

## WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: dostawę leków, leków dla Stacji Dializ, żelu do znieczuleń powierzchniowych zastosowania dla SPZOZ w Krotoszynie**

**Nr sprawy: AS/1/37/20**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

### Zapytania do Formularz cenowego:

#### 1 Pytanie:

**pakiet 16 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 16 dopuści postępowania opatrunk hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 2 Pytanie:

**pakiet 16 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 3 Pytanie:

**pakiet 10 pozycja 32**

Czy Zamawiający w pozycji 32 pakiet 10 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 4 Pytanie:

**pakiet 10 pozycja 32**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 5 Pytanie:

**pakiet 7 pozycja 22**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### 6 Pytanie:

**pakiet 7 pozycja 22**

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:** Zgodnie z SIWZ.

**7 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych pozycji i utworzenie dla nich osobnego pakietu, tj.

Pakiet nr 4	56	21	Indapamidum 1,5mg tabletki powł.o przedł.uwalnianiu a 60	op.	24
Pakiet nr 4	56	32	Perindoprilum argininum tabl. powlekane 5 mg a 90	op.	10
Pakiet nr 4	56	33	Perindoprilum argininum tabl. powlekane 10 mg a 90	op.	10
Pakiet nr 4	56	34	Perindoprilum argininum + Amlodypinum tabl. 5 mg + 5mg a 90	op.	10
Pakiet nr 4	56	35	Perindoprilum argininum + Amlodypinum tabl. 5 mg +10 mg a 90	op.	10
Pakiet nr 4	56	36	Perindoprilum argininum + Amlodypinum tabl. 10 mg +5 mg a 90	op.	10
Pakiet nr 4	56	37	Perindoprilum argininum + Amlodypinum tabl. 10 mg +10 mg a 90	op.	10
Pakiet nr 7	71	19	Gliclazidum 30 mg tabl. podzielne o zmodyf.uwalnianiu a 60	op.	25

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**8 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na w/w leki w innej niż przedstawiono w SIWZ wielkości opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Dla Indapamidum 1,5 mg proponujemy opakowania x 108 tabl. zamiast 60 tabl.

Dla Gliclazidum 30 mg proponujemy opakowania x 90 tabl. zamiast 60 tabl.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**9 Pytanie:**

**Pakiet 14 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści ampułkostrzykawkę z żelem znieczulającym cewkę moczową o poj. 6ml , w składzie Lignocaine Hydrochloride 2%, Chlorhexidine Digluconate 0,05% ,skład chemiczny żelu i data ważności na aplikatorze, sterylny – sterylizowany promieniami gamma opakowanie folia/papier op 50 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**10 Pytanie:**

**Pakiet 14 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści ampułkostrzykawkę z żelem znieczulającym cewkę moczową o poj. 11ml , w składzie Lignocaine Hydrochloride 2%, Chlorhexidine Digluconate 0,05% ,skład chemiczny żelu i data ważności na aplikatorze, sterylny – sterylizowany promieniami gamma opakowanie folia/papier op 25 szt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**11 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 17, poz 12

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga aby preparat Ketoprofenum roztw. do wstrz. 50 mg amp. 2ml a 10, posiadał możliwość podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby preparat Ketoprofenum roztwór do wstrz. 50 mg amp 2ml a 10, posiadał możliwość podawania dożylnego.

**12 Pytanie:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 90-91 wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

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

**13 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pakiecie nr 9 poz. 90-91 był zarejestrowany we wskazaniu:

choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

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

**14 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.47, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.o zmodyf.uwaln.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**15 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 37, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000, 3 g/5 g, gran.d/sp.roztw.doustn., **30 saszet.** w ilości 50 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000,3g/5g gran. d/sp roztw. doustnego 30 saszetek w ilości 50 op.

**16 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 37, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000, 3 g/5 g, gran.d/sp.roztw.doustn., **10 saszet.** w ilości 50 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli wycenę Hepa-Merz 3000,3g/5g gran. d/sp roztw. doustnego 30 saszetek w ilości 50 g. Możemy dopuścić lek pakowany a 10 szt, ale wtedy będzie 150 op.

**17 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 8, poz. 11, czy Zamawiający dopuści wycenę Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l=4,5 kg w ilości 10 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga wycenę Intersorb Plus 4,5 kg 10 op.

**18 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.60, czy zamawiający dopuści wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 6 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 6 op.

**19 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.121, czy zamawiający dopuści wycenę Budixon Neb, 0,25 mg/ml; 2 ml,zaw.do nebul., 20 poj

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**20 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.122, czy zamawiający dopuści wycenę Budixon Neb, 0,5 mg/ml; 2 ml,zaw.do nebul., 20 poj

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**21 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.124, czy Zamawiający dopuści wycenę Quetiapinum 25 mg tabl.powl.? (Brak w tej dawce postaci tabl.o przedl.uwaln.)

