Kraków, dn. 20.01.2022 r.

**SZP-271/22-2/2021**

**Do wszystkich zainteresowanych**

**Dot. sprawy: SZP/19/2021 - wyjaśnienie i zmiany treści SWZ**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:

**“Zakup produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innych środków farmaceutycznych oraz leków biologicznych”**

**I. WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Działając na podstawieart. 135 ust. 2ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1, dot.** p**ak. 47 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych: B (w tym MRSA i VRE), F, Tbc,V (HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund, wirus Polio i Aspergillus w czasie 2 minut.  
**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 2, dot. pak. 47 poz. 2 i 3**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych chusteczek spełniających zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3, dot. pak. 47 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci pianki do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nieinwazyjnych. Wyrób medyczny kl. IIb. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B (w tym MRSA i VRE), F(candida), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M. Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl. Difficle w czasie do 15 minut.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 4, dot. pak. 47 poz. 5 i 6**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 100 sztuk. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nieinwazyjnych. Wyrób medyczny kl. IIb. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B (w tym MRSA i VRE), F(candida), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M. Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl. Difficle w czasie do 15 minut.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 5** **dot. pak.50 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel 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%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5 z Pakiet 9 oraz utworzenie oddzielnego zadania?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7, dot. pak.1, poz. 280**  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g (1600mg w opakowaniu) jakim jest Permetryna Scabinol?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 8, dot. pak 2 poz. 55**

Czy Zamawiający w pozycji 55 pakiet 2 produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9, dot. pak. 2 poz. 55**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści produkt zawierający heparynę o stężeniu 25000 j/5 ml x 20 fiol. z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie nr 10** **do treści §2 ust. 3 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw określonych jako ,,zamówienia na cito” nie później niż w ciągu 48 godzin licząc od momentu otrzymania pisemnego zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie Nr 66? **Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 11** **do treści §7 ust.4 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji (ilościowych i jakościowych) do 5 dni roboczych od daty jej otrzymania dla asortymentu zawartego w pakiecie Nr 66?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 12** **do treści §8 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę? i nadanie § 8 nowego brzmienia:

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

1) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1;

2) w przypadku zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie z zamówieniem – w wysokości 0,5 % ceny brutto opóźnionej dostawy lub niezgodnej z zamówieniem za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki, a w przypadku zamówień „na cito” – 0,25% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę zwłoki;

3) w przypadku zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy trwającej dłużej niż 48 godzin, a w przypadku zamówień „na cito” 24 godzin, od wyznaczonej daty/godziny dostawy (co Zamawiający będzie traktował jako całkowite niedostarczenie towaru) Zamawiający może obciążyć Dostawcę karami umownymi:

a) w wysokości 10 % umownej ceny brutto zamówionej i niedostarczonej dostawy;

b) w wysokości odpowiadającej kosztom, które poniesie Zamawiający w innej jednostce, aby dokonać zakupu u innego dostawcy, podwyższonej o 5% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia;

4)w razie zwłoki w dostarczeniu faktury i innych dokumentów wymaganych niniejszą umową – 12,50 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy dokument;

2.W przypadku opóźnienia w dostarczeniu zamówionej dostawy, z uwagi na potrzebę zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu zamówionego towaru u innego Dostawcy. W takiej sytuacji Dostawca, zobowiązany będzie do pokrycia tylko różnicy kosztów zakupu u innego Dostawcy.

3.Jeśli w danej sytuacji przepisy powszechnie obowiązujące tego nie wykluczają, Zamawiający ma prawo potrącać kwoty kar umownych, o których mowa w ust. 1 z należności Dostawcy z tytułu zapłaty za dostarczony przez niego towar, bez uprzedniego wezwania go do zapłaty kary. Zamawiający niezwłocznie poinformuje Dostawcę o dokonanym potrąceniu.

4.Łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi: 12,5% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1.

5.Strony ustalają, że Dostawca może żądać od Zamawiającego kar umownych z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn zawinionych przez Zamawiającego w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1, chyba, że odstąpienie od umowy nastąpiło na podstawie art. 456 ust. 1 pkt 1) ustawy pzp.

6.Kary umowne wymienione w niniejszym paragrafie podlegają sumowaniu, w przypadku jednoczesnego zaistnienia kilku okoliczności uzasadniających ich nałożenie.

7.Strony zastrzegają sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym, gdy wartość kar umownych jest niższa niż wartość powstałej szkody. Dochodzenie roszczeń jest możliwe jedynie do wartości powstałej szkody.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw dla Szpitala ma kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości leczenia pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Zwrócić należy uwagę na fakt, iż Zamawiający posługuje się w umowie w §8 ust. 1 słowem „zwłoka”, co oznacza zawinione działanie. Przypadki siły wyższej nie są wprost wyszczególnione w umowie, jednakże w §13 znajduje się odesłanie wskazujące, że w sprawach nieuregulowanych tą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.**

**Pytanie nr 13** **do treści wzoru umowy: §5 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 5 umowy dodatkowego zapisu ust.8 o treści: „Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części Odbiorca pisemnie wezwie Dostawcę do należytego wykonywania umowy.”?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca podpisując umowę zobowiązuje się do realizowania umowy zgodnie z jej postanowieniami. Postanowienia umowy jednoznacznie wskazują do czego strony są zobowiązane i w jakich okolicznościach strony mogą odstąpić od realizacji umowy. W praktyce odstąpienie od umowy nie następuje bez wyjaśnienia zaistniałych okoliczności uprawniających strony do odstąpienia od umowy.**

**Pytanie nr 14 do treści swz: formalności jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:**

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na odesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że umowy są podpisywane elektronicznie.**

**Pytanie nr 15:**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie o ile zaproponowany preparat będzie miał ten sam sposób uwalniania a w opisie nie ma zastrzeżenia co do postaci leku zaznaczonej wykrzyknikami. Zamawiający dopuszcza zamianę fiolek na ampułki i odwrotnie oraz ampułkostrzykawek na wstrzykiwacze i odwrotnie.**

**Pytanie nr 16:**

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 przy zamianach prosi o podanie ilości opakowań z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający dopuszcza zamianę w przypadku form doustnych na opakowania nie większe niż dwukrotność opakowania opisanego.**

**Pytanie nr 17:**

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: Zamawiający przy zamianach prosi o podanie ilości opakowań z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający dopuszcza zamianę w przypadku form doustnych na opakowania nie większe niż dwukrotność opakowania opisanego.**

**Pytanie nr 18:**

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: Tak, Zamawiający wyraża zgodę** **na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 19:**

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 oczekuje wyceny leku za opakowanie z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 20:**

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza taką wycenę.**

**Pytanie nr 21:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2? wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, zatem zgodnie z procedurą określoną w par. 8.3 i nast. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru” oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebranym towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.

