



DEZ/751/2025

Jelenia Góra 18.04.2025 r.

DO WYKONAWCÓW

**Dostawa produktów leczniczych, substancji i opakowań recepturowych, środków
spożywczych, środków kosmetycznych i wyrobów medycznych NR REFERENCYJNY:
ZP/PN/04/01/2025**

TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Zamawiający poniżej przesyła treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami.

ZESTAW NR 1

Pytanie Nr 1

Pakiet nr 333

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 333 poz.1 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce w opakowaniach po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Pakiet nr 333

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 333 poz.2 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii pojemność 11 ml (11g) w ampułko-strzykawce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 3**Pakiet nr 333**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 333 poz. 1 i 2 wymaga zaoferowania żelu do cewnikowania, który na opakowaniu jednostkowym posiada pełną datę przydatności do użycia tj. dzień-miesiąc-rok?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 4**Pakiet nr 333**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 333 poz. 1 i 2 wymaga zaoferowania żelu do cewnikowania, który sterylizowany jest radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 5**Pakiet nr 335**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 335 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, z indykatorem koloru, opakowanie o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości tj 166 opakowań po 5 kg ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 2**Pytanie Nr 1**

Dotyczy pakietu nr 231

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o weryfikację kwoty wadium dla pakietu nr 231.

Prawo zamówień publicznych stanowi, że w postępowaniach o wartości równej lub przekraczającej progi unijne zamawiający może żądać wniesienia wadium w wysokości nie większej niż 3% wartości zamówienia (zgodnie z art. 97 ust. 2 ustawy Pzp).

W związku z powyższym, żądana kwota wadium wydaje się być nieadekwatna do wartości przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłce pisarskiej w kwocie wadium dla Pakietu Nr 231.

Prawidłowa wartość to: 749,00 zł.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dokonał weryfikacji wartości wadium dla wszystkich Pakietów i wprowadził zmianę w zakresie Pakietów Nr: 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 13, 19, 21, 22, 23, 182, 202 oraz 231.

W związku z powyższym, zmianie ulega pkt 13.1 SWZ w sposób następujący:

13. Wymagania Zamawiającego dotyczące wadium

1. Wykonawca zobowiązany jest wpłacić wadium w kwocie określonej dla danego pakietu, (przed upływem terminu składania ofert), na cały okres związania ofertą od upływu terminu składania ofert:

Nr Pakietu	Kwota wadium (zł)
1	40 134,00
2	246,00
3	1 650,00
4	559,00
5	565,00
6	25,00

7	810,00
8	548,00
9	394,00
10	1 834,00
11	57 780,00
12	390,00
13	142,00
14	104,00
15	20 055,00
16	1 297,00
17	2,00
18	2 673,00
19	195,00
20	360,00
21	480,00
22	1 893,00
23	2 700,00
24	399,00
25	0,90
26	90,00
27	2 850,00
28	2 395,00
29	3 525,00
30	135,00
31	687,00
32	609,00
33	2 396,00
34	3 492,00
35	2 460,00
36	766,00
37	3 699,00
38	5 066,00
39	5 249,00
40	67,00
41	143,00
42	6 060,00
43	34,00
44	6,00
45	903,00
46	895,00
47	34,00
48	2 880,00

49	1 059,00
50	34,00
51	16,00
52	1 049,00
53	42,00
54	171,00
55	6 510,00
56	20,00
57	27,00
58	142,00
59	1 552,00
60	5 175,00
61	438,00
62	14 250,00
63	166,00
64	13 500,00
65	543,00
66	1 710,00
67	906,00
68	18 000,00
69	2 250,00
70	7 865,00
71	108,00
72	4 050,00
73	294,00
74	684,00
75	742,00
76	42,00
77	705,00
78	5,00
79	27,00
80	3 600,00
81	4 521,00
82	390,00
83	5 736,00
84	439,00
85	486,00
86	384,00
87	202,00
88	5,00
89	8 640,00
90	330,00

91	4 533,00
92	225,00
93	667,00
94	231,00
95	1 722,00
96	189,00
97	438,00
98	12 060,00
99	822,00
100	730,00
101	588,00
102	1 422,00
103	48,00
104	1 080,00
105	2 790,00
106	4 348,00
107	6,00
108	148,00
109	342,00
110	102,00
111	336,00
112	157,00
113	680,00
114	53 154,00
115	2 592,00
116	1 489,00
117	28,00
118	219,00
119	75,00
120	600,00
121	1 620,00
122	210,00
123	1 206,00
124	2 073,00
125	5 994,00
126	33,00
127	80,00
128	4,00
129	954,00
130	8 505,00
131	3 150,00
132	16 275,00

