**Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

**Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: clchp@centrumpluc.com.pl [www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl)

BDO 000035986 KRS 0000192656

 Łódź, dnia 30.05.2022 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/10-2/22

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Sukcesywna dostawa produktów leczniczych, substancji do receptury aptecznej i wyrobów medycznych do Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi*

***Znak sprawy: 10/ZP/PN/22***

WZZOZCLChPłiR w Łodzi na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ w/w postępowania.

**Pytanie 1** DotyczyCzęści 58 poz. 4

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:** Zamawiający w części 58 poz. 4 wyraża zgodę na zaoferowanie dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.

**Pytanie 2** DotyczyCzęści 58 poz. 4

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w części 58 poz. 4 dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego o smaku cytrynowym.

**Pytanie 3**

Do §2 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 10, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 10 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażący naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartość w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, ze zgodnie z zapisami § 12 ust. 4 umowy cyt.: *„Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonywane za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.”*

**Pytanie 4**

Do treści §7 ust. 1 lit. a) oraz c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1 095% (!!!) w skali roku (3% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 5**

Do treści §10 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §10 ust. 3 wzoru umowy poprzez zapewnienie, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowało będzie po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Z aktualnego brzmienia, wynika, że w wyniku złożonego przez Zamawiającego oświadczenia nastąpi automatyczna zmiana terminu zakończenia umowy, z pominięciem wyrażonej w 431 zasady współdziałania zamawiającego i wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń co do możliwości i zasad zmiany pierwotnych postanowień. Tymczasem, treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych, treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 6**

**Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:**

* o **przedłużonym uwalnianiu** – (tabletki,  tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne)

– **o zmodyfikowanym uwalnianiu**? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę preparatu o przedłużonym uwalnianiu (tabletki, tabletki powl., lub kapsułki twarde, elastyczne) – o zmodyfikowanym uwalnianiu, przy zachowanej formie uwalniania i czasie działania.

**Pytanie 7**

**Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:**

* fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
* ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę form iniekcyjnych, tj. wycenę fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie oraz wycenę ampułki na fiolki i odwrotnie.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 55 pozycja 5 dopuści lek Protaminum w opakowaniu x 10 fiolek – zmiana wielkości opakowania przez producenta, zakończona produkcja op x 1

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że część 55 zawiera 4 pozycje asortymentowe, preparat Protamini sulf inj. został wyszczególniony w poz. 4 w/w części. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 55 poz. 4 leku w opakowaniu x10 fiolek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 9** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 17.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.dowstrz., 25 amp.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 10** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 15.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i w zakresie Części 1 poz. 15 prosi o podanie w formularzu asortymentowo-cenowym ostatniej ceny sprzedaży wraz z informacją o zaprzestaniu produkcji.

**Pytanie 11** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 12.

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 12** Dotyczy pakietu nr 5 poz. 12.

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że produkt leczniczy wyszczególniony w części 5 poz. 12 nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.

**Pytanie 13** Dotyczy pakietu nr 6 poz. 23.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 6 poz. 23 dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 14** Dotyczy pakietu nr 9 poz. 11.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek, jednocześnie informując, że w/w preparat odnosi się do pozycji nr 12 w części 9 formularza asortymentowo-cenowego.

**Pytanie 15** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 9.

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 dożylnej, 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 w części 16 poz. 9 dopuszcza zaoferowanie preparatu Metronidazol 0.5% , roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 16** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 14.

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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 14 dopuszcza zaoferowanie preparatu Meropenem posiadającego stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej.

**Pytanie 17** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 10.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie produktu ImipenemCilastatin posiadającego stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej.

**Pytanie 18** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 10.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 10 dopuszcza zaoferowanie produktu ImipenemCilastatin posiadającego możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

**Pytanie 19** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp., z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 20** Dotyczy pakietu nr 19 poz. 22.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 21** Dotyczy pakietu nr 19 poz. 22.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 22** Dotyczy pakietu nr 19 poz. 29.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 19 poz. 29 dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**Pytanie 23** Dotyczy pakietu nr 19 poz. 28.

