



Łódź, dnia 30.10.2024 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,  
którzy pobrali SWZ**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego 157/PN/ZP/D/2024 – dostawy produktów leczniczych, preparatów do żywienia i wyrobów medycznych**

W związku z nadesłanymi pytaniami do SPZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 2 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, dotyczącymi SWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

- Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakich opakowań wymaga Zamawiający w pakiecie 139 pozycji 1-2?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. Zamawiający miał na myśli szt.
- Czy zamawiający wymaga w pakiecie 139 w pozycji 1 strzykawki o pojemności 60 ml oraz w pozycji 2 strzykawki również o pojemności 60 ml?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. Zamawiający wymaga w poz. 2 strzykawki o pojemności 10 ml.
- Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 139 strzykawkę enteralną o pojemności 60 ml w opakowaniu zawierającym 30 szt?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
- Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 81 poz. 2 w związku z planowanym zakończeniem produkcji i dostaw?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. Zamawiający wydzielił poz. 2 do pak. 140.
- Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 81 poz. 4 w związku z planowanym zakończeniem produkcji i dostaw?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. Zamawiający wydzielił poz. 4 do pak. 140.
- Czy Zamawiający w Pakiecie 81 poz. 5 określi wymaganą dawkę preparatu Natrii valproas + Acidum valproicum? W opisie przedmiotu zamówienia widnieją kropki.*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. wymagana przez Zamawiającego dawka to 66,66 mg + 29,03 mg.
- Czy Zamawiający w Pakiecie 81 poz. 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie insuliny Glargine w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
- Czy Zamawiający w Pakiecie 81 poz. 21 wyrazi zgodę na zaoferowanie insuliny Lispro w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 96 leku w postaci fiołki + amp.rozp.?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
- Czy w pakiecie 132, Zamawiający mając na uwadze komfort i bezpieczeństwo pacjentów wymaga aby lek Ampicilin 1g/2g posiadał jak najkrótszy czas podania potwierdzony w CHPL-u t.j. wstrzyknięcie dożylnie od 3 do 5 minut a infuzja 5 minut ?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
- Dotyczy umowy i SWZ: w związku z poniższym zapisem zamieszczonym w SWZ i w umowie o treści: "Miejscem wykonania Zamówienia są magazyny Apteki Zamawiającego położone w Łodzi w kompleksach szpitalnych należących do Zamawiającego (przy: ul. Żeromskiego 113, Pl. Hallera 1, ul. Pieniny 30 lub innej lokalizacji*

www.usk2.lodz.pl



**UNIWERSYTECKI  
SZPITAL KLINICZNY NR 2**  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

Zamawiającego na terenie Łodzi, wskazanej w zamówieniu)" wnioskujemy o wykreślenie lokalizacji "Pl. Hallera 1, ul. Pieniny 30 lub innej lokalizacji" - na ten moment nie zdefiniowanych w SWZ ani w umowie - jako niezgodnych z Art. 87. Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, która w pkt 4. mówi o tym, że zakłady lecznicze zaopatrywane są przez apteki szpitalne. Wymóg dostarczania przez Wykonawców produktów leczniczych do miejsc nie posiadających apteki szpitalnej lub działu farmacji jest niezgodny z obowiązującym w Polsce Prawem Farmaceutycznym a hurtownie farmaceutyczne muszą działać zgodnie ze wskazaną ustawą

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

12. Dotyczy pakietu 125: W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 125.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowego oświadczenia. Zamawiający nie wskazał, iż produkty oferowane w ramach pakietu 125 muszą spełniać wymogi zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

13. pakiet 91 pozycja 4: 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 kapsułek 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 kapsułek 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:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

14. Pakiet 78 poz 4, Matryca hemostatyczna opisana w w/w pozycji występuje w pojemności 5 ml i 10 ml. Czy zamawiający zamawia opakowania 5 ml czy 10 ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 11.10.2024 r. Zamawiający wymaga zaferowania pojemności 5 ml.

