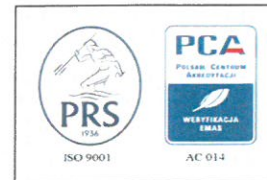




**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

(41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05  
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



[zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

[www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 10-09-2021r.

Znak postępowania: 03/PN/2021

## WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „Zakup i sukcesywna dostawa produktów leczniczych”*

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2021, poz. 1129) udziela wyjaśnień na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania.

**Ponadto Zamawiający informuje, że zamieszcza zmodyfikowany formularz asortymentowo-cenowy w osobnym pliku po nazwą: 03\_PN\_2021 Formularz asortymentowo-cenowy (zmodyfikowany).**

**Pytanie nr 1 – część 2** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 2 w pozycji 1 wymaga, aby płyn infuzyjny podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia? Wymóg produktów w opakowaniach z podażą płynów w systemie zamkniętym, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Worek Viaflo umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Należy mieć na uwadze, że podstawowym elementem zamkniętej linii infuzyjnej jest opakowanie z płynem infuzyjnym, które zgodnie z definicją Rosenthal'a ma spełniać kilka wymogów: -Samozapadające się ściany -Brak konieczności napowietrzania -Dwa niezależne porty - Objętość rezydualna nie przekraczająca 5% objętości. W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym, spełniają wszystkie powyższe wymogi i charakteryzują się niską objętością resztkową - poniżej 5% objętości potwierdzoną odpowiednim dokumentem , a co za tym idzie dostarczają ponad 98% objętości leku. Obniża to koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku.

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

**Pytanie nr 2 – część 2** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 2 w pozycji 1 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 3 – część 2** - Czy Zamawiający Części 2 w pozycji 1 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

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

**Pytanie nr 4 – część 2** - Czy Zamawiający Części 2 w pozycji 1 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwia bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub

dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

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

**Pytanie nr 5 – część 2** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 2 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekaniem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 6 – część 13** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Części 13 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8 wymaga, aby płyn infuzyjny podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia? Wymóg produktów w opakowaniach z podażą płynów w systemie zamkniętym, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń od cewnikowych o ponad 60%. Worek Viaflo umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Należy mieć na uwadze, że podstawowym elementem zamkniętej linii infuzyjnej jest opakowanie z płynem infuzyjnym, które zgodnie z definicją Rosenthal'a ma spełniać kilka wymogów: -Samozapadające się ściany -Brak konieczności napowietrzania -Dwa niezależne porty -Objętość rezydualna nie przekraczająca 5% objętości. W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym, spełniają wszystkie powyższe wymogi i charakteryzują się niską objętością resztkową -poniżej 5% objętości potwierdzoną odpowiednim dokumentem, a co za tym idzie dostarczają ponad 98% objętości leku. Obniża to koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku.

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

**Pytanie nr 7 – część 4, poz. 178** - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaoferowania w w/w pozycji bezsmakowego produktu leczniczego.

**Pytanie nr 8 – część 4, poz. 178** - 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:** Zamawiający wymaga zaoferowania w w/w pozycji bezsmakowego produktu leczniczego.

**Pytanie nr 9 – część 4, poz. 243** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 10 – część 4, poz. 362** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym suplementu diety?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 11 – pakiet 1** - Pakiet 1, poz. 39 Czy Zamawiający dopuści wycenę 14 opakowań x 30 tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12 – pakiet 1** - Pakiet 1, poz. 49 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek miękkich?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 13 – pakiet 1** - Pakiet 1, poz. 77 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5 opakowań x 20 sztuk?



Obecnie tylko takie są dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 14 – pakiet 1 -** Pakiet 1, poz. 98, 99

Towar występuje tylko w opakowaniach 2 x 5ml. Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga 20 butelek czy 20 opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga 20 opakowań.

**Pytanie nr 15 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 86 opakowań x 28 tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 16 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 108 opakowań x 28 tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 17 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 33 opakowań x 28 tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 18 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5 opakowań x 28 tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 19 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 20 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 21 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 30 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 22 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 34 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 23 – pakiet 3 -** Pakiet 3, poz. 39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 5 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24 – pakiet 4 -** Pakiet 4, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekane”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 25 – pakiet 4 -** Pakiet 4, poz. 17 W celu zaoferowania korzystniejszej oferty zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

**Pytanie nr 26 – pakiet 4 -** Pakiet 4, poz. 33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania x 100g z odpowiednim przeliczeniem ilości? Opakowanie 400g zostało wycofane z produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 27 – pakiet 4 -** Pakiet 4, poz. 51 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 7 opakowań x 6 czopków?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie nr 28 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 53 w związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** W przypadku całkowitego zakończenia produkcji Zamawiający oczekuje zaoferowanie innego preparatu do zastosowania w takich samych wskazaniach z innym składem.