Odpowiedź: **Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę we wzorze umowy. Sytuacja określona w § 7 ust. 2 umowy dotyczy sytuacji, w których wady są na tyle istotne, że dostrzegalne są od razu. Przetrzymywanie takiego wadliwego asortymentu przez zamawiającego by go później zwrócić jest nieuzasadnione.**

**Pytanie nr 22:**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kar umownych w par. 8.1.1 z 20 % do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 23:**

Czy Zamawiający w par. 8.1.2. zmieni sposób naliczania kary umownej zamówień „na cito” z obecnego „0,5% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę zwłoki na naliczanie jej za „każdy dzień zwłoki liczony jako 24 godziny od terminu pierwotnej dostawy”? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 24:**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kar umownych w par. 8.1.3.a z 20 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 25:**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kar umownych w par. 8.1.3.b z 10 % do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 26:**

Czy Zamawiający w par. 9.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zdanie drugie w ust. 2 w § 9 wzoru umowy przewiduje sytuacje, iż obiektywnie nie będzie możliwym dostarczenie zamiennika danego wyrobu.**

**Pytanie nr 27:**

Czy Zamawiający w par. 11.1 zamiast opcji dodatkowego zakupu 300% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu trzykrotnie większego, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy oraz zamieszcza go w załączeniu.**

**Pytanie nr 28:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparin sod. w Pakiecie 8 poz. 10-15 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin sod. 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawek tuberkulinowych) w ilości 13 930 fiol. + zestaw?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 29:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 32, wchłanialnego, hemostatycznego opatrunku chirurgicznego o nazwie handlowej HEMOPATCH (w pozycji nr 1 rozmiar 9,0cm x 4,5cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), pozycji nr 2 rozmiar 4,5cm x 4,5cm (3 sterylnych sztuk w opakowaniu), w pozycji nr 3 rozmiar 2,7cm x 2,7cm- (5 sterylne sztuki w opakowaniu).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 30** dot. Pakietu nr 14, poz. 1 oraz 2:  
Prosimy o odpowiedź, czy mając na uwadze aspekt ekonomiczny Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu Midazolam Sandoz 5mg/5ml x 5 amp. oraz Midazolam Sandoz 50mg/10ml x 5 amp.?**:**

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści ww. preparaty.**

**Pytanie nr 31:**

Zwracamy się z zapytaniem: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18, pozycja nr 24, dopuści wycenę preparatu: Nystatin TZF, 2,4 mln.j.m./5g, 24ml, proszek do sporządzania zawiesiny? W przypadku Państwa zgody proszę o wskazanie ilości przetargowej dla w/w pojemności.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści ww. preparat w niezmienionej ilości 300 op.**

**Pytanie nr 32:**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby w pakiecie nr 60 Produkty lecznicze, była zaoferowana równoważna toksyna botulinowa typu A (Dysport 300 j.) o cenie znacząco niższej za jedną fiolkę niżtoksyna botulinowa typu A 100 j., zarejestrowana do wszystkich wymienionych w zadaniu przetargowym wskazań tj: w połowiczym kurczu i dystonii twarzy - program lekowy i refundowanej w ramach w/w programu lekowego.

**Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza. 300 j. preparatu Dysport nie jest równoważne 100 j. innych preparatów zawierających toksynę botulinową typu A; preparat Dysport stosowany w obrębie twarzy na małe grupy mięśni ma gorszą tolerancję u pacjentów niż inne preparaty zawierające toksynę botulinową typu A.**

**Pytanie nr 33 dot. pak 42 poz. 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 w pozycji nr 17 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwasy organiczne, inhibitory korozji, niejonowe związki powierzchniowo czynne. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Konfekcjonowany w opakowanie 1kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 34 dot. pak 42 poz. 18**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 w pozycji nr 18 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Skład: aminę , czwartorzędowe związki amonowe. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Konfekcjonowany w opakowanie 5L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 35 dot. pak 42 poz. 17, 18**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 42 poz. nr 17 I 18 i utworzenie odrębnego pakietu na te pozycje. Pragniemy podkreślić, że jako producent zaproponować konkurencyjne ceny co pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymierne korzyści finansowe. Dlatego też prosimy o przychylenie się do naszej prośby co pozwoli zwiększyć konkurencyjność ofert i odnieść wymierne korzyści finansowe zamawiającemu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 36** **dot. pak 45 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45 w pozycji nr 1 dopuści preparat w postaci proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwasy organiczne, inhibitory korozji, niejonowe związki powierzchniowo czynne. Nie wymagający użycia aktywatora. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Konfekcjonowany w opakowanie 1kg?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 37 dot. pak 45 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45 w pozycji nr 3 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 38 dot. pak 45 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45 w pozycji nr 4 dopuści preparat w postaci proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwasy organiczne, inhibitory korozji, niejonowe związki powierzchniowo czynne. Nie wymagający użycia aktywatora. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Czysty roztwór wykazuje aktywność do 30 godz. Nie wymagający użycia aktywatora. Konfekcjonowany w opakowanie 5kg?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 39 dot. pak 45 poz. 1, 3, 4, 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 45 poz. nr 1,3,4,5 i utworzenie odrębnego pakietu na te pozycje. Pragniemy podkreślić, że jako producent zaproponować konkurencyjne ceny co pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymierne korzyści finansowe. Dlatego też prosimy o przychylenie się do naszej prośby co pozwoli zwiększyć konkurencyjność ofert i odnieść wymierne korzyści finansowe zamawiającemu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 40 dot. pak 47 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie czy w Pakiecie nr 47 poz. nr 1 ze względu na oddziały dziecięce i noworodkowe Zamawiający wymaga pozytywnej opinii CZD?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga – brak takich oddziałów w Szpitalu.**

**Pytanie nr 41 dot. pak 47 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie czy w Pakiecie nr 47 poz. nr 1 Zamawiający wymaga, aby preparat był przebadany zgodnie z normą EN 16615?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 42 dot. pak 47 poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie czy w Pakiecie nr 47 poz. nr 2 Zamawiający wymaga, aby chusteczki były przebadany zgodnie z normą EN 16615?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 43** **dot. pak 47 poz. 4**

Prosimy o potwierdzenie czy w Pakiecie nr 47 poz. nr 4 Zamawiający wymaga, aby preparat był przebadany zgodnie z normą EN 16615?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 44 dot. pak 47 poz. 5**

Prosimy o potwierdzenie czy w Pakiecie nr 47 poz. nr 5 Zamawiający wymaga, aby chusteczki były przebadany zgodnie z normą EN 16615?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 45 dot. pak 1 poz. 110**