133	10 897,00
134	687,00
135	33 564,00
136	642,00
137	697,00
138	6 885,00
139	420,00
140	462,00
141	1 269,00
142	336,00
143	8 010,00
144	656,00
145	79,00
146	20,00
147	1 077,00
148	870,00
149	14 652,00
150	183,00
151	10,00
152	20 970,00
153	168,00
154	756,00
155	819,00
156	151,00
157	12 516,00
158	2 175,00
159	78,00
160	1 500,00
161	9 405,00
162	3 450,00
163	17,00
164	23,00
165	174,00
166	90,00
167	420,00
168	610,00
169	585,00
170	4 104,00
171	769,00
172	678,00
173	4 620,00
174	4 876,00

175	780,00
176	165,00
177	628,00
178	54,00
179	3 360,00
180	19,00
181	43,00
182	45,00
183	4 188,00
184	3 321,00
185	544,00
186	147,00
187	2,00
188	1 260,00
189	185,00
190	876,00
191	798,00
192	5 490,00
193	1 732,00
194	4 440,00
195	729,00
196	49,00
197	1 502,00
198	5 160,00
199	1 365,00
200	649,00
201	11,00
202	9 600,00
203	280,00
204	7 226,00
205	787,00
206	1 763,00
207	43,00
208	71,00
209	1 228,00
210	792,00
211	1 080,00
212	40,00
213	100,00
214	1,00
215	3 150,00
216	2 160,00

217	2 472,00
218	316,00
219	1 665,00
220	390,00
221	360,00
222	11 580,00
223	391,00
224	144,00
225	3 396,00
226	436,00
227	1 056,00
228	9 600,00
229	28 050,00
230	841,00
231	749,00
232	101,00
233	86,00
234	67,00
235	256,00
236	49,00
237	3 217,00
238	4 500,00
239	11 400,00
240	153,00
241	28,00
242	120,00
243	223,00
244	180,00
245	6 000,00
246	787,00
247	412,00
248	454,00
249	5 400,00
250	750,00
251	2 019,00
252	1 920,00
253	199,00
254	171,00
255	43,00
256	9 660,00
257	21 735,00
258	1 656,00

259	1 237,00
260	46 800,00
261	172,00
262	78,00
263	10 500,00
264	234,00
265	82,00
266	349,00
267	14,00
268	1 260,00
269	1 110,00
270	1 440,00
271	276,00
272	11,00
273	519,00
274	4 389,00
275	117,00
276	2 952,00
277	798,00
278	2 100,00
279	28,00
280	2 760,00
281	1 428,00
282	17 775,00
283	906,00
284	21,00
285	285,00
286	156,00
287	1 200,00
288	80,00
289	135,00
290	90,00
291	18,00
292	15,00
293	5,00
294	285,00
295	88,00
296	552,00
297	3 780,00
298	936,00
299	1 830,00
300	21,00

301	53 010,00
302	1 304,00
303	3 195,00
304	2 864,00
305	45,00
306	207,00
307	126,00
308	65,00
309	283,00
310	5 220,00
311	1 761,00
312	362,00
313	10 233,00
314	3 024,00
315	459,00
316	247,00
317	12 990,00
318	127 381,00
319	23 649,00
320	540,00
321	118,00
322	36 054,00
323	1 223,00
324	182,00
325	32,00
326	69,00
327	17,00
328	78,00
329	7,00
330	122,00
331	81,00
332	164,00
333	1 518,00
334	450,00
335	480,00
336	93,00
337	70,00

ZESTAW NR 3

Pytanie Nr 1

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 251:

Czy w pozycjach 1-3 Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek pakowany po 28 tabletek powlekanych?

Jeśli tak to czy ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Prosimy o zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku.

ZESTAW NR 4

Pytanie Nr 1

Dotyczy: ZP/PN/04/01/2025 Pakiet nr 149 LEKI RÓŻN poz. 1 termin składania ofert: 25-04-2025 r.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 149 poz.1 , dopuści do postępowania produkt XXX (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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: Zgodnie z SWZ.

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 5

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2.295 fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wstrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiołki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 6

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 312 poz. 1-4 dopuści produkt w opakowaniu x 1 fioł. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 312 poz. 5 dopuści produkt w opakowaniu 60 ml x 1 fioł. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 7

Pytanie Nr 1

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 3, 4:

6. W przypadku zwłoki z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy

dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż **50,00 zł** dziennie, nie więcej jednak niż łącznie **10 %** wartości netto **niezrealizowanej w terminie dostawy**.

7. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10 %** wartości niezrealizowanej części umowy ~~nie mniej jednak aniżeli 5 % wartości całej umowy netto~~. W przypadku odstąpienia od umowy kary naliczone za zwłokę do czasu rozwiązania umowy, nie kumulują się z karą za odstąpienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 8

Pytanie Nr 1

czy może mi Pan potwierdzić wysokość wadium dla pakietu 130 żelazo? 8505 trochę dużo mi się wydaje, czy to poprawna kwota? mi wychodzi koło 10 procent?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza prawidłowość wadium dla Pakietu Nr 130.