15. Czy w Pakiecie nr 95 poz. 3 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

16. Czy w Pakiecie nr 95 poz. 2 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

17. Czy Zamawiający w par. 3.2 wpisze 45 dni jako termin płatności? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem powinno być znane już na etapie SWZ. Ustawa PZP nie zna trybu uzupełniania umowy o jej istotne warunki na etapie podpisywania umowy, w drodze uzgodnień stron.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

18. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli ostatnie zdanie? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w pkt. 4.2 powyżej, to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

19. Czy Zamawiający w par. 5.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.



20. Czy w par. 12.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

21. Dot. pakietu nr 135 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 135 leku z importu docelowego na wniosek MZ.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z zapisami rozdziału II SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

22. Dot. pakietu nr 73 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 73 leków z importu docelowego na wniosek MZ.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z zapisami rozdziału II SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

23. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 66 - wymaga preparatu z potwierdzonym system zamkniętym w CHPL?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

24. Czy w pakiecie nr 133 Zamawiający oczekuje leku dopuszczonego do obrotu na terenie Polski (lek zarejestrowany lub dopuszczony czasowo do obrotu na podstawie czasowej zgody wydanej przez Ministerstwo Zdrowia)?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem utrzymania dostaw.

25. Pytanie nr 1 Dot. § 4 ust. 2 wzoru umowy Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w trybie „na cito” lub „na ratunek” do 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy dla pakietu nr 37? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkt leczniczy w pakiecie nr 37 nie jest lekiem na ratunek życia, a jego podanie następuje we wcześniej umówionym dla pacjenta terminie.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

26. Pytanie nr 2 Zamawiający w § 11 wzoru umowy zastrzegł, iż: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane pod warunkiem, że: a) wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu, b) produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczenie ATD (Antitampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi adnotacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala c) numery seryjne zwracanych produktów posiadają status „aktywny” w systemie PLMVS (KOWAL) [Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo - decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS], d) do zwracanych produktów leczniczych (zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej (pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego) Informacje dot. zwrotu zawarte w pkt a-d są warunkami bezwzględными dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu znajdującego się w § 11 warunków umowy bądź wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisów z pkt a -d zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla pakietu nr 37?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wprowadził zmiany w §11.

27. Pytanie nr 3 Prosimy o jednoznaczne wskazanie terminu obowiązywania umowy: W części III pkt 1. SWZ został on określony na 14 miesięcy, w § 10 ust. 1 wzoru umowy – 10 miesięcy

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z ogłoszeniem oraz zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający określa termin obowiązywania umowy na 14 miesięcy.

28. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 1 diety o umiarkowanej kaloryczności 1,28 kcal/ml z zawartością glutaminy 1,56 g/100 ml oraz argininy 0,39 g/100ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



29. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 2 diety zawierającej 1,1 g/100ml glutaminy. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
30. 3W związku z brakiem dostępności wyspecyfikowanej diety w objętości 1000 ml prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 5 diety o tych samych parametrach w objętości 500 ml w przeliczeniu na ilości wskazane w SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
31. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 6 diety o zawartości nie mniej niż 30 mg/ 100 ml EPA+DHA . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
32. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 7 diety o zawartości nie mniej niż 30 mg/ 100 ml EPA+DHA . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
33. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 8 diety o zawartości nie mniej niż 30 mg/ 100 ml EPA+DHA . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
34. Czy Zamawiający w pakiecie 93 w pozycji 9 wymaga koszyczka do mocowania butelki w zestawie uniwersalny w wersji grawitacyjnej? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
35. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 93 pozycji 12 diety o zawartości białka 6,3 g/100 ml( kazeina, serwatka, groch, soja) o osmolarności 275 mOsmol/l . Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
36. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 13 diety wysokokalorycznej (1,5 kcal/ml), o zawartości białka 7,7 g/100 ml w tym 60% kazeina i 40% soja. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
37. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 18 diety gdzie 95 % En pochodzi z białka, a 4% En z tłuszczu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
38. Dieta w płynie dla pacjentów z chorobą nowotworową , polimeryczna, hiperkaloryczna (2,45 kcal/ml), zawartość białka 14,6 g/ 100 ml, źródłem białka są kazeina i serwatka, do podaży doustnej, bezresztkowa, bezglutenowa, w opakowaniu 4 x 125 ml, o osmolarności 570 mOsmol/l w 7 smakach: owoce leśne, mokka, truskawka, wanilia, brzoskwinia-mango oraz smaku neutralnym i rześkim smaku czerwonych owoców. Szerszy zakres smaków produktów ma realne przełożenie na ich przyjmowanie przez Pacjentów, a co za tym idzie na poprawę stanu odżywienia i proces leczenia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
39. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 21 diety o zawartość białka 8,8 g /100ml, węglowodany 14,5 g/100ml, 28 % energii z białka, 46 % energii z węglowodanów, 26 % energii z tłuszcz w 3 smakach: truskawka, czekolada i wanilia. Szerszy zakres smaków produktów ma realne przełożenie na ich przyjmowanie przez Pacjentów, a co za tym idzie na poprawę stanu odżywienia i proces leczenia. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
40. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 22 diety o zawartości węglowodanów 11,5 g/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
41. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 93 pozycji 27 diety o umiarkowanej kaloryczności 1,26 kcal/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