Prośba do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pozycji 110 w pakiecie 1 ma na myśli i wymaga zaoferowania leku Flukonazole w opakowaniu bezpiecznym z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji, wykonanego z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 46 dot. pak 1 poz. 407**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 407 w pakiecie 1 produkt Levofloxacin w opakowaniu RTU (gotowe do użycia)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje preparatu w opakowaniu RTU, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 47 dot. pak 2 poz. 76**

Prośba o potwierdzenie, czy w pakiecie 2 w pozycji 76 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU - opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji, który posiada w CHPL zapis dotyczący jałowości portów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 48 dot. pak 2 poz. 88**

Prośba o potwierdzenie, że w pozycji 88 w pakiecie 2 Zamawiający oczekuje produktu NaCl 0,9% 10 ml pakowanego x 50 amp. , czyli bezpiecznej ampułki bezigłowej kompatybilnej ze wszystkimi rodzajami strzykawek, której stosowanie obniża koszty funkcjonowania szpitala oraz pozwala obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych, a jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo personelu i pacjentów ( kolorowe oznaczenie etykiety, wypełnienie zapisów Dyrektywy Rady UE nr 2010/32/UE z dnia 10.05.2010 roku dotyczącej zapobiegania zakłuciom i zranieniom ostrymi narzędziami w szpitalu).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.** **Należy przeliczyć odpowiednio ilość ampułek.**

**Pytanie nr 49 dot. pak 2 poz. 108, 109**

Prośba do Zamawiającego o zgodę na możliwość zaoferowania w pozycjach 108 i 109 w pakiecie 2 produktu pakowanego po 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości (ampułka szklana z oranżowego szkła). Jednocześnie pytamy, czy Zamawiający oczekuje, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie i mógł być podany przez pompę infuzyjną przez 24 godziny (zapis potwierdzony oświadczeniem producenta lub zapisem w ChPL)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 50 dot. pak 3 poz. 41**

Prośba o potwierdzenie, że w pozycji 41 w pakiecie 3 Zamawiający ma na myśli i oczekuje postaci leku Linezolid – butelka, opakowanie bezpieczne z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 51 dot. pak 5 poz. 4**

Czy w pozycji 4 w pakiecie 5 Zamawiający wymaga dla produktu Clindamycin potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 52 dot. pak 6 poz. 12, 13**

Prośba o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje i wymaga w pakiecie 6 w pozycjach 12 i 13, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga i oczekuje stabilności gotowego roztworu jak w SWZ.**

**Pytanie nr 53 dot. pak 10 poz. 18**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam (pozycja 18 w pakiecie 10) posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 54 dot. pak 20 poz. 2**

Czy w pozycji 2 w pakiecie 20 Zamawiający dopuści produkt Ceftazydym 2g w szklanej butelce?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 55 dot. pak 19**

Czy Zamawiający w pakiecie 19 wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP (2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje preparatu w opakowaniu RTU, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 56 dot. pak 26 poz. 2**

W pakiecie 26 w pozycji 2 Propofol Zamawiający zaznaczył- preferuje fiolki. Zwracamy się z prośbą o poszerzenie dostępu do zamówienia publicznego poprzez możliwość zaoferowania produktu konfekcjonowanego w szklanych ampułkach. Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłucia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 57 dot. pak 38**

Czy w pakiecie 38 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w fiolce?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje preparatu w opakowaniu RTU o pojemności 100 ml, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 58 dot. pak 12 poz. 2**

Prośba o wyrażenie zgody przez Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 12 w pozycji 2 dekstranu 10% 40 000 w opakowaniu butelka szklana. Poszerzy to dostęp do zamówienia publicznego dla innych oferentów.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 59 dot. pak 12 poz. 3, 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pozycjach 3 i 4 w pakiecie 12 opakowania produktu typu KabiPac/KabiClear.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści takie opakowanie dla poz. 3 i nowej poz. 4 (wcześniej bez numeru).**

**Pytanie nr 60 dot. pak 12 poz. 3, 4**

Prośba do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 12 w pozycjach 3 i 4 ma na myśli opakowanie typu worek z dwoma sterylnymi portami z portem bezigłowym typu luer-lock?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści takie opakowanie dla poz. 3 i nowej poz. 4 (wcześniej bez numeru).**

**Pytanie nr 61 dot. pak 12 poz. 10**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 12 w pozycji 10 produktu Mannitol 20% a 100 ml butelka szklana.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. W przypadku zamiany należy pozostawić niezmienioną ilości opakowań.**

**Pytanie nr 62 dot. § 7 ust. 4 wzoru umowy**

Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. W uzasadnionych przypadkach Wykonawca może wskazać Zamawiającemu, że z przyczyn obiektywnych rozpatrzenie reklamacji może mieć miejsce w dłuższym terminie.**

**Pytanie nr 63 dot. § 8 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie,   
a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 64**

Do treści §1 ust. 4 oraz §9 ust. 1 pkt 11 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy w §1 ust. 4 oraz §9 ust. 1 pkt 11 wzoru umowy są nazbyt ogólne i nieprecyzyjne. Na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisów §1 ust. 4 oraz §9 ust. 1 pkt 11 umowy, w taki sposób, aby były zgodne z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz. 2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i ust.2 pkt 3) (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody oraz informuje, że zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian. Wskazane w pytaniu zapisy umowy przewidują tylko możliwość zmiany umowy (za zgodą Dostawcy), a nie konieczność jej zmiany zależną tylko od decyzji Zamawiającego. Interes Dostawcy jest tu zatem należycie chroniony.

**Pytanie nr 65**

Do §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy do wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie,   
a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 66**

Do §8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w sposobie naliczania kary umownej za opóźnienie lub dostawę niezgodną z zamówieniem do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej/niezgodnej części zamówienia dziennie, a dla dostaw cito 0,05% wartości brutto niedostarczonej/niezgodnej części zamówienia za godzinę?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie,   
a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 67**

Do §8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ewentualne naliczanie kary umownej za niedostarczenia zamówionej dostawy w wysokości 10% niedostarczonej części zamówienia?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie,   
a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 68**

Do §8 ust. 1 pkt 3) lit. b) oraz §8 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §8 ust. 1 pkt 3) lit. b) Umowy o treści: „w wysokości odpowiadającej kosztom, które poniesie Zamawiający w innej jednostce, aby dokonać zakupu u innego dostawcy”, a także §8 ust. 2 Umowy o treści: „W takiej sytuacji Dostawca, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów zakupu u innego Dostawcy” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąży Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapisy w § 8 ust. 1 pkt 3 lit. b) i § 8 ust. 2 i nadaje im następujące brzmienie:

1. § 8 ust. 1 pkt 3 lit. b) – „b) w wysokości odpowiadającej różnicy pomiędzy kosztami, jakie poniesie Zamawiający w związku z zakupem u innego dostawcy a kosztami wynikającymi z niniejszej umowy – powiększonymi o 10% (nie mniej niż 25,00 zł) z tytułu dodatkowych czynności związanych z poszukiwaniem nowego dostawcy. W przypadku gdy cena produktu u innego dostawcy będzie niższa niż ta wynikająca z umowy, Dostawca zostanie obciążony kwotą 25,00 zł tytułem zryczałtowanych kosztów poszukiwania nowego dostawcy.;”.
2. § 8 ust. 2: „2. W przypadku opóźnienia w dostarczeniu zamówionej dostawy, z uwagi na potrzebę zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu zamówionego towaru u innego Dostawcy. W takiej sytuacji Dostawca, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów odpowiadających różnicy pomiędzy kosztami, jakie poniesie Zamawiający w związku z zakupem u innego dostawcy a kosztami wynikającymi z niniejszej umowy.”