Pakiet	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Opakowanie	Szacowana ilość na 24 miesiące
130	Ferrum (III) hydroxide saccharose	roztwór do wstrzykiwań i infuzji	100 mg Fe +3/5 ml	5 amp. 5 ml	700

ZESTAW NR 9

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 322 - Gazy medyczne wymaga dostarczania preparatów Desflurane i Sevoflurane w butelkach innych niż szklane? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest desfluran/sevofluran.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia preparatów w butelkach innych niż szklane.

ZESTAW NR 10

Pytanie Nr 1

Pytanie do pakietu nr 319 poz. 1

Czy Zamawiający, w pak 319 poz 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie: Ioversol, 37,05 g = 17,5 g jodu/50 ml, pakowany po 25 butelek w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem (tj. 2 opak.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 11

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 105 produktu leczniczego zawierającego koncentrat dobutaminy w dawce 12,5mg/ml 20ml (250mg w ampułce) w opakowaniach po 5 ampulek.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 12

Pytanie Nr 1

Załącznik nr 3 do SWZ – wzór umowy:

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10? 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.
2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.12? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.
3. Czy Zamawiający w par. 3.1.a wykreśli zdanie drugie? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w pkt. 3.1.a w zdaniu pierwszym oraz trzecim (2 dni robocze lub 1 dzień roboczy), to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek.
4. Czy Zamawiający wykreśli par. 3.3? Przy tak krótkich terminach dostaw ich awizowanie z 1-dniowym wyprzedzeniem nie wydaje się niezbędne. Procedury zamówień u Wykonawcy nie przewidują informowania z wyprzedzeniem o przyjętej, uzgodnionej, typowej dostawie, której termin wynika jednoznacznie z zawartej umowy.
5. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.14? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną i wzajemną.
6. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną.
7. Czy Zamawiający w par. 5.3 tiret pierwsze oraz 5.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (*także ilościowa*) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
8. Czy Zamawiający wykreśli w par. 6.6 frazę „nie mniej niż 100 zł dziennie”? Zapis taki grozi Wykonawcy rażącą stratą.
9. Czy Zamawiający w par. 6.7 zamiast 20% wpisze 10% jako wartość kary umownej? Zapis obecny grozi Wykonawcy rażącą stratą.
10. Czy Zamawiający w par. 6.10 zamiast „na koszt i ryzyko Wykonawcy” wpisze frazę „na koszt Wykonawcy”? **Wykonawca nie organizuje, nie zleca ani nie nadzoruje wykonania zastępczego, zatem nie może się ono odbywać na jego ryzyko.** Zgodnie z KC ponosi **koszt** wykonania zastępczego (pokrywa różnicę w cenie towaru), **nie może jednak ponosić żadnego ryzyka** związanego tą transakcją, gdyż nie jest jej stroną i nie ma żadnego wpływu na jej przebieg.
11. Czy Zamawiający w par. 9.2.5.2 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika

inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

12. Czy w par. 9.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian i podpisanie aneksu, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Musi wówczas umieszczać na fakturze aktualną stawkę VAT, co oznacza, że musi zmniejszyć cenę netto swoich leków. Tak samo będzie w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii. Takie zasady grożą dostarczaniem leków po rażąco niskiej cenie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 13

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, podpakiet 46 dopuści wycenę preparatu Budixon Neb w opakowaniu typu pojemnik

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający doprecyzowuje, że w przedmiotowym postępowaniu nie istnieje podział na „podpakiety”. Pytanie dotyczy Pakietu Nr 46.

Pytanie Nr 2

Czy zamawiający, w pakiecie numer 2, podpakiet 29, dopuszcza wszystkie oferty zawierające ampicylinę w wymaganych dawkach mając na uwadze fakt, iż z punktu widzenia postępowania przetargowego, każdy przetarg powinien mieć charakter otwarty i dopuszczać maksymalną liczbę oferentów substancji czynnej, spełniające określone kryteria kliniczne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Czy zamawiający, w pakiecie numer 2, podpakiet 29, z uwagi na uwarunkowania farmakokinetyczne skuteczności ampicyliny jaką jest $T > MIC$, a które wyraźnie oznaczają, że dłuższy czas podawania antybiotyku we wstrzyknięciu dożylnym oraz infuzji dożylnej nie może zmienić profilu bezpieczeństwa pacjentów, a także uwzględniając fakt, że ampicylina jako antybiotyk, którego skuteczność zależy od czasu, w którym stężenie leku przekracza wartość MIC w kompartmentcie docelowym nie ma istotnego znaczenia w odniesieniu do czasu podawania od 3 do 10 minut, zamawiający dopuszcza wszystkie złożone oferty zawierające ampicylinę w wymaganych dawkach zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszystkie złożone oferty zawierające ampicylinę w wymaganych dawkach zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 14

Pytanie Nr 1

Czy w Pakiet nr 55 LEKI RÓŻNE poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.PL?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 15

Pytanie Nr 1

Czy zamawiający wymaga sterylnych blistrów w pakiecie nr 48, pozycja Bupivacaine 20mg/4ml op. 1000?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sterylnych blistrów w pakiecie nr 48, pozycja Bupivacaine 20mg/4ml op. 1000.