42. W związku z brakiem dostępności diety o wyspecyfikowanych parametrach prosimy Zamawiającego o zgodę na wykreślenie pozycji 28 z pakietu 93.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2. Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy do pobrania ze strony Zamawiającego.

43. W związku z brakiem dostępności diety o wyspecyfikowanych parametrach prosimy Zamawiającego o zgodę na wykreślenie pozycji 29 z pakietu 93.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2. Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy do pobrania ze strony Zamawiającego.

44. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 124 pozycji 1 diety kompletnej pod względem odżywczym, czyli zawierającej w swoim składzie: białko, węglowodany, tłuszcze, makroelementy, mikroelementy oraz witaminy w opakowaniu 4x125.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

45. Pakiet 60 Czy zamawiający wymaga by oferowany koncentrat fibrynogenu posiadał w swoim wskazaniu poza wrodzoną hipo- lub afibrynogenemią, rejestrację u pacjentów z hipofibrynogenemią nabytą w przebiegu interwencji chirurgicznej? Czyli pierwotne i wtórne niedobory fibrynogenu?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wymaga.

46. Pakiet 60 Czy zamawiający wymaga by oferowany czynnik I krzepnięcia \*(koncentrat fibrynogenu) również posiadał możliwość przechowywania w temperaturze pokojowej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

47. Pakiet 60 Czy zamawiający składając zamówienie na koncentrat fibrynogenu wymaga proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do infuzji/wstrzykiwań?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

48. Pakiet 60 Czy oferowany koncentrat fibrynogenu ma dodatkowo wykazywać aktywność czynnika XIII w celu uformowania i utrzymania stabilnego skrzepu?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wymaga.

49. Dotyczy Pakietu 7, poz. 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zadeklarowanej ilości kwasu gadoterowego i podanie ceny za 1 ml? Umożliwi to zamawianie wszystkich dostępnych na rynku pojemności z dostosowaniem do potrzeb pacjenta.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

50. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7:

Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 1 ust. 5 w wysokości 500 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

51. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 157/PN/ZP/D/2024, PAKIET 10, pozycja 222 oraz PAKIET 12, pozycja 2 dotyczących „Lactobacillus plantarum 299 v-10miliarów CFU kaps, op. a 20 szt./Lactobacillus rhamnosus min. 10 miliardów bakterii w kapsułce, opakowanie a 10 kaps., rejestracja jako lek” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**ODPOWIEDŹ:** Pak. 10, poz. 222 – Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pak. 12, poz. 2 – Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

52. W odniesieniu do pakietu nr 23 - sevoflurane oraz pakietu nr 24 - desflurane zwracam się z prośbą o udzielenie informacji: Jakiej dokładnie ilości parowników wymaga Zamawiający? - użycie w zapisie SWZ przedrostka "do" sprawia, że jest on nieprecyzyjny.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Zamawiający w trakcie trwania umowy przewiduje zmiany ilości użytych parowników we wskazanym zakresie.



53. *Jakich konkretnie modeli parowników oraz ich ilości wymaga Zamawiający?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga aby zaoferowane parowniki były kompatybilne z zaoferowanym produktem leczniczym. Zamawiający wymaga aby wykonawca zainstalował w/w parowniki we wskazanym przez Zamawiającego miejscu.

54. *W odniesieniu do pakietu nr 24 - desflurane: Czy Zamawiający dopuszcza produkt w butelce szklanej posiadającej badania przeprowadzone przez niezależne laboratorium potwierdzające bezpieczeństwo użytkowania? Test upadku – Sevofluran Piramal Wnioski z testu upadku przeprowadzonego na butelkach Sevofluran Piramal, przez niezależną agencję testującą. Test upadku został przeprowadzony przez niezależne laboratorium, wykorzystując zmodyfikowany protokół ISTA. Żadna z napełnionych butelek nie pękła aż do co najmniej trzeciego upadku. W przeciwieństwie do butelek aluminiowych, które mogą powodować powstawanie kwasu Lewisa skutkującego degradacją Sevoflurane i butelek PEN (politereftalan etylenu), w których mogą występować mikropory, butelki szklane nie wchodzi w interakcje chemiczne. Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości butelki.*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

