



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCYA TEL. 59 8635 325



ZP.261.41.1.2021

Lębork, 16.09.2021 r.

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/498681>

Postępowanie oznaczone jest znakiem: ZP-PN/UE/37/21

Wyjaśnienie treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: **zakup i dostawy produktów leczniczych i gazów medycznych**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. 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?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

6. 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 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, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODP. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8. Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

ODP. Zgodnie z Rozdz. III pkt. 7 ust. 3 SWZ.

9. Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

ODP. Zamawiający dopuszcza możliwość przesyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

10. Dotyczy części nr 32

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Części 32 – Calcium gluconatum, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego z importu docelowego. Ministerstwo Zdrowia dopuszcza taką możliwość w przypadku stosowania tego preparatu do żywienia pozajelitowego. Oferowany przez nas produkt zawiera 5 amp. w opakowaniu i pochodzi z Unii Europejskiej.

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w ramach importu docelowego.

11. Dotyczy części nr 16

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Części 16 – Konakion MM 0,002 G/0,2 ML, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego posiadającego czasową zgodę na dopuszczenie do obrotu Ministerstwa Zdrowia lub produktu leczniczego sprawdzanego w procedurze importu docelowego.

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w ramach importu docelowego.

12. Dotyczy zadania nr 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 34 w poz. 2 żelu znieczulającego o poj. 12 ml w ampułkostrzykawkach ?

ODP. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu 34 w poz. 2 żelu znieczulającego o poj. 12 ml w ampułkostrzykawkach.

13. Dotyczy pakietu 7, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji produktu leczniczego w opakowaniach po 100 kapsułek?

ODP. Zamawiający uszczegółowił zapotrzebowanie i podtrzymał zapisy SWZ.

14. Dotyczy pakietu 22 poz. 40

Czy Zamawiający w pozycji 40 pakiet 22 dopuści produkt 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?

ODP. Zamawiający w pozycji 40 pakiet 22 zaznaczył „nie zamieniać”, gdyż potrzebuje opisanego produktu. Zamawiający zatem nie dopuści produktu Citra Lock 4%.

15. Dotyczy pakietu 22 poz. 40

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

ODP. Zamawiający nie dopuszcza produktu o pojemności 5 ml pakowanego po 20 szt.

16. Dotyczy pakietu 43

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie butli o pojemności wodnej 11L z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50%, objętość gazu 3,23 m³ (3230 l), ciśnienie 170 bar. Butla 11l posiada wbudowane w podstawę butli kółka oraz ergonomiczny uchwyt w obudowie zaworu zintegrowanego, co ułatwia jej transport, a tym samym zapewnia bezpieczeństwo personelu. Przedstawione przez Zamawiającego informacje wskazują na jednego wykonawcę, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania uczciwej konkurencji, dlatego też wykonawca proponuje zmiany w tym zakresie. Jednocześnie, ze względu na różne pojemności gazu w butlach 10l i 11l prosimy o wyrażenie zgody na właściwe przeliczenie liczby butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie: 210 m³ (zapotrzebowanie na gaz) / 3,23 m³ (objętość gazu w proponowanej butli) = 65 butli.

ODP. Zgodnie z SWZ.

Oferowane butle z mieszaniną mają posiadać stabilną i jednolitą podstawę, tj. bez żadnych dodatkowych mocowań, kółeczek, zaczepów itp., umożliwiającą stabilny oraz w pełni bezpieczny transport oraz mobilność w/w butli, eliminując przy tym potencjalne niebezpieczeństwo dla personelu oraz pacjentów związane z wagą oraz gabarytem butli z gazem. Jednocześnie Zamawiający przypomina, iż przedmiotem zamówienia jest również dzierżawa wózków transportowych do butli z oferowaną mieszaniną wliczona w cenę gazu. Według wiedzy Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia w postaci butli o pojemności 10 litrów, zawierających 2,8m³ gazu (mieszaniny) nie wskazuje tylko na

jednego wykonawcę, a przez to nie stanowi naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Zarejestrowane są trzy produkty, które odpowiadają opisowi przedmiotu zamówienia w zakresie pojemności butli opisanej w formularzu asortymentowo – cenowym dla pakietu nr 43: Entonox, Entomix, Serynox .