ZESTAW NR 16

Pytanie Nr 1

Pytanie nr 1 dotyczące paragrafu 3 ust 2 wzoru umowy oraz rozdział 4 pkt 16 ppkt 13) SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt leczniczy znajdujący się w pakiecie 273 z powodów logistycznych był dostarczany do magazynu Apteki Wojewódzkiego Centrum Szpitalnego Kotliny Jeleniogórskiej do godziny 14:00 w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Pytanie nr 2 Dotyczy zapisu umowy par 3 ust. 2.3. , SWZ roz 4 pkt 16 ppkt 11)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych?

Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Rejestr należy wysłać na adres e-mail: apteka@spzoz.igora.pl.

Pytanie Nr 3

Pytanie nr 3 dotyczące postanowień wzoru

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 14 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, nie zapłacenie w terminie przez Zamawiającego kwot wynikających z faktur za dostarczony towar nie uzasadnia i nie może powodować wstrzymania przez Wykonawcę kolejnych dostaw dla Zamawiającego wynikających z zawartej umowy.”

oraz w paragrafie 4 ust. 5 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez Wykonawcę.”

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o modyfikację na:

Par 3 ust. 14 wzoru umowy:

„Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, nie zapłacenie przez Zamawiającego do 90 dni po terminie płatności kwot wynikających z faktur za dostarczony towar nie uzasadnia i nie może powodować wstrzymania przez Wykonawcę kolejnych dostaw dla Zamawiającego wynikających z zawartej umowy.”

oraz w par 4 ust. 5 wzoru umowy:

„Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie przekraczające 90 dni po terminie płatności określonym na fakturach nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez Wykonawcę.”

Uzasadnienie:

Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienie umowne skutkuje obowiązkiem wykonywania umowy przez Wykonawcę w przypadku niewykonywania obowiązku zapłaty przez Zamawiającego. Co więcej konstrukcja postanowienia nie wskazuje na żadne ograniczenia czasowe, co oznacza, iż przy opóźnieniu w płatnościach po stronie Zamawiającego, niezależnie od ich wysokości oraz terminu opóźnienia płatności, Wykonawca ma obowiązek nieprzerwanego wykonywania umowy.

Tak ukształtowane postanowienie należy uznać za sprzeczne z art. 552 Kodeksu Cywilnego poprzez ograniczenie prawa Wykonawcy do powstrzymania się z realizacją dostaw w przypadku, gdy Zamawiający dopuści się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych i powinno ulec zmianie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Pytanie nr 4 dotyczące paragrafu 6 ust 7 umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 6 ust. 7 umowy w ten sposób, że:

„W przypadku rozwiązania umowy z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy. W przypadku odstąpienia od umowy kary naliczone za opóźnienie do czasu rozwiązania umowy, kumulują się z karą za odstąpienie.”

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest w wysokości

20 % wartości niezrealizowanej części umowy, nie mniej jednak aniżeli 5 % wartości całej umowy, ponieważ może to skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 17

Pytanie Nr 1

Do wadium :

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Do umowy

Czy Zamawiający zmieni zapis w umowie:

§ 6.

ODSTAPIENIE OD UMOWY I KARY UMOWNE

W przypadku zwłoki z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 50,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości umowy netto.

7. W przypadku rozwiązania umowy z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20 % wartości niezrealizowanej części umowy, nie mniej jednak aniżeli 5 % wartości całej umowy netto. W przypadku odstąpienia od umowy kary naliczone za zwłokę do czasu rozwiązania umowy, nie kumulują się z karą za odstąpienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Pakiet 333

Pytania do żelu 6 ml- czy Zamawiający dopuści opakowanie a 25 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań tj. 440 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 18

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ; 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,)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki oraz odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu pod warunkiem zachowania miejsca wchłaniania.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki oraz odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp., celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (z przeliczeniem ilości opakowań na podstawie jednostek takich jak mg, ml, g itp.)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu.