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 19 poz. 28 dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego.

**Pytanie 24** Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 25** Dotyczy pakietu nr 55 poz. 2.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i w zakresie Części 55 poz. 2 prosi o podanie w formularzu asortymentowo-cenowym ostatniej ceny sprzedaży.

**Pytanie 26** Dotyczy pakietu nr 56 poz. 15.

Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 27** Dotyczy pakietu 18 pozycja 3 Memantini hydrochloridum

Czy w związku z zakończeniem produkcji leku Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pozycji z tego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 28** Pakiet 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opisany produkt Norepinephrini bitartrans inj - lek przechowywany w temp pokojowej 4mg/4ml pakowany x 10 ampułek?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 7 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie produktu Norepinephrini bitartrans inj - lek przechowywany w temp pokojowej 4mg/4ml pakowany x 10 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 29** Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 2 miał na myśli opisany produkt Lidocaini h/chlor inj 2% a 20ml x 5 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30** Pakiet 16 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 1, 2 i 3 dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu wykonanym z polietylenu (LDPE).

**Pytanie 31** Pakiet 16 poz. 5 i 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezużyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 5 i 6 dopuszcza zaoferowanie produktu Metamizol, który w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiada możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezużyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin.

**Pytanie 32** Pakiet 16 poz. 7, 8 i 9

Czy Zamawiający miał na myśli i wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 7, 8 i 9 dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji.

**Pytanie 33** Pakiet 16 poz. 11

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 11 dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu wyposażonym w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

**Pytanie 34** Pakiet 16 poz. 14

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. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 14 dopuszcza zaoferowanie preparatu Meropenem posiadającego stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej

**Pytanie 35** Pakiet 30 poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 30 poz. 4 i 5 dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP (2011)1, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 36** Pakiet 42 poz. 2

Czy Zamawiający miał na myśli/dopuści opisany produkt Levofloxacinum roztw do inf. 250mg/50ml x 10 szt. w opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 42 poz. 2 dopuszcza zaoferowanie produktu Levofloxacinum roztw do inf. 250mg/50ml x 10 szt. w opakowaniu stojącym wyposażonym w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

**Pytanie 37** Dotyczy § 2 ust. 3 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 24 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 38** Dotyczy§3 ust. 3 umowy

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 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:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 39** Dotyczy §5 ust. 4 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktury na adres mailowy przez siebie wskazany ? Pozwoli to na znaczne uproszczenie i przyspieszenie procesu dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, ze zgodnie z zapisami projektu umowy fakturę można złożyć w formie pisemnej lub formie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za pośrednictwem platformy dostępnej pod adresem [https://efaktura.gov.pl](https://efaktura.gov.pl/).

**Pytanie 40** Dotyczy § 7 ust. 1 a) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych dot. niedotrzymania przez Wykonawcę terminu określonego w §2 ust. 3? Kara umowna w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki w dostawie jest nieproporcjonalnie wysoka. Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w wysokości 3 % wartości brutto niedostarczonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 41** Dotyczy § 7 ust. 1 a) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie do 1 % kar umownych dot. niedotrzymania przez Wykonawcę terminu określonego w §2 ust. 2? Kara umowna w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki w dostawie jest nieproporcjonalnie wysoka. Zwracamy się z prośbą o zmianę wartości kary umownej do wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonego zamówienia za każdą godzinę opóźnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 42** Dotyczy § 7 ust. 1 c) umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych dot. niedotrzymania przez Wykonawcę terminu określonego w §3 ust. 3 w przypadku uznanej reklamacji? Kara umowna w wysokości 3% wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie za każdą godzinę zwłoki jest nieproporcjonalnie wysoka. Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

 *Kierownik*

 *Działu Zamówień Publicznych*

 *Marzena Kolasa*