

## SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL PSYCHIATRYCZNY W RADECZNICY

ul. Klasztorna 4, 22-463 Radecznica, Powiat zamojski, Województwo lubelskie.  
REGON: 000291049, klasa działalności wg PKD: 86.10.Z, NIP 922-22-94-159,  
fax: 84 68 18 792, centrala: 84 68 18 020, e-mail: poczta@radecznica.pl

Radecznica, dn. 26 maja 2023 r.

### Oferenci biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. pod nazwą: „**Dostawa leków i produktów farmaceutycznych dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego w Radecznicy**”, prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Psychiatryczny w Radecznicy, ul. Klasztorna 4, 22-463 Radecznica, zwany dalej Zamawiającym.

Numer postępowania na platformie: ID767012

Numer referencyjny postępowania: 08/PZP/2023

W postępowaniu wpłynęły wnioski o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania:

#### Pytanie 1

„Czy w Zadanie Nr II - Leki ogólne poz. 86 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:

Nie.

## **Pytanie 2**

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

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

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

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

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

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

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w 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:**

Tak.

## **Pytanie 3**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

## **Odpowiedź:**

Tak.

## **Pytanie 4**

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

## **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Należy wówczas podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 5**

„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:**

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 6**

„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:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 7**

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie. W takim przypadku należy podać cenę za pełne opakowanie leku.

**Pytanie 8**

„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 9**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr II poz. 55 Braunovidon 100 mg/g maść 250 g do wyceny maść w gramaturze 100 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 opakowań ? Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 10**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr II poz. 61 Calcium Gluconate 10% rozt. 10 ml\*50 amp. do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 30 op. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 11**

„Prosimy o doprecyzowanie dawki w Zadaniu nr II poz. 71 Cinnarizinum 5 mg \* 50 szt. na rynku nie ma występuje podana dawka. Czy Zamawiający miał na myśli 25 mg \* 50 tabl.”

**Odpowiedź:**

Tak, pozycję 71 Zadania II należy rozumieć jako 25mg \* 50 tabl.

**Pytanie 12**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr II poz. 178 Maść z witamina A 400 IU/g maść 30 g do wyceny maść w gramaturze 25 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 180 opakowań ? Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 13**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr II poz. 218 Paracetamol roztwór do infuzji 100 ml pakowany po 10 butelek ? Prosimy o podanie ilości jakie mamy wycenić.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Do wyceny należy założyć ilość 5 op. po 10 butelek.

**Pytanie 14**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr II poz. 229 oraz 230 Pradaxa 75 mg \* 30 szt. oraz Pradaxa 150 mg \* 60 szt. do wyceny lek pakowany po 180 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. po 1 op. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków, a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 15**

„Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu II poz. 263 do wyceny Szałwię fix w gramaturze 1,2 g saszetki ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 16**

„Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)-łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy

certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 ( przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją;”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 17**

„Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga by oferowany przedmiot był zgodny z obowiązującymi przepisami prawa.

**Pytanie 18**

„Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami

wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 19**

„Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 20**

„Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 21**

„Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 22**

„Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl ( 13,3 mmol/l)?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 23**

„Czy Zamawiający dopuści preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (750g/kg) do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością. Spektrum: B, Tbc (M.Terrae), F (C. albicans), grzybów, V (BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C. difficile) w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300 tabl., po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Produkt biobójczy”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 24**

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiego myci i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Chusteczki na bazie QAV. Spektrum: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta. Opakowanie 200 szt. Po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Wyrób medyczny.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 25**

„Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia włókninowe chusteczki nasączone alkoholowym preparatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Spektrum: B – EN 13727, F(c.albicans) – EN 13624, TBC –EN 14348, V(Zgodnie z wytycznymi DVV/ RKI: HBV, HCV, HIV, vaccinia), V(noro – EN -14476) - 1 minuta. Wyrób medyczny. Opakowanie 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 26**

„Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt



bezbardwy, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml. + pompka”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 27**

„Czy w Zadaniu nr II poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 28**

„Czy w Zadaniu nr II poz. 161 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 29**

„Czy w Zadaniu nr II poz. 258 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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:**

Nie.

### **Pytanie 30**

„Do §5 ust. 1 pkt 4 zd. ostatnie wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zd. ostatniego w §5 ust. 1 pkt 4, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy, gdyż przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, których cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego oraz na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.”

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie zmiany. Zmianie ulega brzmienie §5 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SWZ), który otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca oświadcza, że oferowany przez niego Asortyment znajduje się na liście leków refundowanych zgodnie z przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia oraz wyrobów medycznych. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dokonywał zmian cen Asortymentu, w przypadku zmiany cen urzędowych oraz zmiany cen produktów leczniczych znajdujących się na liście leków refundowanych zgodnie z przepisami ustawy wskazanej w zdaniu poprzedzającym.