Pytanie Nr 5

Pakiet nr 1 Pozycja nr 6, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 6

Pakiet nr 1 Pozycja nr 11, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 7

Pakiet nr 1 Pozycja nr 173, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekane ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 8

Pakiet nr 1 Pozycja nr 221 -w związku z pozycją zawierającą Hydrocortizone maść 1 mg/g, 1 tuba 15 g, uprzejmie prosimy o informację, czy dopuszczają Państwo możliwość wyceny preparatu w dostępnej na rynku gramaturze 20 g, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań zaokrąglając w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 9

Pakiet nr 1 Pozycja nr 235, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany * 30 tabl. powl. Z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 10

Pakiet nr 1 Pozycja nr 271, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany * 5 WOR.100ML. Z odpowiednim przeliczeniem ilości do 10 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 11

Pakiet nr 1 Pozycja nr 308, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekane ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 12

Pakiet nr 1 Pozycja nr 356, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekane ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 13

Pakiet nr 1 Pozycja nr 367 -w związku z pozycją zawierającą Oxytocin roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5 IU/1 ml 10 amp. 1 ml, uprzejmie prosimy o informację, czy dopuszczają Państwo możliwość wyceny preparatu dostępnego rynku OXYTOCIN 8,3MG/ML*10 AMP.1ML?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 14

Pakiet nr 1 Pozycja nr 380, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany *20 tabl o przedłużonym uwalnianiu. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 15

Pakiet nr 1 Pozycja nr 413, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany *5 AMP 5ML. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 16

Pakiet nr 1 Pozycja nr 422,423,424 , Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany *30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 17

Pakiet nr 1 Pozycja nr 436,437, , Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany *28 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 18

Pakiet nr 1 Pozycja nr 446,447, , Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany *30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 19

Pakiet nr 1 Pozycja nr 463, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki dojelitowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 20

Pakiet nr 1 Pozycja nr 500, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 21

Pakiet nr 1 Pozycja nr 521, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany * 30 tabl powl z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 22

Pakiet nr 228, Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat pakowany * 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 19**Pytanie Nr 1**

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 335

Czy Zamawiający dopuści, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od warunków użytkowania (np. Przepływów), które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna, co pogarsza jego właściwości pochłaniania pakowanego w kanistry 4,5kg/5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 335

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopeę brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%.

ZESTAW NR 20

Pytanie Nr 1

Do §2 ust. 12 wzoru umowy. Prosimy o zmianę tego zapisu w ten sposób, aby Zamawiający miał możliwość zwrotu zamówionych produktów bez podania przyczyny w ciągu 7 dni od otrzymania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Do §2 ust. 13 oraz §3 ust. 10 wzoru umowy Wnosimy o zmianę wskazanych postanowień wzoru umowy, ponieważ ich dotychczasowe brzmienie, umożliwiające dowolne ograniczenie wartości przedmiotu zamówienia nawet o 99%, jest sprzeczne ze społeczno-gospodarczym celem przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 ze zm.), a w szczególności jest wypaczeniem obowiązku zawartego w art. 433 pkt 4) ww. ustawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Do §3 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie przedziału czasowego do wykonywania dostaw w ten sposób, aby dostawy mogły być realizowane do godziny 13.00 w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Do §3 ust. 11 wzoru umowy: Wykonawca wnosi o modyfikację aktualnych postanowień umowy, które dopuszczają dowolne zmiany ilości asortymentu w ramach wartości umowy. W związku z tym, prosimy, aby uszczegółowione zostały w postaci procentowej graniczne wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować. Proponujemy, aby przykładowo granica ta wynosiła 20%, co będzie oznaczać, że ilości poszczególnych towarów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym będą mogły ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%. Wówczas, Zamawiający będzie miał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości każdej, pojedynczej pozycji asortymentowej.

Aktualne zastrzeżenie o zmianach ilościowych może wskazywać na prawo Zamawiającego do zakupów dowolnych ilości jednego produktu, przy jednoczesnej rezygnacji z zakupu innych produktów, przy czym jedynym warunkiem tych swobodnych zmian ma być brak przekroczenia wartości umowy. Obecne, niejednoznaczne zapisy umowy powodują, że wykonawcy nie mają wiedzy dotyczącej nawet przybliżonych ilości produktów, które będą musieli dostarczać w trakcie realizacji umowy. Wskazanie jako górnej granicy wyłącznie wartości umowy, utrudnia wykonawcom prawidłową kalkulację cen na potrzeby składanej oferty, a tym samym, nie pozwala im na właściwe przygotowanie do wykonania umowy, ponieważ nie są znają faktycznej wielkości zamówienia.