55. *W odniesieniu do pakietu nr 23 - sevoflurane: Czy Zamawiający dopuszcza produkt w butelce szklanej posiadającej badania przeprowadzone przez niezależne laboratorium potwierdzające bezpieczeństwo użytkowania? Test upadku – Sevofluran Piramal Wnioski z testu upadku przeprowadzonego na butelkach Sevofluran Piramal, przez niezależną agencję testującą. Test upadku został przeprowadzony przez niezależne laboratorium, wykorzystując zmodyfikowany protokół ISTA. Żadna z napełnionych butelek nie pękła aż do co najmniej trzeciego upadku. W przeciwieństwie do butelek aluminiowych, które mogą powodować powstawanie kwasu Lewisa skutkującego degradacją Sevoflurane i butelek PEN (politereftalan etylenu), w których mogą występować mikropory, butelki szklane nie wchodzi w interakcje chemiczne. Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości butelki.*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

56. *Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona 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:** Zgodnie z SWZ, rozdział II, ust. 4.

57. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:*

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza.

58. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:*

- zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza tylko w sytuacji, gdy brak innej formy na rynku.

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

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem utrzymania dostaw.

60. *Czy w sytuacji, braku dostępności na rynku produktu zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacje pod pakietem?*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

61. *Pakiet 9 pozycja 8 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

62. *Pakiet 9 pozycja 9,10 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki?*

www.usk2.lodz.pl



**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

63. *Pakiet 9 pozycja 11,12,13 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

64. *Pakiet 26 pozycja 3,4, Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki dojelitowej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

65. *Pakiet 26 pozycja 5 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci ampułki ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza.

66. *Pakiet 26 pozycja 21,22,23 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

67. *Pakiet 26 pozycja 75 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki drażowanej ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

68. *Pakiet 26 pozycja 99 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

69. *Pakiet 26 pozycja 107 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

70. *Pakiet 30 pozycja 17 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci fiołki ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

71. *Pakiet 34 pozycja 3, 4, 5 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

72. *Pakiet 56 pozycja 3, 4 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

73. *Pakiet 56 pozycja 5 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki dojelitowej ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

74. *Pakiet 63 pozycja 17, 19-22 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

75. *Pakiet 63 pozycja 24-26 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

76. *Pakiet 63 pozycja 37-38 Prosimy o doprecyzowanie przez zamawiającego wielkości wymaganego opakowania ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wymaga op. a'30 tabl.

77. *Pakiet 79 pozycja 11 Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wymaga dawki 20mg/1 ml ?*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający miał na myśli dawkę 2 mg/1 ml.

78. *Pakiet 81 pozycja 11 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w postaci kapsułki?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

79. *Czy w Pakiecie 34 w pozycjach 19 i 20 Meropenem + Waborbaktam Zamawiający dopuści lek w postaci fiolek?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

80. *Czy w Pakiecie 34 w pozycjach 21 i 22 Zofenopril Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek powlekanych?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



81. Czy w Pakiecie 34 w pozycji 25 Dexketoprofen Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek powlekanych?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
82. Czy w Pakiecie 34 w pozycji 39 Kanagliflozyna Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek powlekanych?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
83. Czy w Pakiecie 34 w pozycji 41 Tramadoli hydrochloridum + Dexketoprofenum Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek powlekanych?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
84. Czy w Pakiecie 46 w pozycjach 1 i 2 Hydrocortisone Zamawiający dopuści lek w postaci ampułek w opakowaniu razem z rozpuszczalnikiem?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
85. Czy w Pakiecie 55 w pozycjach 2 i 3 Amoxicillin + Clavul acid Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek powlekanych?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
86. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 41 poz. 2 produktu w postaci fiołki?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
87. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 42 poz. 3 produktu w postaci ampułki?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
88. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w zadaniu nr 44 poz. 1 produktu w postaci fiołki?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
89. Czy z uwagi na wyspecyfikowanie w Pakiecie 10 poz. 222 składu probiotyku odpowiadającego wyłącznie suplementowi diety konkretnego producenta, 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

90. Czy w Pakiecie 12 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (szczep równoważny)? Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom nietolerującym tego składnika. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

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

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych.