17. Dotyczy pakietu 43

Prosimy Zamawiającego o określenie sposobu podawania mieszaniny gazów 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu. Czy gaz jest stosowany w położnictwie poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz w sposób przerywany tj. podczas skurczów?

ODP. Zamawiający nie może z całkowitą pewnością wykluczyć zastosowania mieszaniny gazów 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu w trakcie trwania umowy do innych celów aniżeli położnictwo.

18. Dotyczy pakietu 43

Jeśli odpowiedź Zamawiającego na pyt. 2 jest twierdząca, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania w położnictwie, zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty?

ODP. Zamawiający nie stawia takiego wymogu. Oferowany produkt ma posiadać Charakterystykę Produktu Leczniczego zgodną z obowiązującymi przepisami prawa.

19. Dotyczy pakietu 43

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający dopuści zaoferowania zaworu dozującego, którego wewnątrz tworzy tzw. strefę bezdotykową, czyli nie wymaga ingerencji w jego strukturę, ale producent przewidział możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym i zawarł takie informacje w instrukcji obsługi, a zawór jest zabezpieczony przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych?

ODP. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, pod warunkiem iż wskazane zabezpieczenie przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych jest oryginalnym rozwiązaniem zastosowanym przez producenta i zostało opisane w obowiązującej instrukcji obsługi zaworu.

20. Dotyczy pakietu 43

Czy Zamawiający w podanej pozycji miał na myśli jednorazowy ustnik z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej na poziomie 99,999% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50?

ODP. Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga zaoferowania jednorazowego ustnika z filtrem zintegrowanego z jednorazowym zaworem wydechowym, uniemożliwiający powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego.

21. Dotyczy pakietu 43

Prosimy Zamawiającego o określenie ilości butli dzierżawionych na dzień.

ODP. Około 6 butli. Zgodnie z zapisami SWZ, Zamawiający określił aby czynsz dzierżawy butli, wózków transportowych do butli i zaworów dozujących był wliczony w cenę gazów.

22. Dotyczy części nr 43

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem) mają być konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym ?

ODP. Zamawiający wymaga, aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem) były konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym.

23. Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki?

ODP. Zamawiający dopuszcza opakowania a 24 sztuki. Ilość opakowań proszę przeliczyć zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.

24. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 37

Czy w Pakiecie 17 poz. 37 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

25. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 37

Czy w Pakiecie 17 poz. 37 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

26. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 39

Czy w Pakiecie 17 poz. 39 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być

podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.

27. Dotyczy pakietu nr 53

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Skoro na rynku dostępne są systemy do pomiaru glikemii w zakresie 10-600 mg/dL, to w ocenie szpitala zasadne jest posiadanie systemu, który ma szerszy zakres pomiarowy, gwarantujący precyzję badania.

28. Dotyczy pakietu nr 53

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych absorbujących krew punktowo na szczycie kapilary zasysającej paska testowego, w wyraźnie odróżniającym się miejscu na powierzchni paska. Takie rozwiązanie pozwala na uniknięcie zabrudzenia glukometru krwią.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ uważając, że szersza kapilara zasysająca zapobiega zabrudzeniom glukometru i jest bezpieczniejsza dla personelu wykonującego pomiar.

29. Dotyczy pakietu nr 53

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometru o standardowym czasie pomiaru wynoszącym 5s. Czynność pobrania krwi, prawidłowego wykonania pomiaru za pomocą glukometru oraz usunięcia zużytego paska zajmuje co najmniej ok. pół minuty, nie ma zatem znaczenia, czy czas samego pomiaru wynosi 4s czy 5s.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

30. Dotyczy części nr 15 poz. 3-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w Części nr 15 poz. 3-9 (Enoksaparyna sodowa) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna sodowa 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu problemów z dostępnością ampułkostrzykawków na rynku? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie w poz. 3 łącznej ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do każdej fiolki zestawu do podawania leku: 1 MiniSpike + 10 strzykawk tuberkulinowych?