Nasza prośba znajduje uzasadnienie w wyroku z dnia 17 listopada 2023 r. (sygn.: KIO 3212/23), w którym Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu, dotyczące analogicznych postanowień umownych, w postępowaniu zorganizowanym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu, którego przedmiotem były dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.). KIO nie tylko stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, lecz przede wszystkim uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której zamierza zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO wskazała, że opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, a także nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO potwierdziła więc, że przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP. Z powyższych wyjaśnień wynika zatem, że Zamawiający ma możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy lub powiązanie ich ze sobą, ale trzeba mieć na uwadze, że postanowienia umowy dotyczące zmian ilości asortymentu będą pozostawać zgodne z art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP wyłącznie w przypadku, gdy w treści umowy zostaną dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” i „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych. Ponadto, wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów potrzebuje do udzielania świadczeń zdrowotnych, nie stanowią uzasadnienia dla naruszania art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP, gdyż normy te są bezwzględnie obowiązujące, więc nie podlegają ograniczeniu, ani wyłączeniu.

Jednocześnie prosimy o zmianę zastrzeżenia o braku aneksu w ten sposób, aby przesunięcia asortymentowe przy zachowaniu łącznej wartości umowy wymagały każdorazowej pisemnej zgody udzielonej przez wykonawcę oraz zawarcia aneksu, pod rygorem nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5

Do §3 ust. 12 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następującego wyrażenia: „Przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6

Do §6 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §6 ust. 6 wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem – bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez

Zamawiającego (zawsze minimum 100,00 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 7

Do §6 ust 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za rozwiązanie umowy w wymiarze 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8

Do §9 ust. 2 pkt 2.5.1 wzoru umowy: Adekwatnie do art. 439 PZP, prosimy o zmianę terminu uprawniającego do dokonania pierwszej waloryzacji wynagrodzenia, w ten sposób, aby wynosiła 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 9

Do §9 ust. 2 pkt 2.5.5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 10

Do §9 ust. 4 pkt 4.1, 4.2 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisu o dołączaniu do wniosku o waloryzację szczegółowej kalkulacji kosztów, mających wpływ na przedmiotową zmianę, gdyż uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. dokumentów uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych).

Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa GUS. Tym samym, podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji. Ponadto, wymóg ten może stanowić naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem

dominującym w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (ceny materiałów) oraz stosowane rozwiązania organizacyjne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 21

Pytanie Nr 1

1. Czy w Pakiecie 11 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Albumin human w opakowaniu typu worek zamiast butelka; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

2. Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia poprzez udzielenie wyjaśnień do pakietu 246, czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Prothrombine multiplex human proszek i rozp. do sporz. r-u do wstrzyk. do którego dołączony jest rozpuszczalnik o poj. 17 ml zamiast 20 ml; pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu.

ZESTAW NR 22

Pytanie Nr 1

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 2 pozycja 245 równoważny preparat zawierający propofol w emulsji MCT/LCT, o takim samym stężeniu, tej samej objętości, w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 23

Pytanie Nr 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 252 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps,? Produkt nie zawiera białek mleka, laktozy i glutenu. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych

możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak
---------------------------------------	-----	-----

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 330 poz. 1 (330) w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 330 poz. 1 (330) 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 24

Pytanie Nr 1

Pakiet 152, Pozycja 1, Hydrocortisone proszek i rozp.do sporz. roztw. do wstrz./do inf. 100 mg/2 ml x 5 fiol.+amp. rozp.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Pakiet 183a, Pozycja 1, Lidocaine 2 roztwór do wstrzykiwań 400 mg/20 ml x 5 fiol. 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Pakiet 183, Pozycja 1, Lidocaine 2 roztwór do wstrzykiwań 40 mg/2 ml x 10 amp. 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Pakiet 188, Pozycja 1, Linezolid 1 roztwór do infuzji 600 mg/300 ml x 10 butelek 300 ml: Czy Zamawiający dopuści linezolid w opakowaniu x 1 worek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 25

Pytanie Nr 1

Pak.1 poz. 271/1 – Czy Zamawiający dopuści produkt Levofloxacinum roztw,do infuzji 500mg/100 ml konfekcjonowany w opakowaniu typu KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 2

Pak. 2 poz. 141

W celu uzyskania maksymalnej skuteczności lek Furosemide zaleca się podawać w infuzji ciągłej a zalecana maksymalna dawka dobową wynosi 1500 mg. W związku z tym lek Furosemide najczęściej podawany jest za pomocą pompy, np. na oddziałach intensywnej terapii.

Czy zatem w pak.2 poz. 141, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt, zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego posiadał po rozcieńczeniu 24-godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne i skuteczne wykonanie wymaganej infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 3

Pak. 2 poz. 170

Czy Zamawiający dopuści produkt Kalium chloride - konc.do sporządzania roztw.do infuzji 3000mg/200ml, konfekcjonowany w opakowaniu typu ampulka luer-lock?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 4

Pak. 2 poz. 192

Meropenem jest antybiotykiem z grupy karbapenemów, charakteryzującej się działaniem czasowozależnym $T > MIC$. Uzyskanie skuteczności meropenemu jest uzależnione od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi. W związku z powyższym, aby uzyskać pożądaną efekt skuteczności meropenemu konieczne jest podawanie go we wlewie ciągłym, który musi zachować stabilność we wskazanym rozpuszczalniku przez cały okres podaży wlewu.

