

"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

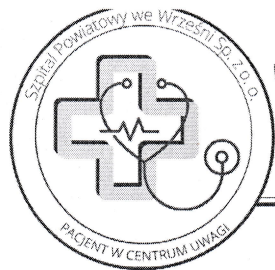
w restrukturyzacji

Września, dnia 19 kwietnia 2022 r.

SA-381-3/22

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Zakup i dostawę leków”

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
1.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji 4 i 5 oraz utworzenie z wydzielonych pozycji osobnego pakietu? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności oraz uzyskanie korzystniejszej ceny zakupu dla Szpitala.	Zgodnie z SWZ.
2.	Pakiet 31 pozycja 4 Vaccinum meningococcinum 1 dawka/0,5 ml 100 - proszę aby Zamawiający doprecyzował serogrupę meningokoków oraz dla jakiej grupy wiekowej ma być przeznaczona szczepionka, pozycja 6 Vaccinum hepatitis B 20 mcg / 1ml, dorośli, 1 fiolka 10 - czy Klient dopuszcza opakowanie zbiorcze fiolka x 10.	Pozycja 4: Szczepionka na meningokoki typu B przeznaczona dla dzieci od 2. miesiąca życia i dzieci starszych. Pozycja 6: zamawiający dopuszcza wycenę 1 op. x 10 fiolek.
3.	Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.2.1. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób	Zgodnie z SWZ.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

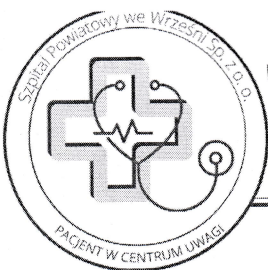
	nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”	
4.	Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6? Niniejsze postępowanie nie dotyczy sprzedaży na próbę ani użyczenia lub najmu leków, stąd zapis jest sprzeczny z istotą stosunku prawnego łączącego strony, którą jest umowa dostawy. Skoro leki o krótszym terminie zostały dobrowolnie przyjęte, to Wykonawca nie może pozostawać w niepewności co ich losów i ryzykować ich ‘zwrotu’ w stanie, który uniemożliwia jakiegokolwiek ich dalsze użycie z uwagi na upływ terminu ważności.	Zgodnie z SWZ.
5.	Czy Zamawiający w par. 12.1.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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.	Zgodnie z SWZ.
6.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparyna w Pakiecie nr 17 poz. 1-5 z postaci ampulkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparyna 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych) w ilości po zaokrągleniu 3.553 fiol. + zestaw?	Zgodnie z SWZ.
7.	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, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?	Zamawiający dopuszcza zamianę tabletek na tabletki powlekane lub drażetki; kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki.
8.	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 ampulki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-	Zamawiający dopuszcza zamianę fiolki na ampulki; ampulki na ampulko-strzykawki.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

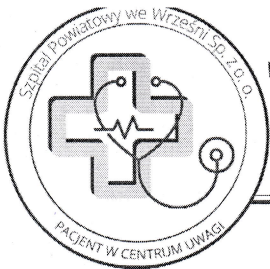
	Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?	
9.	Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?	Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
10.	Dotyczy pakietu 36: -Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg). Jeden ml roztworu zawiera: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G). Każda fiolka po 50 ml zawiera 2,5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej Każda fiolka po 100 ml zawiera 5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej Każda fiolka po 200 ml zawiera 10 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej Rozkład podklas IgG (wartości średnie): IgG1 62,1% IgG2 34,8% IgG3 2,5% IgG4 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml. Stabilizowany maltozą? -Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?	Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie stosuje preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67.
11.	Dotyczy pakietu nr 2 poz. 6. 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?	Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w 0,9% NaCl lub 5% Glukozie min.1 godz. w temp. 25°C.
12.	Dotyczy pakietu nr 2 poz. 7. 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	Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w 0,9% NaCl lub 5% Glukozie min.1 godz. w temp. 25°C.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

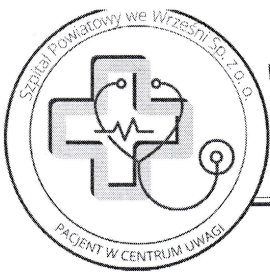
	godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?	
13.	Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
14.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 48. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst., 5f?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
15.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp	Zgodnie z SWZ.
16.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?	Zgodnie z SWZ.
17.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 5. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 4 i 5.. pochodziły od jednego producenta?	Zamawiający wymaga, zgodnie z SWZ.
18.	Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.	Zamawiający dopuszcza.
19.	Dotyczy pakietu 8 poz 44. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu * 10 amp? Opakowanie * 1 amp zostało wycofane. Jaką ilość opak * 10 należy wycenić?	Zamawiający dopuszcza wycenę op. x 10 amp. zamawiający oczekuje wyceny 0,2 op.
20.	Dotyczy pakietu 24 poz 1. Czy zamawiający dopuści konc.d/sp.rozt.d/inf., 10 amp z przeliczeniem ilości opakowań?	Zgodnie z SWZ.
21.	Czy zamawiający dopuści zamianę wielkości opakowań? W jaki sposób przeliczać? Do pełnych opakowań w górę, czy do dwóch miejsc po przecinku?	Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.
22.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki DIS: - pakiet 3 pozycje: 1	Zgodnie z SWZ