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wielodawkową postać Enoksaparyny sodowej, tym samym podtrzymuje zapisy SWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3,4,5 i 6.
Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycjach 3,4,5 i 6 dopuści przeliczenia x 10szt?
ODP. Zamawiający w pakiecie nr 3, pozycje 3, 4, 5, 6 dopuszcza przeliczenie x 10 szt.
32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku w obrębie doustnej drogi podania np.: tabletki = tabletki drażowane/ tabletki powlekane/ kapsułki / kapsułki twarde i odwrotnie? Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej ekonomicznie.
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci leku: tabletki/kapsułki o przedłużonym uwalnianiu zamiennie z tabletkami/kapsułkami o zmodyfikowanym uwalnianiu?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
35. Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę, za wyjątkiem pozycji oznakowanych „* nie zamieniać”.
36. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.
37. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu o innej pojemności i gramaturze (dotyczy np.: maści, kremów, płynów, syropów, kropli) niż podana przez Zamawiającego, a liczbę opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby sumaryczna pojemność/gramatura była zgodna z SIWZ?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.
38. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.
39. 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)?

ODP. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

40. 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?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

41. Dotyczy części nr 3 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODP. Tak, Zamawiający wymaga – zgodnie z zapisem Arkusza asortymentowo-cenowego dla Części nr 3 stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.

42. Dotyczy części nr 3 poz. 7

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

ODP. Tak, Zamawiający wymaga.

43. Dotyczy części nr 3 poz. 8

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?

ODP. Tak, Zamawiający wymaga – zgodnie z zapisem Arkusza asortymentowo-cenowego dla Części nr 3 stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.

44. Dotyczy części nr 3 poz. 9

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?

ODP. Tak, Zamawiający wymaga – zgodnie z zapisem Arkusza asortymentowo-cenowego dla Części nr 3 stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ.

45. Dotyczy część nr 3 poz. 10 i 11.

Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

46. Dotyczy część nr 11 poz. 23
Czy Zamawiający zezwala na wycenę MIDAZOLAM INJ. 0,05 G / 10 ML w opak *1 amp w ilości 1700 op.?
ODP. Zamawiający zezwala na wycenę MIDAZOLAM INJ. 0,05 G / 10 ML w opak *1 amp w ilości 1700 op.
47. Dotyczy część nr 11 poz. 26
Czy Zamawiający zezwala na wycenę MORPHINE 0,01 G tabl. powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu w opak *60szt w ilości 4 op.?
ODP. Zamawiający zezwala na wycenę MORPHINE 0,01 G tabl. powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu w opak *60szt w ilości 4 op.
48. Dotyczy część nr 11 poz. 27
Czy Zamawiający zezwala na wycenę MORPHINE 0,03 G tabl. powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu w opak *60szt w ilości 2 op.?
ODP. Zamawiający zezwala na wycenę MORPHINE 0,03 G tabl. powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu w opak *60szt w ilości 2 op.
49. Dotyczy część nr 11 poz. 30
Czy Zamawiający zezwala na wycenę OXYCODONI HYDROCHL. INJ. 0,01 G/1 ML w opak *10 amp w ilości 300 op.?
ODP. Zamawiający zezwala na wycenę OXYCODONI HYDROCHL. INJ. 0,01 G/1 ML w opak *10 amp w ilości 300 op.
50. Dotyczy części nr 14 poz. 7 i 8
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
51. Dotyczy część nr 17 poz. 37
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, ponieważ wymaga produktu leczniczego.
52. Dotyczy części nr 18 poz. 3
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
53. Dotyczy część nr 18 poz. 52
Czy Zamawiający dopuści preparat VITAMINUM B1 INJ sprowadzany na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?
ODP. Zamawiający dopuszcza preparat VITAMINUM B1 INJ sprowadzany na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia.
54. Dotyczy części nr 19 poz. 11
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 25 opakowań?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

55. Dotyczy części nr 20 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę 1 op. 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?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, gdyż potrzebuje preparatu opisanego w SWZ.