Lek do infuzji może być rozpuszczony zarówno w NaCl 0,9%, jak i w glukozie 5%. Glukoza 5% jako rozpuszczalnik często stosowana jest m.in. na Oddziałach Neonatologicznych, gdyż w tej grupie pacjentów często występuje hipernatremia i konieczne jest użycie alternatywnego do NaCl 0,9% rozpuszczalnika. Ponadto nie zużywa się od razu całej dawki rozpuszczonego leku ze względu na specyfikę pacjentów neonatologicznych, stąd też istnieje potrzeba możliwości przechowywania rozpuszczonego leku, z zachowaniem jego stabilności.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby meropenem posiadał konieczną do przeprowadzenia infuzji stabilność - po rozpuszczeniu w glukozie 5% przez 1 godzinę w temp. 25°C i stabilność przez 8 godzin w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 5

Pak. 2 poz. 202

Prosimy o doprecyzowanie ilości produktu Metronidazol roztwór do infuzji – zgodnie z formularzem celowym Zamawiający oczekuje objętości 100 ml w opakowaniach po 40 szt. w ilości 50 000 opakowań, co daje 2 mln sztuk leku Metronidazol. Czy Zamawiający podtrzymuje powyższe ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w Formularzu asortymentowo-cenowym wystąpiła omyłka pisarska. Prawidłowa ilość to 1250 opakowań. Zmieniony formularz stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie Nr 6

Pak. 2 poz. 202

Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwiema szczelnymi membranami oraz dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie Nr 7

Pak. 2 poz. 229

W związku z tym, iż w szpitalu funkcjonuje Oddział Neonatologiczny, czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Paracetamol 50 ml zgodnie z treścią ChPL mógł być stosowany również u noworodków urodzonych o czasie? Produkt zarejestrowany w tej grupie pacjentów umożliwia stosowanie leku na oddziałach neonatologicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być stosowany od 1 dnia życia.

Pytanie Nr 8

Pak. 2 poz. 245

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 9

Pak. 2 poz. 245

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 10

Pak. 2 poz. 252

Prosimy o doprecyzowanie: czy Zamawiający wymaga produktu Rocuronium, który może być przechowywany poza lodówką bez ograniczeń czasowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga produktu, który może być przechowywany poza lodówką bez ograniczeń czasowych.

Pytanie Nr 11

Pak. 2 poz.252

Czy Zamawiający wymaga produktu Rocuronium, który po rozcieńczeniu posiada chemiczną i fizyczną stabilność przez 72 godziny w temp. pokojowej – na podstawie ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 12

Dotyczy § 3 ust. 2 pkt 2.1 umowy - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania faktur w formie papierowej i dopuści przesyłanie faktur tylko i wyłącznie w wersji elektronicznej w formacie „pdf” lub „datafarm”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formacie „pdf”.

Pytanie Nr 13

Dotyczy § 5 ust. 3 kropka druga i trzecia (wady jakościowe i ukryte) - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 26

Pytanie Nr 1

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w opisanej sytuacji należy wycenić lek, podając ostatnią cenę sprzedaży.

Pytanie Nr 2

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

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w opisanej sytuacji należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 3

Dotyczy zadanie 1 pozycja 161, czy Zamawiający dopuści do wyceny Spir. salicylowy, 2%, roztw.na skórę, (Farmina), 800 g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 4

Dotyczy zadanie 1 pozycja 194, czy Zamawiający dopuści do wyceny Monural, 3 g, gran.do sporz.roztw.doust.,1 saszet. (produkt opisany w swz został wycofany z oferty producenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 5

Dotyczy zadanie 1 pozycja 257, czy Zamawiający dopuści do wyceny Monoprost, 50 mcg/ml, krople do oczu, 30 poj.jednodawk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 6

Dotyczy zadanie 1 pozycja 271, czy Zamawiający dopuści do wyceny Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac w ilości 5 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 7

Dotyczy zadanie 1 pozycja 463, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 8

Dotyczy zadanie 1 493, czy Zamawiający dopuści do wyceny Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 9

Dotyczy pakiet 1 pozycja 513,514, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 40 tab. powł. w ilości 3 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 10

Dotyczy pakiet 1 pozycja 518, czy Zamawiający dopuści do wyceny Vit. B compositum, tabl.draż., 50 szt,bl(2x25) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 11

Dotyczy pakiet 2 pozycja 113, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po tab.powl. w ilości 130 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 12

Dotyczy pakiet 2 pozycja 131, czy zamawiający dopuści do wyceny Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 13

Dotyczy pakiet 1 pozycja 188, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci worków ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, jednocześnie wyjaśnia, że pytanie dotyczy Pakietu Nr 188.