91. Czy w Pakiecie 12 poz. 2 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych.





92. Czy w Pakiecie 76 poz. 121 Zamawiający dopuści maść hemostatyczną o innym składzie, wskazaną w zapobieganiu i powstrzymaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hiarulonian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzeniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

93. Czy w Pakiecie 103 poz. 8 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:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

94. Czy w Pakiecie 103 poz. 8 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:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r., Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych.

95. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w pakiecie 2 w pozycji 22 Zamawiający dopuszcza worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podaży drogą żył centralnych lub obwodowych, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 4g, energia niebiałkowa 600 kcal, objętość 1000ml, stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

96. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 66 złożenie oferty, która będzie składała się z dwóch elementów? leku Onko BCG100 1 fiolka lub 1 ampułka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (*Bacillus Calmette-Guerin*), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg. 1 fiolka lub 1 ampułka Onko BCG 100 zawiera od 3,0 x 10<sup>8</sup> do 12,0 x 10<sup>8</sup> żywych prątków BCG,

oraz  
2) wyrobu medycznego stanowiącego zamknięty system do rekonstrukcji leku, który zawiera rozpuszczalnik 50 ml pozwalający na przygotowanie wlewki (system zamknięty potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU).

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

97. Czy w Pakiecie 45 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstrukcji?

Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiolce j.m.	Zawartość po rekonstrukcji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml
Ludzki czynnik krzepnięcia II	375 – 708	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	417	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	500	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	500	30

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 250 – 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg. Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współcyszczzonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml).

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

98. Czy Zamawiający w pakiecie 97 wyrazi zgodę na zaferowanie leku Flexbumin 200 g/l w opakowaniach 50 ml i 100 ml? Pozostałe parametry bez zmian.



**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

99. *Pakiet 95, Pozycja 3, HYDROCORTISONE [0,1 G] X 5 FIOL.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

100. *Dotyczy § 3 ust. 3 pkt 3.2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formacie .fak lub pdf? Zwracamy się z prośbą o wskazanie adresu e-mail do przesyłania faktur.*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający uzupełnia zapis, zmodyfikowany wzór umowy do pobrania ze strony Zamawiającego.

101. *Dotyczy § 4 ust. 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

102. *Dotyczy § 4 ust. 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” z 12 na 24 godziny? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

103. *Dotyczy § 5 ust. 1 umowy - 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?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza po wcześniejszym poinformowaniu Zamawiającego.

104. *Dotyczy § 5 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem 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.*

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

105. *Pakiet 1 poz. 16 i 17 - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu fiołka?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

106. *Pakiet 1 poz. 23 - Czy Zamawiający miał na myśli „Trójkomorowy worek o poj. 1448 ml: roztwór zawiera 46 g aminokwasów, 7,4 g azotu, 103 g glukozy, 41 g tłuszczu; 2,3 g L-izoleucyny, 3,3 g L-leucyny, 3,0 g octanu lizyny, 5,5 g L-argininy, 1,3 g L-histydyny, 6,4 g L-alaniny, 5,1 g glicyny, 10,1 g oleju z oliwek oczyszczonego, 6,1 g oleju rybnego bogatego w kwasy omega-3. Wartość energetyczna 1000 kcal, energia niebiałkowa 800 kcal. Osmolarność: 850 mOsm/l. pH: 5,6. Op a 4 szt”?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

107. *Pakiet 1 poz. 33 - Czy Zamawiający dopuści smak czarna porzeczka zamiast owoców leśnych, pozostałe parametry bez zmian?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

108. *Pakiet 1 poz. 35 - Czy Zamawiający miał na myśli kompletną dietę do żywienia dojelitowego, bogatobiałkową – 27% energii białkowej, oparta na białku kazeinowym i frakcji serwatkowej, o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczu MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczną 1,5 kcal/ml, bogatoresztkową, niskosodową, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

109. *Pakiet 1 poz. 42 - Czy Zamawiający dopuści Koncentrat fosforanów organicznych do żywienia pozajelitowego 20ml 1 op = 20 ampułek?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

110. *Pakiet 1 poz. 47, 48, 49, 50 - Czy Zamawiający dopuści preparaty w opakowaniu typu butelka?*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.



