**Znak sprawy: ZP.220.35.25** Szczecin, 07.05.2025

Dotyczy: postepowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.:

**Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym materiałów opatrunkowych, hemostatyków, produktów do pielęgnacji pacjenta oraz specjalistycznych wyrobów stosowanych w okulistyce na potrzeby Klinik USK-2 PUM**

**WYJAŚNIENIA DO SWZ**

Na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 tj. z dnia 2019.10.24), Zamawiający udziela następujących wyjaśnień na pytania dotyczące treści SWZ.

***Pytanie 1***

Czy zamawiający w zadaniu nr 1 ma zamiar zamówić 200 szt pasków , czy 200 opakowań ( 1op/100 szt )

***Odpowiedź: Zapotrzebowanie Zamawaiającego to 200op po 100szt. tj. łącznie 20 000 pasków***

***Pytanie 2***

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pozycja nr 1 gaz okulistyczny SF6 o następujących parametrach:

- objętość opakowania: 75 ml.

- w wielowarstwowym, sterylnym pojemniku aluminiowym wielorazowego użytku,

- z zamknięciem, zapobiegającym wydostawaniu się gazu z pojemnika,

- każde opakowanie z zestawem do injekcji,

- strzykawka 60 ml,

- igła 30 G,

- filtr,

- łącznik,

- opaska na nadgarstek pacjenta

- 1 opakowanie= 1 sztuka

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu, ze względu na wielorazowe opakowanie o poj. 75 ml Zamawiający wymaga zaoferowania gazu w opakowaniu o poj. 30 ml przeznaczonym tylko dla jednego pacjenta.***

***1 opakowanie = 1 pacjent***

***Pytanie 3***

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pozycja nr 2 gaz okulistyczny C3F8 o następujących parametrach:

- objętość opakowania: 75 ml.

- w wielowarstwowym, sterylnym pojemniku aluminiowym wielorazowego użytku,

- z zamknięciem, zapobiegającym wydostawaniu się gazu z pojemnika,

- każde opakowanie z zestawem do injekcji,

- strzykawka 60 ml,

- igła 30 G,

- filtr,

- łącznik,

- opaska na nadgarstek pacjenta

- 1 opakowanie= 1 sztuka

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu ze względu na wielorazowe opakowanie o poj. 75 ml Zamawiający wymaga zaoferowania gazu w opakowaniu o poj. 30 ml przeznaczonym tylko dla jednego pacjenta.***

***1 opakowanie = 1 pacjent***

***Pytanie 4***

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (polegającej na zwiększeniu konkurencyjności w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej):

 dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 5 w poz. 4 żelu o poniższym składzie w 1 g:

-20 mg chlorowodorku lidokainy

-0,5 mg dwuchlorowodorku chlorheksydyny

-hydroksyetylowa celuloza

-glicerol

-woda do wstrzykiwań

Sterylny, rozpuszczalny w wodzie, wizualnie przejrzysty żel, stosowany jako środek poślizgowy podczas wprowadzania cewników, endoskopów, zgłębników lub innych instrumentów medycznych do układu moczowo-płciowecgo w celu ochrony błony śluzowej w postaci aplikatora harmonijkowego zawierajacego 12,5 g żelu ?

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

***Pytanie 5***

Pakiet 12, Pozycja 5, Midazolamum; inj. 50 mg/10 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

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

***Pytanie 6***

Pakiet 13, Pozycja 6, Esomeprazolum, inj. 40 mg 1 fiol.: Czy zamawiający dopuści Esopol 40 mg x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza***.

***Pytanie 7***

Zadanie 10 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuszcza opakowanie a’ 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający wyraża zgodę***

***Pytanie 8***

Zadanie 10 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza papier powlekany po jednej stronie?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający dopuszcza***

***Pytanie 9***

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym? W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

• podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,

• ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający wyraża zgodę, należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.***

***Pytanie 10***

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

***Odpowiedź: W przypadku braku leku na rynku nie należy wyceniać tej pozycji i dołączyć pismo producenta o braku leku***

***Pytanie 11***

Dotyczy pak 12 poz 5

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 sztuk?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający dopuszcza***