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Quetiapinum 25 mg tabl.powl.

**22 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.124, czy Zamawiający dopuści wycenę Quetiapinum 100 mg tabl.powl.? (Brak w tej dawce postaci tabl.o przedl.uwaln.)

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę Quetiapinum 100 mg tabl.powl.

**23 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9, poz.138, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę Maść pięciornikowa złożona 20 g.

**24 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 10, poz.25, 26, , czy Zamawiający dopuści wycenę postać butelka?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę postaci butelka.

**25 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 10, poz 55, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Poltram Combo, 37,5 mg+325 mg, tabl.powl.,90 szt,bl ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**26 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 31, Prosimy o wydzielenie pozycji z Pakietu. Problemy z dostępnością na rynku.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**27 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0,5% roztw. do infuzji w opakowaniu a 40 szt. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazol 0,5% inj 100 ml RTU.

**28 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 26, czy Zamawiający dopuści wycenę Potazek, kaps.o zmod.uwaln., 100 szt w ilości 12 op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza wyceny Potazek kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu.

**29 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę 31,25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**30 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 25. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**31 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 36. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**32 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 40. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**33 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 39. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**34 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 52. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**35 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 134. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Preparat o pojemności 400 g znajduje się w pozycji 133.

**36 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 78. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**37 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 81. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**38 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 77. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml.

**39 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**40 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 75. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela. Produkt leczniczy nie będzie podawany w ramach programu lekowego B17 lub B62, lub B67.

**41 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 76. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela. Produkt leczniczy nie będzie podawany w ramach programu lekowego B17 lub B62, lub B67.

**42 Pytanie:**

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 38. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**43 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **Pakiecie nr 6 poz. 1-2** leku w opakowaniu zawierającym 10 ampulko-strzykawk przy jednoczesnym przeliczeniu liczby wymaganych opakowań?

Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w **Pakiecie nr 6 poz. 1-2** cen jednostkowych netto i brutto za amp.-strzyk. z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie zawierające 10 amp-strzykawk, przy jednoczesnym przeliczeniu liczby wymaganych opakowań.

**44 Pytanie:**

Czy Zamawiający potwierdza, iż w **Pakiecie nr 6 poz. 4** wymaga zaoferowania zestawu w skład którego wchodzi: 1 fiolka roztworu do wstrzykiwań + 10 strzykawk tuberkulinowych + 1 MiniSpike, w ilości 1 000 zestawów?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania zestawu w skład którego wchodzi: 1 fiolka roztworu do wstrzykiwań + 10 strzykawk tuberkulinowych + 1 Mini Spike w ilości 1000 zestawów.

**45 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

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

**46 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zapis dotyczący okresu ważności w charakterystyce może być 24 miesiące lub 18 miesięcy.

**47 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza , nie wymaga. Zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze może być 5 do 25 °C lub 2-8°C oraz 25°C.

**48 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. d/wstrz.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zapis posiadał w swojej charakterystyce pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2 mg/ml

**49 Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10 mg/ml rozt. d/wstrzyk.i inf. 5 ml amp. a 5 w pakiecie nr 8, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**50 Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. 11 (Bupivacaini h/chloridum /Spinal 0,5% Heavy/ rozt. do wstrz.; 4 ml amp. a 5) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**51 Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 8 poz. 14 (Propofol 1%) w opakowaniu typu ampulka?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniach typu ampulka.

**52 Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 10 poz. 33 (KCl) w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie zbiorcze a 20 sztuk.

**53 Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 33 wymaga aby produkt (KCl) był w ampulce z luerlock kompatybilnej z każdym rodzajem strzykawek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga, aby produkt (KCl) był w ampulce z luerlock, kompatybilny z każdym rodzajem strzykawki.

**54 Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 35 (Lidocaini) zgodzi się na zaoferowanie objętości 5 ml zamiast 2 dzięki czemu uzyska korzyści z większej ilości produktu w tej samej cenie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**55 Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycji 36 (Lidocaini) produktu w opakowaniu typu ampulka z poliuretanu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka z poliuretanu.

**56 Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycji 37 (Lidocaini) produktu w opakowaniu typu ampulka z poliuretanu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka z poliuretanu.

**57 Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 10 poz. 59 (Propofol 1%) w opakowaniu typu ampulka?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka.

**58 Pytanie:****Zapytania do pakietu 1 poz. 23**

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

**59 Pytanie:****Zapytania do pakietu 1 poz. 23**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem

lecznictwem w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

### **Zapytania do SIWZ i projektu umowy:**

#### **60 Pytanie:**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów:

- tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie
- fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki

Nie dopuszcza zamiany ampułko-strzykawk na ampułki.