111. *Pakiet 1 poz. 51 - Czy Zamawiający dopuści „Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą obwodową zawierający roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity. Objętość 1440 ml, zawartość azotu 5,4 g, energię całkowitą 1000 kcal, osmolarność 750 mosmol/l”?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
112. *Pakiet 1 poz. 54 - Czy Zamawiający dopuści kompletną dietę do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczną 1,5 kcal/ml, normobiałkową, zawierającą białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze LCT, MUFA i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkową, o osmolarności do 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną; 1op. =500ml”?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
113. *Pakiet 1 poz. 55 - Czy Zamawiający miał na myśli „Specjalistyczna, kompletna dieta do żywienia dojelitowego, dla pacjentów z niewydolnością wątroby, o smaku neutralnym, zawierająca 50% aminokwasów rozgałęzionych, białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze MCT, wysokokaloryczna 1,3 kcal/ml, bogatoresztkowa, niskosodowa, o osmolarności 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną ; 1op. =500ml”?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
114. *Pakiet 1 poz. 56 - Czy Zamawiający miał na myśli: „Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,3 g /100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną ; 1op. =500ml”?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
115. *Pakiet 1 poz. 58 - Czy Zamawiający dopuści: „Kompletna dieta do żywienia pacjentów z zaburzeniami wchłaniania. Wysokokaloryczna, niskobiałkowa, bezresztkowa, niskosodowa. Oparta o białko serwatki, beztłuszczowa. Osmolarność 680 mOsmol/l. Butelka 200 ml, smak jabłko”?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
116. *Pakiet 43 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt Amikacin 1000mg/200ml?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
117. *Pakiet 49 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu ampułka?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
118. *Pakiet 49 poz. 8 - Czy Zamawiający w związku z brakiem dostępności produktu LEVOSIMENDAN [12,5MG/5ML] X 1 AMP. przeniesie opisany produkt do innego pakietu?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
119. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza.
120. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza tylko w sytuacji gdy brak innej formy na rynku.
121. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza.
122. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę: fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.



123. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę: ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza.
124. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.
125. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem utrzymania dostaw.
126. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 60. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, o pojemności 200 ml. W przypadku zgody, prosimy o informację czy należy przeliczyć w tym przypadku ilości czy pozostawić zgodnie z swz.  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu przy przeliczeniu ilości.
127. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 139. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Mebeverine 200 mg w postaci kapsułek o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu – tylko takie postaci leku są dostępne?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.
128. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 178. Prosimy o podanie ilości jaką należy wycenić.  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Ilości do wyceny to: ilość minimalna 1 op., ilość podstawowa 10 op., prawo opcji 15 op.
129. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 191. Czy Zamawiający miał na myśli lek w Acemetacinum 60 mg w opakowani x 20 czy x 21 szt.?  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający miał na myśli op. a'20 szt.
130. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści lek Trimbrow, aer.inhal.,180 dawek+1 inhalat. w celu zaferowania oferty korzystniejszej cenowo? W przypadku zgody, prosimy o informację czy należy przeliczyć w tym przypadku ilości czy pozostawić zgodnie z swz.  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający miał na myśli 180 dawek. Op. a'60 szt.
131. 136. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 2-3. Czy Zamawiający na pewno miał na myśli ten sam lek w obu pozycjach tj. Proszek do inhalacji L INHALACYJNY, ROZTWÓR; 100 µG DIPROPIONIANU BEKLOMETAZONU+ 6 µG DWUWODNEGO FUMARANU FORMOTEROLU; 1 OP.= 180 DAWEK?  
**ODPOWIEDŹ:** Tak, zamawiający miał na myśli ten sam lek w obu pozycjach.
132. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 17 oraz 19. Czy Zamawiający dopuści lek Oxycodone 10 mg oraz 5 mg w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.
133. Dotyczy pakietu nr 63 poz. 24-26. Czy Zamawiający miał na myśli lek Morphini w postaci tabletek o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu – brak innych postaci na rynku?  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający miał na myśli lek w postaci tabletek o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu.
134. Dotyczy pakietu nr 106 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści lek Tamsulosin 0,4 w postaci kaps. o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu?  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.
135. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.



