Gniezno, dn. 24.03.2023 r.

Nr sprawy *DZP.240.5.2023*

***Wykonawcy***

**WYJAŚNIENIA**

**ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ NR I**

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.240.5.2023 – Dostawy produktów farmaceutycznych*

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Nawiązując do wyroku KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (KIO 505/20) prosimy o udzielenie rzetelnych
i precyzyjnych wyjaśnień na zadane poniżej pytania. Zgodnie z przytoczonym wyrokiem, Zamawiający nie może pozostawić pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, np. poprzez udzielenie odpowiedzi „zgodnie z SWZ”, gdyż odpowiedź taka nie rozwiewa wątpliwości i może prowadzić do złożenia oferty niespełniającej wymagań Zamawiającego.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 5 poz. 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana 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 chloroheksydyny (stężenie 20%)

• hydroksybenzoat metylu

• hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g) opakowanie zawiera 25szt.

**Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie nr 2 – dotyczy pakiet nr 5 poz. 51

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania
w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

**Ad. 2 Zamawiający wymaga produktu przechowywanego w temp. 5-30oC.**

Dotyczy pakiet 21 pozycja nr 1(Propofol)

Uprzejmie proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego w opakowaniu typu fiolka. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę tylko na zaoferowanie fiolki 20ml z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.**

Zadanie nr. 23

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 23 wapna sodowanego o poziomie pylenia
(< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% - 0,4%, absorpcji CO2 w min. 130 l/kg, w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)2 82,50%, NAOH 3,5%, zawartości wilgoci
12-18%, o gramaturze 5 kg?

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ oczekuje zaoferowania wapna sodowanego - absorbent dwutlenku węgla do użytku w anestezjologii i intensywnej opiece, różowe granulki o stałej średnicy ok. 3 mm, uformowane z mieszaniny wodorotlenku wapnia( 75-80%), wodorotlenku sodu (poniżej 4%), ze śladową ilością wskaźnika – fiolet etylowy.**

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg, na przeliczenie ilości (tj. 23 op.) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg?

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy w Pakiecie nr 5 poz. 12 i 13 (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?

**Ad. 1 Zamawiający wymaga.**

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

1. Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w § 2 i § 6 niniejszej umowy w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

2) 0,5% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. um. użyczenia)

**Ad. 2 Umowa użyczenia stanowi Załącznik nr 9 do SWZ.**

Zapytania do pakietu 11 poz. 18

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

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Ad. Zamawiający wymaga aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek), oraz posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu
i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 4 poz. 45 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu nr 4 poz. 45 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 5 poz. 23 i 24
w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 23 i 24 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje produktu o statusie leku.**

3. Czy w Zadaniu nr 5 poz. 23 i 24 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Ad. 3 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje produktu o statusie leku.**

Korzystając z przysługujących uprawnień dotyczących możliwości zwracania się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ, niniejszym proszę o udzielenie odpowiedzi
w poniższych kwestiach:

1. Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo stosowania wymaga / dopuszcza by produkt wskazany w zadaniu nr 19 pozycja nr 1 nie zawierał siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu, co potwierdzają zapisy w zatwierdzonej Charakterystyce Produktu Leczniczego? Uzasadnienie:

Niektóre substancje konserwujące, jak pirosiarczyn sodu oraz inne siarczyny mogą powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli

1. Parabeny mogą powodować reakcje anafilaktyczne;

2. Lateks może powodować reakcje anafilaktyczne;

3. Zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących;

4. Dlatego włączenie tych substancji wymaga specjalnego uzasadnienia. Produkt Noredrenaline Aguettant nie zawiera siarczynów, parabenów oraz w procesie produkcji nie jest używany lateks. Dlatego jest bezpieczniejszy od produktów zawierających te substancje.

Źródła:

1 Vally H, Misso NL. Adverse reactions to the sulphite additives. Gastroenterol Hepatol Bed Bench. 2012 Winter; 5 (1): 16-23. PMID: 24834193; PMCID: PMC4017440.