**Pytanie nr 29 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 73 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań x 5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 30 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 81 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „kapsułki twarde”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 31 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 86 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 10 opakowań x 10 kapsułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 32 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 105 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki drażowane”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 33 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 132, 133 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki powlekane”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 34 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 153 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki powlekane”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 35 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 154 w związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla pozycję 154 z pakietu 4.

**Pytanie nr 36 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 230 w związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zapis w formularzu asortymentowo-cenowym pozostaje bez zmian. Lek jest dostępny obecnie w sprzedaży.

**Pytanie nr 37 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 254, 255 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki powlekane”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 38 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 264 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „pojemnik”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 39 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 298, 299 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania x 30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 40 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 316 prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga w pakiecie 4, poz. 316 wyceny 10 opakowań

**Pytanie nr 41 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 324 Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie 200 opakowań x 1 sztuka?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 42 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 332 Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie Enema (0,0322g +0,139g)/ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 43 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 348 Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie Nystatyna zaw. 2.784.000jm/5,8g 28ml!?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 44 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 353 prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga w pakiecie 4, poz. 353 wyceny 2 opakowań

**Pytanie nr 45 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 363 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać „tabletki”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 46 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 367 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na postać aerozol”? Obecnie tylko taka jest dostępna

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 47 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 376 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie x 60 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 388 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na preparat dostępny na jednorazową zgodę MZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 49 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 396 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 20 opakowań x 1 sztuka?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 50 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 403 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 3 opakowania x 56 kapsulek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 51 – pakiet 4** - Pakiet 4, poz. 423 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 1 opakowania x 125 tabletek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 52 – pakiet 6** - Pakiet 6, poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania x 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 53 – część nr 4, poz. 245 i 246** - Czy w Części nr 4 poz. 245 i 246 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 245? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w w/w pozycjach wymaga zaferowania produktu leczniczego

**Pytanie nr 54 – część nr 4, poz. 245 i 246** - Czy w Części nr 4 poz. 245 i 246 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w w/w pozycjach wymaga zaferowania produktu leczniczego

**Pytanie nr 55 – część nr 4, poz. 424** - Czy w Części nr 4 poz. 424 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w w/w pozycji wymaga zaferowania produktu leczniczego

**Pytanie nr 56 – wzór umowy** - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 5 ust. 1 projektu umowy oraz zmianę słów z "...od



otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje postanowienia projektu umowy.

**Pytanie nr 57 – wzór umowy -** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1.2:

1.2 w razie zwłoki w dostarczeniu towaru. Albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad, braków, niezgodności towaru, z umową ponad terminy określone w §2 ust 1 i §5 ust 1 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostaw, licząc za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje postanowienia projektu umowy.

**Pytanie nr 58 – wzór 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:** Zamawiający dodaje do § 4 projektu umowy ust. 11 o następującej treści:

*„Zamawiający 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 adres e-mail: [apтека@zozmswiakielce.pl](mailto:apтека@zozmswiakielce.pl), ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy”*

**Pytanie nr 59 – wzór umowy -** Wnosimy o wykreślenie zapisu § 2 ust. 6.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje postanowienia projektu umowy.

**Pytanie nr 60 – wzór umowy -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udośćnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2 ust 17)

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 61 – wzór umowy -** Do treści §2 ust. 11 oraz §5 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje postanowienia projektu umowy.

**Pytanie nr 62 – wzór umowy -** Do treści §3 ust. 2 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w §3 ust. 2 wzoru umowy, który otrzymuje następujące brzmienie:

*„Termin przydatności do użycia powinien być nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę pisemną na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”*

**Pytanie nr 63 – wzór umowy -** Do treści §7 ust. 1 pkt 1.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy jednostkowej oraz z tytułu realizacji zgłoszenia reklamacyjnego do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia bądź niezrealizowanej w terminie reklamacji za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje postanowienia projektu umowy.

**Pytanie nr 64 – część nr 2, poz. 1 -** Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 2, pozycja nr 1, Zamawiający oczekuje zaferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 65 – część nr 2, poz. 2 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 2, pozycja nr 2,





preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 1% Propofolum emulsja, a 20ml, konfekcjonowanego w ampułkach?.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

Z-CA DYREKTORA  
ds. Medycznych  
SP ZOZ MSWiA w Kiełcach  
im. św. Jana Pawła II

.....Andrzej Czarnycki.....

(podpis osoby upoważnionej)