**Pytanie nr 69**

Do §9 ust. 1 pkt 13) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu §9 ust. 1 pkt 13) wzoru umowy, który przewiduje obniżenie „wynagrodzenia dostawcy w przypadku zmiany regulacji skutkujących zmniejszeniem wysokości płatności dokonywanych przez NFZ na rzecz Zamawiającego w ramach rozliczeń w zakresie skojarzonego zakresu świadczeń – to jest wyodrębnionego w umowie w danym zakresie świadczeń w leczeniu szpitalnym, w ramach którego udzielane są określone świadczenia wraz z wyodrębnioną w ramach umowy kwotą zobowiązania, przeznaczoną wyłącznie na ich finansowanie.”. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto podkreślamy, że zapis dot. obniżenia cen na skutek zmniejszenia płatności dokonywanych przez NFZ, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust. 1 Pzp, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg zawarty w §9 ust. 1 pkt 13) wzoru umowy skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie posiada żadnej wiedzy w zakresie zarówno wysokości (zakresu) jak i częstotliwości zmian cen wprowadzanych przez NFZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 70**

Do §9 ust. 1 pkt 14) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §9 ust. 1 pkt 14) wzoru Umowy zgodnie z którym Zamawiający przewiduję zmianę umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy w zakresie zmiany ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu wyszczególnionego w załączniku do umowy w przypadku określenia przez NFZ średniego kosztu rozliczenia substancji czynnej będącej przedmiotem niniejszej umowy w danym miesiącu poniżej ceny określonej w niniejszej umowie?

Mechanizm narzucenia cen przez NFZ, w sposób wskazany powyżej, a przewidziany w niżej wskazanych zarządzeniach Prezesa NFZ jest bezprawny - narusza wiele przepisów powszechnie obowiązujących, stąd dla zachowania bezpieczeństwa obrotu i zawieranej umowy przetargowej, Wykonawca wnosi o jego usuniecie, uzasadniając szczegółowo, co następuję:

Po pierwsze, mechanizm rozliczania średnich kosztów wybranych substancji czynnych określony na gruncie §30 Zarządzenia nr 162/2020/DGL Prezesa NFZ z dnia 16 października 2020 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie programy lekowe (oraz odpowiednio §28 Zarządzenia nr 180/2019/DGL z dnia 31 grudnia 2019 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne w zakresie chemioterapia) jest mechanizmem wewnętrznym służącym rozliczeniom świadczeń medycznych na linii Szpital – NFZ. Zgodnie z ww. przepisami dyrektor oddziału NFZ monitoruje i weryfikuje średni koszt rozliczeń wybranych substancji czynnych i uwzględnia tę weryfikację w stosunku do danego szpitala. Tym samym, przerzucenie obowiązku każdorazowego dostosowania ceny na Wykonawcę jest bezpodstawne, gdyż ww. zarządzenia NFZ wprowadzające mechanizm rozliczania średnich kosztów mają charakter wyłącznie wewnętrzny i nie stanowią źródła prawa powszechnie obowiązującego w rozumieniu art. 87 ust. 1 Konstytucji RP. Komunikaty ustalające lub zmieniające wysokość średnie koszty rozliczeń wybranych substancji czynnych nie mają zatem żadnego szczególnego charakteru prawnego, uprawniającego do przerzucania odpowiedzialności za realizację założeń komunikatów NFZ z Zamawiających na wykonawców. Co więcej ten mechanizm kształtowania ceny może wypaczać sens ustawy o refundacji, która ustala zasady kształtowania ceny.

Po drugie, wyrażenie zgody przez wykonawców na każdorazową zmianę ceny produktów z momentem pojawienia się nowego komunikatu NFZ dot. średnich kosztów ma charakter wyłącznie fikcyjny. Zwrócić bowiem należy uwagę, że brak wyrażenia zgody przez wykonawców, w myśl §9 ust. 1 pkt 14) wzorca umowy może skutkować jednostronnym wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego. W praktyce zatem istnieje uzasadnione ryzyko, że szpital kierując się własnym stanem finansowym będzie odstępował od umowy i rozpisywał przetarg na nowo w celu uzyskania wykonawcy, który każdorazowo będzie w stanie dostosować cenę do tej wynikającej z komunikatów NFZ. Taka praktyka z kolei ma charakter pozorny – gdyż zawarcie umowy na dostawę leków, która może być w każdym czasie rozwiązania (w drodze jednostronnego wypowiedzenia przez Zamawiającego) odbywa się z poszkodowaniem wykonawcy (który nie jest w stanie – na dzień sporządzania oferty przewidzieć jak będą się w ciągu roku kształtowały średnie koszty, które pojawiają się w wydawanych cyklicznie przez NFZ komunikatach, a tym samym wygranie przetargu wiąże się ze świadomością realizacji go z nieprzewidywalną stratą)-  jak i uderza w samego pacjenta, który zgodnie z ustawą z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta) ma zagwarantowane prawa do świadczeń zdrowotnych odpowiadających wymaganiom aktualnego dorobku wiedzy medycznej czy prawa pacjenta do wyrażenia zgody na udzielenie określonych świadczeń zdrowotnych czy też wreszcie – obowiązku lekarza do wykonywania zawodu, zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej. Szpital kierując się wyłącznie kryterium cenowym przy zakupie jak najtańszych leków ogranicza tym samym ustawowe gwarancje prawa swoich pacjentów.

Po trzecie, akceptacja obowiązku dostosowania cen do komunikatów NFZ dot. średnich kosztów wybranych substancji czynnych w istocie będzie stanowiło obejście zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wskazanej w art. 16 ust. 1 Prawo Zamówień Publicznych. Oszacowanie ryzyka i ewentualnej straty związanej z koniecznością obniżenia ceny dla wykonawców na dzień złożenia oferty, w momencie, gdy umowa jest zawierana na okres 18 miesięcy, przy świadomości cyklicznego ukazywania się komunikatów jest w zasadzie bardzo utrudnione, a nawet niemożliwe. Wyrażenie zgody przez wykonawców na to postanowienie wiąże się w zasadzie z wyrażeniem zgody na szkodę w postaci utraty zysku, na który wykonawca mógłby liczyć uzyskując zamówienie publiczne do realizacji. Tym samym, postepowanie przetargowe będą mogły zrealizować wyłącznie największe podmioty z dużym kapitałem, które będą w stanie wkalkulować w stratę duże zasoby finansowe swoich przedsiębiorstw. Zachwiana jest tym samym ww. zasada z art. 16 PZP, gdyż nie można w takim wypadku mówić o uczciwej konkurencji, zwłaszcza w okresie trwającej pandemii wywołanej wirusem SARS\_CoV-2.