#### **61 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **62 Pytanie:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **63 Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem.

#### **64 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** : Zgodnie z SIWZ.

#### **65 Pytanie:**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeżeli aktualnie tylko takie jest dostępne.

#### **66 Pytanie:**

Zamawiający w paragrafie 5 ust 3 umowy wskazał, iż:



„W przypadku gdy wartość faktury brutto, przekracza kwotę 20 000,00 zł, strony dopuszczają możliwość płatności kwoty faktury w dwóch równych miesięcznych ratach, przy czym termin płatności pierwszej raty przypada na dzień zgodny z postanowieniami §5 ust. 2 a drugiej po upływie miesiąca od terminu płatności pierwszej raty”.

W związku z powyższym czy Zamawiający odstąpi od zapisu w paragrafie 5 ust 3 umowy dla pakietu nr 11?

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wykonawca nie wskazuje argumentów przemawiających za zmianą postanowienia, a odpowiada ono założeniom wynikających z ustawy o finansach publicznych, w zakresie dysponowania środkami publicznymi..

#### **67 Pytanie:**

##### **Pakiet 14**

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы 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 nie jest celowe.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **68 Pytanie:**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:** Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np.: syropów, granulatów) z przeliczeniem odpowiednim opakowań.

#### **69 Pytanie:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania w przypadkach:

- tabletki powlekane na tabletki,
- tabletki na kapsułki,
- tabletki na drażetki,
- kapsułki na kapsułki twarde,
- tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę: tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie.

#### **70 Pytanie:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania w przypadkach:

- ampułki na fiolki,
- fiolki na ampułkostrzykawki, pojemniki, flakony –butelki,
- pojemniki, flakony –butelki na fiolki.

Wyjątek stanowią ampułkostrzykawki. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w tym przypadku zgodnie z SIWZ,

#### **71 Pytanie:**

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:** W przypadku leku, który nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma leku równoważnego, należy wycenić ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

#### **72 Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne. Odp.: tak, Zamawiający dopuszcza taką wycenę, pod warunkiem zaznaczenia tego faktu w ofercie.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenia MZ, pod warunkiem zaznaczenia tego faktu w ofercie.

#### **73 Pytanie:**

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.17, 18, czy zamawiający wykreśli, bądź wydzieli pozycje z pakietu z powodu braku dostępności na rynku.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający, nie wydziela.

#### **74 Pytanie:**

Do §3 ust.3 projektu umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia dostaw zwykłych do 48 godzin oraz dostaw „na cito” do 14 godzin od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### **75 Pytanie:**

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §3 ust. 6 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. §3 ust. 6 wzoru umowy nie dotyczy zmiany umowy, a jedynie określa zasady ograniczenia roszczeń stron.

#### **76 Pytanie:**

Prosimy o usunięcie §5 ust.3 projektu umowy. Ustawodawca w ustawie o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013. 403 z późn. zm) wskazał, iż w sprawach, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, termin zapłaty nie może przekraczać 60 dni (art. 8 ust 2 ww. ustawy). W związku z powyższym Zamawiający proponując brzmienie postanowienia §5 ust.3 jak w niniejszej umowie, świadomie narusza przepisy prawa bezwzględnie obowiązujące, dokonując faktycznego, bezprawnego wydłużenia tego terminu nawet o kolejny miesiąc. Zawarcie umowy z proponowanym brzmieniem §5 ust.3 projektu umowy będzie prowadziło do zawarcia umowy sprzecznej z prawem (art. 8 ust 2 ustawy o nadmiernym opóźnieniom...) i dotkniętej sankcją nieważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Zapis zgodny z art. 11 Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych Dz.U. z 2013 r. poz. 403 t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 935

**77 Pytanie:**

Do §5 ust.8 projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 50 zł.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

**78 Pytanie:**

Do §7 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę oraz ujednolicenie postanowień §7 ust 1 oraz 2 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 / 150,00 zł - i wynosiła 1% 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 / 150,00 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. 353<sup>1</sup> 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 postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Funkcja kary umownej jest również stymulowania wykonawców do wykonywania zamówień, nawet jeżeli wartość danych produktów była niewielka, ale dla procesu medycznego niezbędna. Stąd aby unikać nakładania kar umownych nic nie znaczących (kilka groszy lub kilka złotych), wprowadzono minimalne wysokości kar umownych. Biorąc pod uwagę, że jest jednocześnie ustalony limit maksymalnej kary umownej, zapis wydaje się być uczciwy i wzajemnie odzwierciedlający interesy obu stron, zapewniając harmonijną równowagę.