Pytanie Nr 14

Dotyczy pakiet 2 pozycja 220, czy Zamawiający dopuści do wyceny Nimodipine Altan, 0,2 mg/ml;50ml, roztw.do infuz.,1 fiol (produkt opisany w SWZ ma status zakończonej produkcji)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 15

Dotyczy pakiet 2 pozycja 251, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek dla dawki 10 mg pakowany po tabl.powl., 10 szt; dla dawki 15 mg pakowany po 28 tab.pow. ilości 143 op. dla dawki 20 mg pakowany po 28 tab.pow.w ilości 108 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 16

Dotyczy pakiet 2 pozycja 365, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.o przedł.uwaln(obecnie dostępna postać).?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 17

Dotyczy pakiet 2 pozycja 275; proszę o uzupełnienie kolumn C,D,E,D,F.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał uzupełnienia Załącznika.

Pytanie Nr 18

Dotyczy pakiet 2 pozycja 304 (Ins degludec np.: Tresiba) , czy Zamawiający dopuści do wyceny Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch (wkład zakończona produkcja) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 19

Dotyczy pakiet 2 pozycja 337, czy Zamawiający dopuści do wyceny ProveDye Błękit metylenowy, 0,5%, roztw.,jałowy,2 ml,5 amp ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

Pytanie Nr 20

Dotyczy pakiet 2 pozycja 325 (Lactobacillus rahmosus), czy Zamawiający dopuści do wyceny Diflos, krople, 5 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 21

Dotyczy pakiet 2 pozycja 325, prosimy o informacje który produkt należy wycenić: ActiFerol Fe START, prosz.d/rozp., 30 sasz: Actiferol Fe, 15 mg, prosz.d/rozp., 30sasz.; Actiferol Fe, 30 mg, prosz.d/rozp., 30sasz.?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że do wyceny należy przyjąć produkt: ActiFerol Fe START, prosz.d/rozp., 30 sasz.

Pytanie Nr 22

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 130. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 23

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 24

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie Nr 25

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 217. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 167 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 26

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 69. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Pytanie Nr 27

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 104. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że pozycja stanowi odrębny Pakiet.

Pytanie Nr 28

Pakiet 2 pozycja 53 i 286 ,czy zamawiający dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml? Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

- Bardziej **precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego** zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca.
- **Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc.**, bez konieczności rozcieńczania i/lub **konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu**,
- W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml **jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania** (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków).

Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych **różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny**.

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 29

Dotyczy pakietu nr 161 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 27**Pytanie Nr 1**

Czy Zamawiający dopuści, ze względu na brak dostępności w Pakiecie nr 1, poz. 520 leku Voriconazole 200 mg proszek i rozp. do sporz. roztw. do infuzji 1 fiol. , zaoferowanie Voriconazole 200 mg proszek do sporz. roztw. do infuzji 1 fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu.

ZESTAW NR 28**Pytanie Nr 1**

Dotyczy zapisów wzoru umowy - § 3 ust. 1 lit. a:

Prosimy o odstąpienie dla pakietów nr 324 (Opakowania recepturowe) od wymaganego terminu dostawy w trybie pilnym „cito” w ciągu 1 dnia roboczego od chwili złożenia zamówienia – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia, nie jest też sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy zapisów wzoru umowy - § 3 ust. 12:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 3 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Dotyczy pakietu nr 324 (Opakowania recepturowe) poz. 6 (słoik ze szkła oranżowego z zakrętką):

W związku z brakiem dostępności słoika o poj. 60ml fi 40 - 50 mm prosimy o wyrażenie zgody na dostawę słoików o poj. 100ml fi 32mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 29**Pytanie Nr 1**

Pytanie dotyczące pakietu 29 pozycja 1, 2, 3.

Czy zamawiający posiadając w swojej placówce oddział położniczo -ginekologiczny wymaga aby lek Ampicilina 0,5 g, 1g i 2g , posiadał rejestrację potwierdzoną CHPL dotyczącą możliwości stosowania w profilaktyce okołoporodowej?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w pytaniu.

Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą.

Termin składania ofert i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą:

Było:

12. Termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1052793> w terminie **do dnia 25.04.2025 r. do godz. 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 25.04.2025 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.
3. **Termin związania ofertą do dnia 23.07.2025 r.**

Winno być:

12. Termin składania i otwarcia ofert

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1052793> w terminie **do dnia 09.05.2025 r. do godz. 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 09.05.2025 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.
3. **Termin związania ofertą do dnia 06.08.2025 r.**

=====

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Załączniki:

1. Ogłoszenia o zmianie.
2. Formularz asortymentowo-cenowy.

**Z up. Dyrektora WCSKJ
Marcin Gniot**

.....