Po czwarte, tak sformułowane postanowienie stanowi klauzulę niedozwoloną w rozumieniu art. 6 ust 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, zgodnie z którym zakazane są porozumienia, których celem jest eliminacja, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym polegającym na ograniczeniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem. Mając na uwadze, że działania Zamawiającego polegające na pozornie dobrowolnym wyrażeniu zgody na każdorazową zmianę ceny w oparciu o komunikaty NFZ jak i mając na uwadze charakter wewnętrzny zarządzeń regulujący mechanizm rozliczania średnich kosztów substancji czynnych – powoduje, że zachodzi podstawa do uznania takiego postanowienia za porozumienie nieważne w rozumieniu art. 6 ust. 2 ww. ustawy. Ponadto działania Zamawiającego „przerzucającego” na Wykonawcę koszty prowadzenia swojej działalności można kwalifikować także jako nadużycie pozycji dominującej na rynku właściwym, które, zgodnie z art. 9 ust. 1 pkt 1 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów polega w szczególności na „bezpośrednim lub pośrednim narzucaniu nieuczciwych cen, w tym cen nadmiernie wygórowanych albo rażąco niskich, odległych terminów płatności lub innych warunków zakupu albo sprzedaży towarów”.

Po piąte, nie sposób nie zauważyć, że akceptacja kwestionowanego postanowienia stanowi defacto przerzucenie odpowiedzialności na wykonawców za przekraczanie przez Szpital dopuszczalnego % średniego kosztu rozliczenia danej substancji czynnej. Wskazać bowiem należy, że w myśl §30 ust 1 pkt 3 Zarządzenia Prezesa NFZ Nr 162/2020/DGL oraz §28 ust 1 pkt 3 Zarządzenia Prezesa NFZ nr 180/2019/DGL Dyrektor Oddziału NFZ przy określaniu wysokości kwoty zobowiązania NFZ w stosunku do Szpitala na kolejny okres uwzględnia czy świadczeniodawca nie przekracza dopuszczalnych 10%, a jeśli tak to ewentualnie wyciąga konsekwencje dla tego świadczeniodawcy w następnym okresie określając kwotę zobowiązania NFZ w stosunku do tego świadczeniodawcę. Tym samym przerzucenie każdorazowego dostosowywania ceny na wykonawców sprawia, że to w istocie wykonawcy są odpowiedzialni za utrzymywanie % rozliczenia wybranych substancji czynnych na odpowiednim poziomie. Tak skonstruowana klauzula ma zatem charakter abuzywny w rozumieniu art. 433 pkt 3 PZP, bowiem przewiduje odpowiedzialność wykonawcy za okoliczność, za którą wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający (to świadczeniodawca winien czuwać pieczę nad nieprzekraczaniem %, zamawiając produkty w ilościach gwarantujących nieprzekraczanie tego wskaźnika i uwzględniając ilości niezbędne do kontynuacji programów lekowych/chemioterapii). Odpowiedzialność wykonawcy w tym zakresie za niedostosowanie się do tego wymogu jest w zasadzie możliwość jednostronnego wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego na gruncie §9 ust. 1 pkt 14) wzorca umowy.

Wreszcie, Wykonawca wskazuje, że powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w wyroku z dnia 30 lipca 2019r. w sprawie o sygn. akt KIO 1331/19 oraz w wyroku z dnia 31 lipca 2019 r. o sygn. akt KIO 1382/19, w których to Krajowa Izba Odwoławcza odniosła się do zagadnienia przerzucania kosztów związanych z każdorazowym dostosowywaniem ceny do progów kosztowych uprawniających do zastosowania współczynnika korygującego, wskazującego na bezpodstawność takiej praktyki (a więc do mechanizmu w zasadzie tożsamego ze stosowanych do średnich kosztów rozliczeń). KIO wskazała wyraźnie, że zamawiający nie może opisywać przedmiotu w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) (…) Wymóg zaoferowania ceny, której maksymalny limit ustalony ma być na podstawie zarządzenia Prezesa NFZ jest sprzeczny z zasadą uczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów wskazanych wyżej (tj. dot. ochrony konkurencji). Dalej KIO stwierdza, że Zamawiający nie jest natomiast uprawniony do wpływania na treść oświadczenia woli wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny, w tym również jednostkowej, za realizację zamówienia. Z uwagi na to, że zamawiający nie ma kompetencji w zakresie kształtowania cen ofert, które zostaną złożone przez wykonawców, czynność polegająca na narzuceniu maksymalnej ceny może być zakwalifikowana jako utrudniająca uczciwą konkurencję.

Podobnie, w najświeższym orzeczeniu KIO z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) Izba krytycznie odniosła się do możliwości odstąpienia od umowy w przypadku, gdy Wykonawca nie wyrazi zgody na obniżenie cen w odpowiedzi na odpowiednie obniżki dokonywane przez NFZ zakazując stosowania tego typu postanowień i oceniając je jako nadużycie pozycji dominującej Zamawiającego. Ponadto wprost odnosząc się do kwestii zastrzegania we wzorcu umowy zmian wynagrodzenia w oparciu o zmiany określanego przez NFZ średniego kosztu rozliczenia substancji czynnej, wyraziła pogląd, że określenie ceny za realizację zamówienia, w tym również cen jednostkowych, jest uprawnieniem Wykonawcy, a Zamawiający nie jest uprawniony do wpływania treść oświadczenia woli Wykonawcy poprzez narzucanie mu maksymalnej ceny za realizację zamówienia, wobec czego treść tak zaprojektowanego postanowienia umownego jest co najmniej abuzywna, godząca w zasady wynikające z art. 431 ustawy PZP i art. 354 §1 KC oraz naruszająca interesy przedsiębiorcy w sposób rażąco nieproporcjonalny do rodzaju zamówienia i ryzyk związanych z jego realizacją.