**79 Pytanie:**

Do §7 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

**80 Pytanie:**

Do §9 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** Jak SIWZ. Vide §9 umowy.

**81 Pytanie:**

Do §11 ust. 6 wzoru umowy: Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego, o czym mowa w §11 ust. 6, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający na żądanie umożliwi wykonawcy dostęp do dokumentów, w postaci rachunku zysków i strat i bilansu. Z dokumentami można również zapoznać się w siedzibie Zamawiającego.

**82 Pytanie:**

**XIII.4.2**

Czy Zamawiający dopisze, że termin płatności zaproponowany w ramach tego kryterium nie może być dłuższy, niż 60 dni? Zapobiegnie to składaniu niezgodnych z prawem ofert, opiewających na dłuższe terminy płatności. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. *Zapis zgodny z art. 11 Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych Dz.U. z 2013 r. poz. 403 t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 935*

**83 Pytanie:**

Załącznik nr 4 do SIWZ– Projekt umowy:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.3? Najdłuższym ustawowym terminem zapłaty dopuszczalnym na terenie RP jest termin 60 dni. Jeśli zatem termin zapłaty wskazany w umowie będzie dłuższy, niż 30 dni, co można z dużą dozą pewności założyć, wówczas termin umowy w zakresie 50% wartości faktury wyniesie od razu więcej, niż 60 dni, co jest nielegalne. Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. *Zapis zgodny z art. 11 Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych Dz.U. z 2013 r. poz. 403 t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 935*

**84 Pytanie:**

Czy Zamawiający wykreśli par 5.9? Systemy magazynowo-księgowe Wykonawcy nie dopuszczają do zamieszczania dowolnych wzmianek na fakturach, zaś ich ręczne uzupełnianie jest w praktyce niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość umieszczenia na wystawionej fakturze numeru umowy, zamiast numeru zamówienia.

**85 Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 6.4 zamiast „inne termin” wpisze „dłuższy termin”? Obecny zapis powoduje, że w zgłoszeniu Zamawiający może zakreślić dowolnie krótki, nierealny termin reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

**86 Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy w par. 7.1 wykreśli zapis o minimalnej kwocie kary 50,-zł? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

**87 Pytanie:**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 2% do wartości max. 0,2% oraz wykreśli zapis o minimalnej kwocie kary 150,-zł? Obecna kara jest **rażąco wygórowana.**

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Kara liczona jest od wartości zamówienia.

**88 Pytanie:**

Czy Zamawiający wykreśli par 8 dotyczący mediacji? Doświadczenie wskazuje, że jedyną osią sporu z umów dostawy jest fakt niepłacenia za zakupione, przyjęte, niereklamowane przez Zamawiającego leki. Trudno zatem wskazać, jaki – poza przewleczeniem sprawy i odroczeniem płatności – miałby być cel i przedmiot mediacji, skoro okoliczności prawne i faktyczne sprawy są z reguły niesporne, zaś jedynym „sporem” jest fakt niepłacenia za zakupione leki.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wymóg wyczerpania możliwości rozstrzygnięcia sporu w drodze polubownej, jest powszechnie akceptowany.

**89 Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 9.2.i zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące jako możliwy termin przedłużenia umowy? Wykonawca nie może zagwarantować, że w okresie o 100% dłuższym, niż pierwotnie zakładany dostarczać będzie produkt i to w cenie ofertowej oraz na niezmiennych zasadach handlowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

**90 Pytanie:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Termin jest wystarczający do podjęcia decyzji przez wykonawcę.

**91 Pytanie:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach” na „...od daty uznania reklamacji”.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Jest oczywiste, że jak wykonawca nie uzna reklamacji, to nie będzie realizował dostawy produktu wolnego od wad, więc zmiana nie ma znaczenia. Wówczas zamawiający będzie realizował swoje roszczenia w sposób przewidziany prawem.

**92 Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 3:

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości zamówionego towaru, jednak nie mniej niż **25,00 zł**, za każdy dzień opóźnienia, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.**

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości zareklamowanego towaru, jednak nie mniej niż **75,00 zł**, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru, którego dotyczy opóźnienie.**

**Odpowiedź :** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

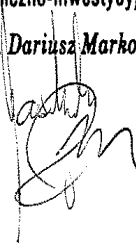
3. W przypadku naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę, którego skutkiem będzie wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Zamawiający ma prawo do obciążenia Wykonawcy karą umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź :** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach, w tym zawieranych w ramach pzp.

**Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty**

Z poważaniem

**Z-CA DYREKTORA SPZOZ  
W KROTOSZYNIE  
ds. techniczno-inwestycyjnych  
mgr inż. Dariusz Markowski**



Krotoszyn, dnia 24.11.2020 r