2 Kajimoto Y, Rosenberg ME, Kyttä J, Randell T, Tuominen M, Reunala T, Rosenberg PH. Anaphylactoid skin reactions after intravenous regional anaesthesia using 0.5% prilocaine with or without preservative--a double-blind study. Acta Anaesthesiol Scand. 1995 Aug; 39 (6): 782-4. doi: 10.1111/j.1399-6576.1995.tb04170.x. PMID: 7484034.

3 Heitz JW, Bader SO. Risk of Latex Allergy from Pharmaceutical Vial Closures. Anesthesiology November 2011, Vol. 115, 1138–1139. <https://doi.org/10.1097/ALN.0b013e318234287e>

4 Guideline on excipients in the dossier for application for marketing authorisation of a medicinal product Doc. Ref. EMEA/CHMP/QWP/396951/2006

**Ad. 1 Zamawiający wymaga leku przechowywanego w temp. 15-25oC, który nie zawiera siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu.**

2. Czy zamawiający wymaga/dopuści w zakresie pakietu nr 19 pozycja nr 1 produkt będący roztworem do infuzji gotowym do użycia (zgodnie z Rezolucją Rady Europy 1 produkty takie mają pierwszeństwo stosowania nad produktami wymagającymi rozpuszczania przed użyciem) o mocy 4 mg/50 ml x 10 fiolek (i przeliczenie zgodnie z SWZ)? W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem co przyczynia się do optymalizacji kosztów
w związku z brakiem kosztów dodatkowych materiałów- niepotrzebny dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła oraz eliminuje koszty związane utylizacją dodatkowych materiałów. Oferowany produkt można przechowywać w temperaturze do 25oC, produkt posiada udokumentowaną jednorodność stężenia, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie. Produkt nie zawiera siarczynów i lateksu (pirosiarczyn sodu rzadko może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli i zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących

1). Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody, Aguettant jest produktem RTU, jednak nie jest produktem gotowym do użycia a jedynie gotowym do podania, ponieważ może być podawany tylko przez pompę a to wymaga pobrania go z fiolki do strzykawki. Zamawiający oczekuje produktu leczniczego, który można stosować u pacjentów dorosłych z wagą poniżej 50 kg, co jest przeciwskazaniem w produkcie Aguettant.**

Pytania do wzoru umowy dostawy: 1. Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (20%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 20% większej niż pierwotnie zakładano.

**Ad.1 Prawo opcji dotyczy wszystkich pozycji asortymentowych. Każdy z określonych
w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 20% większej niż pierwotnie zakładano. Łączna zmiana umowy wynikająca ze skorzystania z prawa opcji nie może przekroczyć granicy wskazanej w umowie (20%).**

2. Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §4 ust. 6 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych tygodniowo i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała
z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej,
z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis
§4 ust. 6 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

**Ad. 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zgodnie z art. 106i ust. 1 ustawy o VAT fakturę wystawia się nie później niż 15-ego dnia miesiąca następującego po miesiącu,
w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę. Faktura zbiorcza nie jest pojęciem normatywnym, co nie wyłącza możliwości wystawiania faktur VAT obejmujących kilka dostaw towaru lub usług w danym okresie. Zgodnie z art. 106e ust. 1 ustawy o VAT faktura powinna zawierać m.in.: data wystawienia; kolejny numer nadany w ramach jednej lub więcej serii, który w sposób jednoznaczny identyfikuje fakturę; imiona i nazwiska lub nazwy sprzedawcy i nabywcy towarów lub usług oraz ich adresy; NIP sprzedawcy
i nabywcy, datę dokonania lub zakończenia dostawy towarów lub wykonania usługi lub datę otrzymania zapłaty, o ile taka data jest określona i różni się od daty wystawienia faktury, nazwę usługi lub towaru, cenę jednostkową bez podatku, wartość netto; stawkę i kwotę podatku; wartość brutto. Faktura obejmująca kilka dostaw powinna obejmować wszystkie daty dokonanych dostaw towarów lub świadczenia usług wykonanych w danym okresie dla danego kontrahenta.**