136. *Dotyczy pakietu nr 10 poz. 180. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
137. *Dotyczy pakietu nr 30 poz. 17. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
138. *Dotyczy pakietu nr 34 poz. 13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
139. *Dotyczy pakietu nr 34 poz. 12. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
140. *Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
141. *Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wymaga.
142. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
143. *Dotyczy pakietu nr 79 poz. 8. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
144. *Dotyczy pakietu nr 118 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł ?*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
145. *150. Dotyczy pakietu nr 120 poz. 1-3. Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo terapii z zastosowaniem pompy baclofenowej wymaga, aby Produkty oferowane w Pakiecie nr 120 miały potwierdzoną zapisem w CHPL stabilność we wszczepianym systemie infuzyjnym przez co najmniej 3 miesiące? Zadeklarowana w CHPL stabilność leku podanego do pompy baclofenowej potwierdza, że co najmniej przez ten czas zachowane będą parametry fizyko-chemiczne, co pozwala na precyzyjne określenie czasu działania leku. Jednocześnie ma wpływ na ekonomiczny aspekt związany z farmakoterapią, gdyż dłuższy czas stabilności pozwala na rzadszą konieczność uzupełniania pompy.*  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wymaga.
146. *W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu*
- pakiet nr 10 poz. 40
  - pakiet nr 10 poz. 54
  - pakiet nr 10 poz. 109
  - pakiet nr 10 poz. 152
  - pakiet nr 10 poz. 207
  - pakiet nr 11 poz. 7
  - pakiet nr 12 poz. 2



**UNIWERSYTECKI  
SZPITAL KLINICZNY NR 2**  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

- pakiet nr 27 poz. 3
- pakiet nr 34 poz. 40
- pakiet nr 63 poz. 33
- pakiet nr 63 poz. 34
- pakiet nr 83 poz. 1
- pakiet nr 83 poz. 2
- pakiet nr 84 poz. 3

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

147. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 10 poz. 39  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wykreśla.
148. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 10 poz. 56  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
149. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 10 poz. 140  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
150. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 10 poz. 178  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
151. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 10 poz. 256  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wykreśla.
152. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 34 poz. 20  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wykreśla.
153. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu: pakiet nr 106 poz. 4  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z modyfikacją udostępnioną dnia 25.10.2024 r. Zamawiający wykreśla.
154. Do §4 ust. 9 w zw. z §5 ust. 5 wzoru umowy: W §4 ust. 9 Zamawiający zastrzegł możliwość zlecenia zamówienia zastępczego przed upływem terminów na realizację reklamacji. W obecnym brzmieniu §5 ust. 5 termin realizacji reklamacji jakościowej wynosi 8 dni (7 dni na rozpatrzenie reklamacji oraz 24h na dokonanie dostawy). Czy gdyby termin ten był krótszy i wynosił do 3 dni łącznie (wliczając w to zarówno czas na rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę), Zamawiający zgodziłby się na usunięcie §4 ust. 9 w całości?  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
155. Do §7 ust. 1 i 3 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 i / lub gwarancji 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 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.  
**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
156. Do §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Strony dokonują zmiany wynagrodzenia Wykonawcy pod warunkiem, że suma dwóch kolejnych kwartalnych wskaźników wzrostu cen towarów i usług w stosunku do poprzednich okresów kwartalnych, wynikających z komunikatów Prezesa GUS ogłaszanych na podstawie art. 25 ust. 11 ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych (Dz.U. z 2022 poz. 504) i przypadających na okres realizacji umowy przekroczy 8% poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym,

www.usk2.lodz.pl



**UNIWERSYTECKI  
SZPITAL KLINICZNY NR 2**  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi

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 §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 8%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 7% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) 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 kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12 ust. 3 lit. e) 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:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

**W przypadku form doustnych Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci w przypadku zachowania właściwości farmakokinetycznych leku.**

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie załącznika nr 2 – Formularza asortymentowo-cenowego (pakiet 93, **dołączenie kolumny na wpisanie kodu EAN** zgodnie z wymogiem wpisanym w rozdziale X SWZ) oraz załącznika nr 4 – Wzoru umowy.

Zmodyfikowane załączniki do pobrania ze strony Zamawiającego.

W związku z modyfikacją SWZ, na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert:

**Nowy termin składania ofert: 08.11.2024 r. godz. 08:15.**

**Nowy termin otwarcia ofert: 08.11.2024 r. godz. 08:20.**

Działając w oparciu o art. 137 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605, j.t. ze zm.) Zamawiający w dniu 28.10.2024 r. przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie zmian, które zostało opublikowane w dniu 30.10.2024 r

Z poważaniem

KIEROWNIK  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 2  
UM w Łodzi  
*mgr Anna Pierzyk*

www.usk2.lodz.pl