***Pytanie 12***

Dotyczy pak 13 poz 4

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na tabletkę powlekaną?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający dopuszcza***

***Pytanie 13***

Dotyczy treści SIWZ:

SWZ rozdział XXI. pkt.4 oraz formularz cenowy zadanie nr 3: Zamawiający napisał:

„*Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić w cenie stawkę podatku VAT w wysokości zgodnej z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. Stawka podatku VAT wynosi 8% -nie dotyczy zadania nr 5 w pozycjach 8-11 gdzie stawka VAT wynosi 23%.*- zgodnie z obowiązującymi przepisami w pakiecie nr 3 należy zastosować stawkę Vat 5% czy zamawiający wyraża zgodę?

Wyjaśniamy, że w dniu 1 lipca 2020 r. weszła w życie ustawa z dnia 9 sierpnia 2019 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2019 r., poz. 1751 ze zm.). Ustawa zmieniła obowiązujące stawki podatku VAT na niektóre wyroby m.in. na wyroby higieniczne takie jak podkłady opsane w pakiecie nr 3. Wykaz towarów i usług opodatkowanych stawką 5% zawarty jest w Załączniku Nr 10 do Ustawy o podatku od towarów i usług (Dz.U.2020.106 t.j z późniejszymi zmianami). W pozycji 21 powołanego załącznika wskazano, że stawką 5% opodatkowane są Podpaski (wkładki) i tampony, pieluchy i wkładki dla niemowląt oraz podobne artykuły, z dowolnego materiału, sklasyfikowane według Nomenklatury Scalonej - pod kodem 9619 00. Podkłady ginekologiczne wymienione są w Nomenklaturze Scalonej w dziale 96 - Artykuły przemysłowe różne, w pozycji 9619 - Podpaski higieniczne (wkładki) i tampony, pieluchy i wkładki dla niemowląt oraz podobne artykuły, z dowolnego materiału, poprzez co uzasadnione jest zastosowanie do ich sprzedaży stawki obniżonej (5%).

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający WYMAGA zastosowania aktualnej stawki podatku VAT, dokonuje modyfikacji FCJ – zał 2 oraz zapisów SWZ.***

***Pytanie 14***

Zadanie nr 3: Czy zamawiający może potwierdzić, że należy zastosować podkłady, które poosiadają możliwość sterylizacji najbezpieczniejszą metodą sterylizacji jaką jest sterylizacja parą wodną?

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

***Pytanie 15***

Zadanie nr 3: Czy zamawiający może potwierdzić, że podkłady dla najwyższej ochrony powinny posiadać wkład chłonny o długości 300mm (+/5mm) i szerokości 90 mm (+/- 5mm)?

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

***Pytanie 16***

Zadanie nr 3: Czy zamawiający może potwierdzić, że chłonność podkładów powinna być na poziomie co najmniej 330 g?

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

***Pytanie 17***

Zadanie 6 poz.6-8: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawów opatrunkowych wykonanych z poliuretanu i poliamidu? Zastosowanie w rękawie tylko włókien sztucznych w znacznym stopniu poprawia jego zdolność powracania do stanu pierwotnego, zwłaszcza po procesie sterylizacji, a także eliminuje ryzyko rozwijania się bakterii, w porównaniu do naturalnych włókien bawełnianych w większym stopniu wchłaniających płyny ustrojowe, przez co stanowi pożywkę dla rozwijania się bakterii.

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

***Pytanie 18***

Zadanie 6 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do oceny szerokość siatki 35-45 mm?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiajacy dopuszcza.***

***Pytanie 19***

Zadanie 6 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści do oceny szerokość siatki 70-95 mm?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiajacy dopuszcza.***

***Pytanie 20***

Zadanie 6 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści do oceny szerokość siatki min.140 mm?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 21***

Zadanie 10 pozycja 1, 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a’100szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiajacy wyraża zgodę.***

***Pytanie 22***

Zadanie 10 pozycja 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku foliowego ze skrzydełkami wzmocnionymi od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli o wymiarach 3,5x2cm oraz taśmą do opisu, z trójjstopniowym systemem aplikacji, kolejność zakładania w widoczny sposób opisana na elementach zabezpieczających, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym. Odporny na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol?