Dodatkowo wskazujemy, że treść §9 ust. 1 pkt 14) wzoru umowy jest niezgodna z aktualnymi wytycznymi Ministra Zdrowia w zakresie stosowania klauzul jednostronnych, które przekazujemy w załączeniu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wskazuje, że wprowadzenie do wyliczenia w § 9 ust. 1 wskazuje na możliwość zmian a nie przymus ich dokonywania. Ta możliwość, w ocenie Zamawiającego, nie ma charakteru pozornego. Zwrócić należy uwagę, że Zamawiający także ma obowiązki w zakresie gospodarowania środkami publicznymi i zobowiązany jest do ich wydatkowania w sposób oszczędny.**

**Pytanie nr 71 dot. pak 1 poz. 406**

„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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z odpowiedzią do pytania 15.**

**Pytanie nr 73**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania 15, fiolka zamiennie na ampułkę, ampułkostrzykawka na wstrzykiwacz.**

**Pytanie nr 74**

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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią do pytania 16.**

**Pytanie nr 75 dot. pak 1 poz. 47**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 47 (Calcii gluconate) wycenę preparatu o nazwie handlowej, dawce i wielkości opakowania Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 100 op?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 76 dot. pak 1 poz. 100**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli za pakietu nr 1 poz. 100 (Famotidine fiol)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 77 dot. pak 1 poz. 110**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 110 (Fluconazol fl.) wycene preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 50 op., ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr 78 dot. pak 1 poz. 166**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 166 wycenę preparatu o nazwie handlowej ***ZinoDr.,krem,barier-ochron.,o dział.piel-reg,250 g***?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 79 dot. pak 1 poz. 173**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1 poz. 173 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje takiego preparatu, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 80 dot. pak 1 poz. 173**

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 1 poz. 173 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje takiego preparatu, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 81 dot. pak 1 poz. 189**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 189 (Pancreatyna 150 mg) wycenę preparatu o nazwie handlowej ***Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt*** w ilości 50 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 82 dot. pak 1 poz. 190**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 190 (Pancreatyna 300 mg) wycenę preparatu o nazwie handlowej ***Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20*** ***szt*** ilości 170 op.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 83 dot. pak 1 poz. 203**

Prosimy o wykreślenie z pakietu nr 1 poz. 203 (Lorazepam amp).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 84 dot. pak 1 poz. 233**

Czy Zamawiający ze względu na wycofanie preparatu wykreśli z pakietu 1 poz. 233 (Naftifinum krem)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 85 dot. pak 1 poz. 275**

Czy Zamawiający ze względu na wycofanie preparatu wykreśli z pakietu 1 poz. 275 (Prasugrel 5 mg)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 86 dot. pak 1 poz. 276**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 276 wycenę 13 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z opisem w SWZ, który jest zarejestrowany i dopuszczony do obrotu w Polsce i może być sosowany nie tylko przed zabiegami kolonoskopii.**

**Pytanie nr 87 dot. pak 1 poz. 287**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 287 (Protaminum) wycenę preparatu o wielkości opakowania 10 szt w ilości 2 opakowań, ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 88 dot. pak 1 poz. 291**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję preparatu wykreśli z pakietu 1 poz. 291 (Pyridoxine amp)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 89 dot. pak 1 poz. 315**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 315 (Streptomycinum) wycenę preparatu dostępnego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 90 dot. pak 1 poz. 326**

Prosimy o wykreślenie z pakietu nr 1 poz. 326 (Tetanus immunoglobin 250 j).

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 91 dot. pak 1 poz. 328**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję preparatu wykreśli z pakietu 1 poz. 328 (Thiaminum amp)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 92 dot. pak 1 poz. 390**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 390 (Spirytus salicylowy) wycenę preparatu o wielkości opakowania 800 gram w ilości 50 op?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 93 dot. pak 1 poz. 404**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 404 (Ciprofloxacin) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 1 opakowania, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 94 dot. pak 2 poz. 76**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 76 (Metronidazol flak) wycenę preparatu o wielkości opakowania 40 szt w ilości 288 op (z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę), ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Należy wycenić 287,5 op. zgodnie z odpowiedzią do pytania 16.**

**Pytanie nr 95 dot. pak 2 poz. 102**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 102 (Piracetam 60 ml fl) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 11op, ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 96 dot. pak 2 poz. 112**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję preparatu wykreśli z pakietu 2 poz. 112 (Ranitidina 150 mg tabl.)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 97 dot. pak 3 poz. 40**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 poz. 40 (Aplikator do lidocainy) wycenę preparatu o wielkości opakowania 100 szt w ilości 4 op., ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 98 dot. pak 6 poz. 5, 6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 poz. 5, 6 (Duloksetyna) wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych, ponieważ taki jest dostępny.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 99 dot. pak 6 poz. 10**

Czy Zamawiający ze względu na stałe wstrzymanie obrotu preparatem wykreśli z pakietu nr 6 poz. 10 (Indakaterol 300 mg)?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji.**

**Pytanie nr 100 dot. pak 6 poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 poz. 15 (Rivastygmina) wycenę preparatu w dawce 9,5 mg/24 h, syst. transd., plast.,30 szt w ilości 5 op? Preparat w podanej przez Zamawiającego dawce nie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis w zakresie pakietu nr 6 poz. 15, w następujący sposób: 9,5 mg/24h, w związku z powyższym dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.**

**Pytanie nr 101 dot. pak 14 poz. 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 poz. 4, 5 (Pantoprazol tabl) wycenę preparatu o wielkości opakowania 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 102 dot. pak 22 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 22 poz. 1, 2 (Ciprofloksacyna fl.) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 103 dot. pak 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 2 (Propofol) wycenę preparatu w postaci ampułek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 104 dot. pak 1 poz. 325**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykryw.Helicobacter pylori, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 105 dot. pak 1 poz. 375**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obie formy rejestracji.**

**Pytanie nr 106 dot. pak 1 poz. 231**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 231 wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przyadku zgody prosimy o doprecywoanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaookrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu 5 g bez zmiany ilości opakowań.**

**Pytanie nr 107 dot. pak 1 poz. 326**

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk (Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 108 dot. pak 1 poz. 269**

W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 109 dot. pak 1 poz. 269**

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny na podst. ostatniej ceny i informacji o końcu produkcji, jednakże z poprzedniego pytania nie wynika, że wycofano produkt z oferty producenta.**

**Pytanie nr 110 dot. pak 1 poz. 66**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer., wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 111 dot. pak 2 poz. 49**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę) aer.inhal., 180 dawek?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 112 dot. pak 3 poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer. inhal,120 dawek w ilości 85 opakowań?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 113 dot. pak 25**

Czy zamawiający dopuści preparat: Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg).

Jeden ml roztworu zawiera: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G).

Każda fiolka po 20 ml zawiera 1 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej.

Każda fiolka po 50 ml zawiera 2,5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 100 ml zawiera 5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 200 ml zawiera 10 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1% IgG2 34,8% IgG3 2,5% IgG4 0,6%

Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml.