### **Pytanie 31**

„Do §5 ust. 2 pkt 3 oraz §6 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o ujednoczenie terminu ważności asortymentu, gdyż §5 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy stanowi o 3 miesiącach od daty dostawy, a §6 ust. 2 wzoru umowy stanowi o 12 miesiącach od daty dostawy.”

### **Odpowiedź:**

Zamawiający ujednoczył termin ważności asortymentu w ten sposób, że dostarczany przedmiot zamówienia musi posiadać termin ważności nie krótszy niż 3 miesiące liczone od daty dostawy.

Zmianie ulega treść §5 ust. 2 pkt 3 wzoru umowy, w ten sposób, że:

Ponadto, Wykonawca oświadcza, że dostarczany przez niego Asortyment: posiada termin ważności nie krótszy niż 3 miesiące liczone od daty dostawy.

Zmianie ulega treść §6 ust. 2 wzoru umowy, w ten sposób, że:

Termin obowiązywania gwarancji będzie zgodny z terminem ważności umieszczonym na opakowaniu produktu. Termin ważności Przedmiotu Umowy nie może upływać wcześniej niż w terminie 3

miesiący od dnia jego wydania Zamawiającemu. Dostawy Towarów objętych Umową z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone tylko i wyłącznie w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo za pisemną zgodą upoważnionego pracownika Zamawiającego o którym mowa w § 9 ust. 2 Umowy.

**Pytanie 32**

„Do §9 ust. 2 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za nieprzekazanie informacji z rejestratora temperatury do wysokości 200,00 zł za każde stwierdzone uchybienie?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wymiaru kary umownej za nieprzekazanie informacji z rejestratora temperatury.

**Pytanie 33**

„Do §9 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę dokonanie zmiany. Zmianie ulega treść § 9 ust. 2 lit d wzoru umowy, w ten sposób, że:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne z następujących tytułów i w wysokości za odstąpienie od Umowy przez Zamawiającego z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca w wysokości 10 % wartości netto niezrealizowanej części umowy.

**Pytanie 34**

„Do §12 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §12 ust. 2 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 dokonanie zmiany. Za dopuszczalną należy uznać możliwość rozwiązania umowy w sprawie zamówienia publicznego na podstawie porozumienia stron. Z treści art.

8 ust. 1 PZP: „Do czynności podejmowanych przez zamawiającego, wykonawców oraz uczestników konkursu w postępowaniu o udzielenie zamówienia i konkursie oraz do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz. U. z 2022 r. poz. 1360), jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej”. Ustawodawca w przepisach PZP nie przewidział odrębnej, kompleksowej regulacji dotyczącej wcześniejszego zakończenia umowy i zezwolił na odniesienie się do regulacji zawartej w Kodeksie cywilnym. Dopuszczalne będzie złożenie przez każdą ze stron umowy zgodnych oświadczeń woli dotyczących wcześniejszego zakończenia umowy w drodze jej rozwiązania. Odbywa się to w ramach swobody umów. Nie ma konieczności regulowania tej kwestii w umowie.

### **Pytanie 35**

„Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie płynów infuzyjnych, 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 mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w zadaniu nr IV, pozycja nr 5, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?”

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 36**

„Pakiet 4 poz 5

Czy Zamawiający dopuści płyn wieloelektrolitowy Optilyte?”

### **Odpowiedź:**

Tak.

### **Pytanie 37**

„Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat Velodes Cream o następujących właściwościach: ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości

nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500 ml z pompką.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 38**

„Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści Velox Spray o następujących parametrach: gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 39**

„Czy w pozycji 13 Zamawiający dopuści preparat Velodes Soap o następujących parametrach: emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml z pompką.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 40**

„Czy w pozycji 16 Zamawiający dopuści preparat Velodes Skin o następujących parametrach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie 500 ml.”

**Odpowiedź:**

Tak.

Z uwagi na fakt, że Zamawiający nie udzielił wyjaśnień w terminie określonym w art. 284 ust. 2 ustawy, tj. nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, na podstawie art. 284 ust. 3 ustawy wskazany w SWZ termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.

<b>Zmiana terminu</b>	<b>Nowa data</b>	<b>Nowa godzina</b>
Składania ofert	01.06.2023	08:00
Otwarcia ofert	01.06.2023	09:00

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dokonał stosownej zmiany ogłoszenia o zamówieniu, które opublikowane zostało w Biuletynie Zamówień Publicznych.

**Zamieszczono na stronie internetowej prowadzonego postępowania****Zatwierdził:**

Dyrektor  
Samodzielnego Publicznego Wojewódzkiego  
Szpitala Psychiatrycznego w Radecznicy  
mgr Andrzej Kowalski