**Wskazany przepis nie stanowi uzgodnienia konkretnego terminu wystawiania faktur przez Wykonawcę. Celem przepisu art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych regulacji jest wyeliminowanie możliwości zawierania porozumień, które prowadziłyby do nadmiernego odsuwania w czasie doręczania faktury. Przesunięcie to, wobec treści art. 7 oraz 8, mogłoby służyć omijaniu rozwiązań przewidujących maksymalne terminy zapłaty, a ponadto wpływać na odroczenie terminu zapłaty odsetek za opóźnienie w transakcjach handlowych. Przepis umowy nie przewiduje nadmiernego odsuwania w czasie daty zapłaty, albowiem przewiduje możliwość wystawiania czterech faktur za dostawy zrealizowane w danym miesiącu.**

3. Do §6 ust. 1 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? Wskazujemy przy tym, że zgodnie
z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Ad. 3 Zamawiający wyraża zgodę na dodanie przepisu:**

**"Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego, w formie dokumentowej pod rygorem nieważności."**

4. Do §9 ust. 4 lit. b pkt iv wzoru umowy. Prosimy o modyfikację §9 ust. 4 lit. b pkt iv, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu 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 §9 ust. 4 lit. b pkt iv jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie mogą określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych i dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę na dodanie przepisu, że zmiana pozycji asortymentowej nie będzie ilościowo większa niż +/- [20]% ilości początkowej.**

5. Do §9 ust. 4 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 4 lit. d) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie 20% 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? Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §9 ust. 4 lit. d), ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji
w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony
w zaproponowany sposób. Wskazujemy przy tym, że zgodnie z art. 7 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 122, poz. 696, z późn. zm.) obowiązuje maksymalna urzędowa marża hurtowa w wysokości 5% urzędowej ceny zbytu. W rzeczywistości oferowane
w przetargach produkty, również nierefundowane, zawierają marże zdecydowanie niższe. Marża musi pokryć wszystkie koszty jakie ponosi Wykonawca zamówienia publicznego oraz ewentualny zysk. Brak możliwości waloryzacji cen produktów dostarczanych w ramach umowy przetargowej już od progu 5% narazi Wykonawcę zamówienia nie tylko na utratę spodziewanego zysku, ale także na realne straty.

**Ad. 5 Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie progu zmiany do 10%.**

6. Do §9 ust. 4 lit. d) wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 4 lit. d) 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.

**Ad. 6 Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 3 poz 30,31

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 pozycja 30 i 31, aby zaoferowany produkt noradrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce i był pozbawiony pirosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak
i dorosłych pacjentów?

**Ad. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

Pakiet 3 poz 30,31

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 11 pozycja 7 zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny
w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Ad. Zamawiający wymaga.**

Pakiet 14 poz 1

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycja 1 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Ad. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pakiet 19 poz 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycja 1 aby zaoferowany produkt noradrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce i był pozbawiony pirosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów?

**Ad. Zamawiający wymaga leku przechowywanego w temp. 15-25oC, który nie zawiera siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu.**

Pakiet 20 poz 1,2

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 20 pozycja 1 i 2 produkt metamizole, był zaoferowany
w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

**Ad. Zamawiający wymaga.**

Dotyczy § 4 ustęp 5 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF, za pośrednictwem poczty elektronicznej? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Ad. Zgodnie z zapisami we wzorze umowy § 4 pkt. 5**

Dotyczy § 6 ust. 1

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa
o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę i akceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego
z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.**

Dotyczy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający w § 6 ust. 3 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do
14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru,
a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Ad. Zamawiający wyraża zgodę.**

Zamawiający informuje, że powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z-ca Dyrektora ds.

Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

Zbigniew Beneda

/podpis na oryginale/

Załączniki:

1. Załącznik nr 8 Poprawiony wzór umowy

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

- a/a