Stabilizowana maltozą?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 114 dot. pak 25**

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odpowiedź: Nie, preparat ten nie będzie stosowany w ramach programów lekowych.**

**Pytanie nr 115 dot. pak 45 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu sporobójczego do dezynfekcji i mycia powierzchni z zawartością nadtlenku wodoru, niejonowych związków powierzchniowo czynnych - gotowy do użycia. Czas działania sporobójczego do 15 min. Opakowanie ze spryskiwaczem 750 ml x 1 but. Z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 116 dot. pak 45 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu sporobójczego do dezynfekcji i mycia powierzchni z zawartością nadtlenku wodoru, niejonowych związków powierzchniowo czynnych - gotowy do użycia. Czas działania sporobójczego do 15 min. Opakowanie ze spryskiwaczem 750 ml x 1 but. Z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 117 dot. pak 45 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że ilość opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę.

**Odpowiedź: Odpowiedź jak do pytania 16 – ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 118 dot. pak 45 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny wieloenzymatycznego preparatu (lipaza, amylaza, proteaza, celulaza) do mycia narzędzi, endoskopów i wyrobów medycznych, koncentrat do otrzymywania roztworu roboczego - 0,5%, w opakowaniach po 5 l x 1 kanister (pompki do 5 pierwszych opakowań) - mogą być zaproponowane opakowania po 2 l z dozownikiem przelewowym z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 119 dot. pak 45 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji sprzętów kuchennych takich jak: deski, blaty robocze, lodówki (dopuszczony do kontaktu z żywnością) nie zawierający biguanidów, koncentrat, w op. ā 5 l x 1 kanister. Spektrum – B, F, V, Tbc. Roztwór roboczy – 0,5%, czas działania 15 min. Pompka do 10 pierwszych opakowań.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 120 dot. pak 45 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do manualnej dezynfekcji endoskopów giętkich (które nie są poddawane dezynfekcji w myjni), na bazie kwasu nadoctowego z aktywatorem - możliwość stosowania do 28 dni od aktywacji. Opakowania ā 5 l x 1 kanister. Spektrum- B, F, V, Tbc, Spory w czasie 5 minut.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 121 dot. pak 45 poz. 5**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na opakowania po 14 szt. pasków z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 18 opakowań po 14 szt. pasków.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, należy wycenić ilość opakowań z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku.**

**Pytanie nr 122 dot. pak 45 poz. 6**

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga opakowania a 200 tab. po 1,7 g – aktywnego chloru.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania a 200 tabl. zawierających 1,7 g soli sodowej kwasu dichloroizocyjanurowego i uwalniających 1 g aktywnego chloru.**

**Pytanie nr 123 dot. pak 45 poz. 7**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji endoskopów giętkich (które nie są poddawane dezynfekcji w myjni) zawierający buforowany i stabilizowany 2% roztwór aldehydu glutarowego – stosowany bez rozcieńczania. Spektrum: B, Tbc, F, V w czasie 10 minut, S w czasie 15 minut. Stabilność chemiczna do 28 dni. Opakowanie a 5 l x 1 kanister.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 124 dot. pak 45 poz. 8**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na opakowania po 25 szt. pasków z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 12 opakowań po 25 szt. pasków.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 125 dot. pak 47 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji drobnych, trudno dostępnych powierzchni na bazie alkoholi (etanol, 2-propanol). Bez aldehydów i fenoli. Opakowania ā 1 l x 1 but. ze spryskiwaczem (możliwe mniejsze opakowania z przeliczeniem) Spektrum – B, V, F, Tbc w czasie do 5 minut. (Spryskiwacz do każdego opakowania).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 126 dot. pak 47 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek zawierających etanol, propa-2-ol, bez aldehydów i fenoli, wielkość pojedynczej nie mniejsza niż 13x19 cm, do dezynfekcji powierzchni. Spektrum działania: B, F, V w czasie 1 minuty, Tbc - 15 min. Pakowane w pojemniku do wielokrotnego zamykania po 100 szt x 1 op.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 127 dot. pak 47 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek zawierających etanol, propa-2-ol, bez aldehydów i fenoli, wielkość pojedynczej nie mniejsza niż 13x19 cm, do dezynfekcji powierzchni. Spektrum działania: B, F, V w czasie 1 minuty, Tbc - 15 min. Pakowane w pojemniku do wielokrotnego zamykania po 100 szt x 1 op.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 128 dot. pak 47 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi np. głowic USG, nasączone preparatem bez zawartości alkoholi, związków nadtlenowych, chloru, fenoli, aldehydów i ich pochodnych. Skuteczność bójcza: B (w tym acinetobacter baumanii, MRSA, VRE, Klebsiella pneumoniae ESBL), C.albicans – 1 min. M.bovis – 2 min, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Mers-coV – 1 min, H1N1, H3N2 – 2 min). W pojemniku plastikowym po 100 szt. chusteczki o wymiarach nie mniejszych niż 13 x20 cm x 1 opak.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 129 dot. pak 47 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi np. głowic USG, nasączone preparatem bez zawartości alkoholi, związków nadtlenowych, chloru, fenoli, aldehydów i ich pochodnych. Skuteczność bójcza: B (w tym acinetobacter baumanii, MRSA, VRE, Klebsiella pneumoniae ESBL), C.albicans – 1 min. M.bovis – 2 min, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Mers-coV – 1 min, H1N1, H3N2 – 2 min). Zapas chusteczek po 100 szt. chusteczki o wymiarach nie mniejszych niż 13 x20 cm x 1 opak.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 130 dot. pak 42 poz. 7**  
W związku z wycofywaniem ze sprzedaży preparatów na bazie triclosanu prosimy o dopuszczenie preparatu do dekontaminacji rąk personelu i ciała pacjentów przed zabiegami, opartego na bazie poliheksanidyny o spektrum działania MRSA/ORSA/VRE i Candida albicans, bez zawartości chlorheksydyny, w op. 500ml. Preparat stosowany aktualnie przez Zamawiającego

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Należy zaznaczyć, że preparat opisany w SWZ został wycofany.**

**Pytanie nr 131 dot. pak 43 poz. 1**  
Czy podana ilość roztworu roboczego odnosi się do stężenia 1000ppm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 132 dot. pak 47 poz. 1**  
Czy w związku z przeznaczeniem preparatu do dezynfekcji wszystkich drobnych i trudnodostępnych powierzchni, mając na uwadze, że będą wśród nich przewody i powierzchnie delikatne jak np. ekrany, proponowany preparat dezynfekcyjny ma nie zawierać łatwopalnego i wysoce reaktywnego alkoholu etylowego?