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

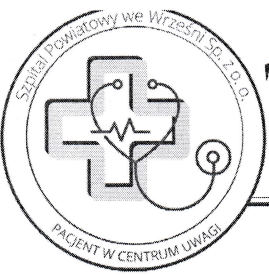
23.	Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w: - pakiet 1 pozycje: 16,17,20, - pakiet 3 pozycje: 5,6,8,15,24,32,35 - pakiet pozycje: - pakiet poz	Zamawiający dopuszcza.
24.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki: -pakiet 8 pozycja 11	Zamawiający dopuszcza.
25.	Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci ampułki: -pakiet 3 poz 26	Zamawiający dopuszcza.
26.	Pakiet 5 poz. 4,5 Czy Zamawiający dopuści postać „ ampułka” gdyż taka jest dostępna?	Zamawiający dopuszcza.
27.	Pakiet 5 poz. 46 Czy Zamawiający dopuści postać „fiołka” gdyż taka jest dostępna?	Zamawiający dopuszcza
28.	Pakiet 5 poz. 49 Czy Zamawiający dopuści postać „ tabletki powlekanej”?	Zamawiający dopuszcza
29.	Pakiet 10 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści Calcium Hasco (o sm.banan.)syrop 150ml?	Zamawiający dopuszcza
30.	Pakiet 11 poz. 11 Czy Zamawiający miał na myśli maść do oczu Neomycinum Jelfa 5mg/g maść do oczu 3g? Na rynku jest dostępna tylko taka w tej dawce.	Zamawiający dopuszcza
31.	Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci „tabletki” na „tabletki powlekane” i odwrotnie?	Zamawiający dopuszcza zmianę tabletek na tabletki powlekane lub drażetki
32.	Czy w Pakiecie 6 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ oferowany produkt nie jest lekiem.
33.	Czy w Pakiecie 6 poz. 17 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30	Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ oferowany produkt nie jest lekiem.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

	kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	
34.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 5 opakowania z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
35.	Czy w pakiecie 2 poz. 5 Zamawiający wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewnia szczelne połączenie zestawu z opakowaniem?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
36.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 21 opakowanie typu butelka szklana?	Zgodnie z SWZ
37.	Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 48 wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne? Pakowany 20 ampulek po 10ml.	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Ilość opakowań należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.
38.	Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 67 zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi. Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ: <ul style="list-style-type: none">• są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe• eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta• eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

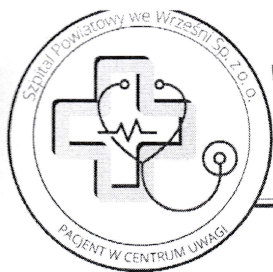
	<p>konieczności zastosowania igły.</p> <p>Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:</p> <ul style="list-style-type: none">• przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku uderzenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną• przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampulki. <p>Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampulki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawk – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.</p>	
39.	<p>Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 w poz.1 produkt leczniczy propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana?</p> <p>Stosowanie ampulek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wklucia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.</p> <p>Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?</p>	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
40.	<p>Czy Zamawiający w pakiecie 39 poz. 16 miał na myśli Worek trzykomorowy do centralnego żywienia pozajelitowego z 4 emulsjami tłuszczowymi, w tym omega-3 kwasami o wysokiej zawartości białka, z tauryną, bez kwasu glutaminowego o zawartości aminokwasów 66,3 g, glukozy 85,7 g i tłuszczu 29,2 g, pojemność 1012ml?</p>	Zamawiający wymaga worka trzykomorowego o zawartości aminokwasów 99,4 g, glukozy 129 g i tłuszczu 43,8 g, pojemność 1518 ml.
41.	<p>Do §6 ust. 1 pkt 1) lit. b), pkt 2) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §6 ust. 1 pkt 1) lit. b), pkt 2) wzoru umowy w taki sposób aby</p>	Zgodnie z SWZ.



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

	naliczane one były od wartości NIEWYKORYSTANEJ części umowy a nie od wartości całej umowy?	
42.	Do §12 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.	Zgodnie z SWZ.
43.	Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?	Nie ma przesłanek co do „niewypłacalności” ze strony Zamawiającego.
44.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci: - oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).	Zamawiający nie wyraża zgody.
45.	W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji?	Zgodnie z SWZ.
46.	Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not	Zamawiający wyraża zgodę na podstawie ustawy z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub



"Szpital Powiatowy we Wrześni" Sp. z o. o.

w restrukturyzacji

	korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?	usługi oraz partnerstwie publiczno - prawnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.). Adres email: sekretariat@szpitalwrzesnia.home.pl. Przed zawarciem umowy Wykonawca wskaże swój adres email.
47.	Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1: 1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy strony obowiązywać będzie stosowanie kar umownych w następujących przypadkach: 1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku: a) niewykonania całości lub części zamówienia w terminie - w wysokości 0,05% kwoty brutto niezrealizowanej części zamówienia , za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% kwoty brutto niezrealizowanej części zamówienia , b) rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części kwoty brutto wskazanej w § 4 ust. 3	Zgodnie z SWZ.
48.	Pakiet 10, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr.?	Zamawiający dopuszcza

Jednocześnie informuję o sprostowaniu wprowadzonym do Załącznika nr 3 do SWZ, tj. OPZ:

- 1) Pakiet 1 poz. 19
Było „Neomycinum 0,5% maść do oczu 3 g”,
Jest „Neomicinum ung. 5% x 5 g”.
- 2) Pakiet 11 poz. 11
Było „Neomicinum ung. 5% x 5 g”,
Jest „Neomycinum 0,5% maść do oczu 3 g”.

Proszę o uwzględnienie wprowadzonych modyfikacji SWZ.

W rest.
PRZEWODNICZĄCY
Komisji Przetargowej
Marian Janiak