet 1, Pozycja 55, Tramadol hydrochloride Amp 100 mg/2 ml x 5:

*„Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?”*

**Odpowiedź 39:** Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną treścią załącznika.

**Pytanie 40:** Pakiet 13, Pozycja 1, Ceftazidime FIOL 1G X 1:

*„Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?”*

**Odpowiedź 40:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C

Pytania 41-42 dotyczą opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 49, poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 41:** *„Czy 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 41:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczanego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 42:** *„Czy 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 42:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczanego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

**Pytanie 43:** dot.: pakiet 1 pozycja 27

*„Czy Zamawiający w pozycji 27 pakiet 1 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”*



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

**42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29**

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

---

**Odpowiedź 43: Zamawiający nie zmienia postanowień SWZ – nie dopuszcza zaoferowania wskazanego produktu.**

**Pytanie 44:** pakiet 1 pozycja 27

*„Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.”*

**Odpowiedź 44: Zamawiający nie zmienia postanowień SWZ – nie dopuszcza zaoferowania wskazanego produktu.**

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, **przedłużony zostaje termin składania ofert** ustalony do dnia **06.02.2023 r.** do godziny **10.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie **10.15** oraz odpowiednio termin związania ofertą.

Załączniki:

1. Formularz cenowy dla pakietu nr 1 – zmodyfikowany.

Zatwierdził