**Odpowiedź: Opisany w poz. 1 preparat może zawierać etanol, preparat bezalkoholowy to poz. 4 w pakiecie.**

**Pytanie nr 133 dot. pak 47 poz. 2, 3**  
Prosimy o dopuszczenie chusteczek o spektrum działania B (EN 13727 i 161615), F (C.albicans EN13624 i 16615) , Tbc (EN 14348), V (EN 14476 - HIV, HBV, HCV, Rota) do 1 min w bardziej ekonomicznych i przyjaznych środowisku opakowaniach miękkich typu flow-pack, spełniających pozostałe zapisy swz

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 134 dot. pak 47 poz. 2, 3**

Prosimy o dopuszczenie chusteczek nasączonych alkoholem propylowy i izopropylowym, bez aldehydów i fenoli, wielkość chusteczki 15 x 17 cm (255cm2) czyli o większej powierzchni niż wymaga w swz, o spektrum działania B (EN 13727 i 161615), F (C.albicans EN13624 i 16615) , Tbc (EN 14348), V (EN 14476 - HIV, HBV, HCV, Rota) do 1 min w opakowaniach tuba i wkłady po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglając do pełnych opakowań w górę)

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści. Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 134 dot. pak 48 poz. 1**  
W związku z wycofaniem z obrotu preparatu odpowiadającego dokładnie opisowi swz prosimy o dopuszczenie preparatu myjącego opartego na pięciu enzymach, przeznaczonego do manualnego i maszynowego mycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego i innych wyrobów medycznych. Preparat o niskim stężeniu użytkowym od 0,1% do 0,5% (5ml/l), skuteczny już w czasie 5 min, stosowany w temp. do 60C, op. 5l

**Odpowiedź: Tak, o ile będzie to preparat kompatybilny z preparatem z poz. 2 i będzie spełniał pozostałe warunki opisane w SWZ.**  
  
**Pytanie nr 135 dot.** umowy § 8  
W związku z panującą z sytuacją epidemiczną która powoduje możliwość wystąpienia problemów w obrocie z dostawcami i ograniczoną dostępność środków dezynfekcyjnych uprzejmie prosimy Zamawiającego o dostosowanie zapisów umowy do przepisów obowiązującej ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm.) poprzez dodanie do § 8 umowy ust. 9 o przykładowej treści:  
„Zamawiający odstąpi od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

**Odpowiedź: W § 13 ust. 1 projekt umowy przewiduje, że we wszystkich sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące odpowiednie dla przedmiotu niniejszej umowy, a zatem także regulacja zawarta w ustawie z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Uzupełnienie projektu umowy o wnioskowany zapis jest zatem zbędne.**

**Pytanie nr 136 dot. SWZ:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 137 dot. Pak. 48:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 neutralnego enzymatycznego środka myjącego do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i endoskopów na bazie siarczanu monosodowego 2-etyloheksylu, niejonowych i anionowych środków powierzchniowo czynnych, będącego nisko pieniącym płynnym koncentratem, zawierającym kompleks enzymatyczny na bazie proteaz bez dodatku innych enzymów, bez zawartości fosforanów, krzemianów, o wartości pH: 7,5, skutecznym w stężeniu 0,1-0,5%, będącym wyrobem medycznym kl. I, konfekcjonowanym w opakowaniu 5 lub 10l, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 138 dot. Pak. 48:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 środka przeznaczonego do chemicznej maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych wyrobów medycznych i endoskopów elastycznych, na bazie aldehydu glutarowego i etanolu o wartości pH: 7, o skuteczności mikrobójczej wobec B, Tbc, F, V, skutecznego w temperaturze do 55-60 °C i stężeniu 1% w czasie 5 minut, bez zawartości surfaktantów i QAV, będący wyrobem medycznym kl. IIb, konfekcjonowanym w opakowaniach o wielkości – 5l?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 139 dot. pak. 1 poz. 9:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasypki ZinoDr.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 140** **dot. pak. 1 poz. 375:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr 141 dot. pak. 1 poz. 375:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

**Pytanie nr 142 dot. pak. 11:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym. Pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 143 dot. wzoru umowy:**

Czy Zamawiający zmieni zapis §8 ust. 1 ppkt. 1) w ten sposób, że zamiast stawki kary umownej 20% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1 zastosuje stawkę 10% wartości niezrealizowanej części umowy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw leków ma dla Szpitala kluczowe znaczenie,   
a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie nr 144 dot. wzoru umowy:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 145 dot. wzoru umowy:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach: 1) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy

2) w przypadku zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie z zamówieniem – w wysokości 0,5 % ceny brutto opóźnionej dostawy lub niezgodnej z zamówieniem za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki, a w przypadku zamówień „na cito” – 0,5% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę zwłoki; jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej dostawy lub niezgodnej z zamówieniem

3) w przypadku zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy trwającej dłużej niż 48 godzin, a w przypadku zamówień „na cito” 24 godzin, od wyznaczonej daty/godziny dostawy (co Zamawiający będzie traktował jako całkowite niedostarczenie towaru) Zamawiający może obciążyć Dostawcę karami umownymi: a) w wysokości 10 % umownej ceny brutto zamówionej i niedostarczonej dostawy;

b) w wysokości odpowiadającej kosztom, które poniesie Zamawiający w innej jednostce, aby dokonać zakupu u innego dostawcy, podwyższonej o 10% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia;

4) w razie zwłoki w dostarczeniu faktury i innych dokumentów wymaganych niniejszą umową – 25,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy dokument;

5) \*) w przypadku niekompletnej lub nieterminowej dostawy i zamontowania urządzeń określonych w § 1 ust. 9 – w wysokości 250 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niekompletnej lub nieterminowej dostawy

6) \*) w przypadku nieterminowego usunięcia wad lub usterek urządzeń określonych w § 1 ust. 9 – w wysokości 30 zł w odniesieniu do jednego urządzenia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w usunięciu wad urządzenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw dla Szpitala ma kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości leczenia pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Zwrócić należy uwagę na fakt, iż Zamawiający posługuje się w umowie w §9 ust. 1 słowem „zwłoka”, co oznacza zawinione działanie. Przypadki siły wyższej nie są wprost wyszczególnione w umowie, jednakże w §13 znajduje się odesłanie wskazujące, że w sprawach nieuregulowanych tą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.**

**Pytanie nr 146 dot. wzoru umowy:**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Regulacja w §2 ust. 2 i § 4 ust 2 projektu umowy przewidują wystawianie faktur w wersji elektronicznej i przesyłanie ich na wskazany adres poczty e-mail.**

1. **Zamawiający przesłał również do publikacji ogłoszenie o zmianie ogłoszenia, po opublikowaniu ogłoszenia Zamawiający zamieści zmianę ogłoszenia na stronie postępowania, zmianie ulegną: termin składania ofert, termin związania z ofertą oraz termin otwarcia ofert.**
2. **Ponadto Zamawiający informuje, że zmodyfikowany wzór umowy oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowią załącznik do odpowiedzi (zmiany zaznaczone czerwonym kolorem) i zostają zamieszczone na stronie postępowania.**