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

***Pytanie 23***

Zadanie 10 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 x 8cm?

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 24***

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §3 ust. 6 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: TAK, Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy produktu z krótszym niż 12 miesięcy terminem ważności po uzyskaniu zgody Zamawiającego. Osobą uprawnioną do udzielenia takiej zgody jest Kierownik Apteki Szpitalnej Zamawiającego.***

***Zamawiający wprowadza w §3 ust. 6 pkt a) w brzmieniu:***

***„a) wyroby z krótszym niż 12-miesięcznym terminem ważności mogą być dostarczone w wyjątkowych sytuacjach wyłącznie po uzyskaniu każdorazowej zgody Zamawiającego. Osobą uprawnioną do udzielenia takiej zgody jest Kierownik Apteki Szpitalnej Zamawiającego.”***

***Pytanie 25***

Do §8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia wykonawcy w oparciu o §8 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

***Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w zapoisach umowy i wprowadza ust 11 w §8 w brzmieniu:***

***„11. W przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia wykonawcy, o których mowa w ust. 1 i 2, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych”.***

***Pytanie 26***

Do §12 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej §12 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody***

***Pytanie 27***

Do §12 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §12 ust. 1 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej.

Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

***Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach dotyczących kar umownych.***

***Pytanie 28***

Do SWZ

Prosimy o zmianę w kryterium oceny ofert i zmianę ocenianego terminu dostawy na 2 – 5 dni. Ocenianie 1 dnia roboczego wyróżnia firmy lokalne i zaburza konkurencyjność postępowania.

Dodatkowo prosimy o wprowadzenie do umowy zapisu, że zamówienia złożone po godzinie 11 uznane są jako złożone w kolejny dzień roboczy.

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ***

***Pytanie 29***

Do SWZ

Prosimy Zamawiającego o jednoznaczne określenie czy przedmiotowe środki dowodowe jakimi są próbki pozostają na uzupełnienie?

***Odpowiedź: Zgodnie z SWZ rozd XIX pkt 2.***

***Pytanie 30***

Pakiet 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierającego sterylizowaną, niepirogenną wodę do inhalacji, spełniającą normę sterylności USP 71 , pojemność 350ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłuwa pojemnik . Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowanym z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę. Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Zestaw kompatybilny z dozownikami dostosowanymi do sytemu typu Respiflo m.in. Farum , Awamed . Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów.

***Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 31***

Czy w Zadaniu 5 w poz. 8

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasypka o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający wyraża zgodę.***

***Pytanie 32***

Czy w Zadaniu 5 w poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt w opakowaniu 125 g. Prosimy o możliwość przeliczenia i zaokrąglenia wyniku w górę.

***Odpowiedź: TAK Zamawiający wyraża zgodę.***

***Pytanie 33***

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający dopuści wodę o pojemności 350 ml z przeliczeniem oferowanych ilości do 13 600 opakowań?

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

***Pytanie 34***

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający dopuści wodę o pojemności 500 ml z przeliczeniem oferowanych ilości do 9 520 opakowań?

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

***Pytanie 35***

Zadanie 2 poz 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cały system łącznie z adapterem ma być sterylny?

***Odpowiedź: TAK Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnego całego systemu łącznie z adapterem.***

***Pytanie 36***

Zadanie 2 poz 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenku etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Wybór metody sterylizacji leży po stronie producenta. Produkt może być sterylizowany dowolną, dopuszczoną prawem zwalidowaną metodą.***

***Pytanie 37***

Zadanie 2 poz 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

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

***Pytanie 38***

Zadanie 2 poz 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy zaoferowane wyroby mają posiadać oryginalne oznakowanie o możliwości przechowywania w zakresie temperatur nie mniejszym niż 14-25°C?

***Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zwykle za temperaturę pokojową przyjmuje się zakres 15-25°C, Zamawiający nie może wymagać akurat 14°C (a dlaczego nie 13 albo 15?)***

**Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe informacje podczas sporządzania i składania ofert.**

Załączniki:

1. SWZ po modyfikacji
2. Zał 2 - FCJ po modyfikacji

 **Z poważaniem**

 **DYREKTOR USK-2**

 /podpis w oryginale/