56. Dotyczy część nr 20 poz. 19

Prosimy o zweryfikowanie dawki. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o składzie: CHLORQUINALDOLUM (100 mg) + METRONIDAZOLUM (250 mg)?

ODP. Zamawiający prosi o wycenę preparatu o składzie: CHLORQUINALDOLUM (100 mg) + METRONIDAZOLUM (250 mg).

57. Dotyczy część nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 25 opakowań po 20 sztuk AC. Acetylsalicylicum 0,3g tabl. rozpuszcz.?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie i wycenę 25 opakowań po 20 sztuk AC. Acetylsalicylicum 0,3g tabl. rozpuszczalne.

58. Dotyczy części nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę 11 op. preparatu Makrogol (Fortrans) 74 g x 48 saszetek?

ODP. Tak, Zamawiający dopuści wycenę 11 op. preparatu Makrogol (Fortrans) 74 g x 48 saszetek.

59. Dotyczy części nr 24 poz. 2.

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?

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek.

60. Dotyczy część nr 24 poz. 2

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

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opakowanie x 48 saszetek o składzie chemicznym zgodnym z SWZ.

61. Dotyczy część nr 31 poz. 1, 2

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

ODP. Nie.

62. Dotyczy części nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

ODP. Tak

63. Dotyczy część nr 35 poz. 18
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?
ODP. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.
64. Dotyczy część nr 35 poz. 29
Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
65. Dotyczy część nr 36 poz. 9
W związku z zakończoną produkcją preparatu Bebilon Pepti 1 DHA, prosz., 400 g czy Zamawiający dopuści Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g?
ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g.
66. Dotyczy części nr 39 poz. 28
Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?
ODP. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.
67. Dotyczy części nr 39 poz. 17
Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?
ODP. Zgodnie z zapisem w arkuszu asortymentowo-cenowym Zamawiający prosi o surowiec farmaceutyczny.
68. Dotyczy części nr 39 poz. 24
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g – 1 op?
ODP. Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g – 1 op.
69. Dotyczy części nr 41 poz. 25
Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.
ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f.
70. Dotyczy część nr 48 poz. 1, 2
Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.
71. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 4
Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania dotyczące projektu umowy:

1. Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

ODP. Tak, zgodnie z § 8 ust. 2 pkt. 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ (dotyczy części od nr 1-60) oraz § 10 ust. 2 pkt. 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ (dotyczy części nr 61) .

2. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – termin dostawy
Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 2 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na drugi dzień po złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin dla pakietu nr 2?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące terminu dostaw, określonego w § 2 ust. 3 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

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

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

1) za zwłokę w wykonaniu zamówienia w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień zwłoki powyżej terminu określonego w niniejszej umowie dla danego asortymentu, nie więcej jednak niż **10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia,**

3) za naruszenie przez Wykonawcę obowiązków określonych w § 1 ust. 6 i 7, § 4 – w wysokości **15 zł** za każde naruszenie oraz dodatkowo w przypadku zwłoki – w wysokości **10 zł** za każdy rozpoczęty dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru, którego dotyczą niedostarczone dokumenty/ wadliwej części dostawy,**

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

4. 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 korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODP. Zamawiający dopuszcza przekazywanie ww. dokumentów księgowych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje § 3 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ oraz § 4 ust. 3 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ poprzez dodanie zapisu o treści: „Na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania”.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje § 3 ust. 7 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ w następujący sposób: ust 7 otrzymuje brzmienie: „W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie, Wykonawca ma prawo żądać zapłaty odsetek ustawowych za opóźnienia w transakcjach handlowych, od nieuregulowanych należności wyłącznie po upływie zaoficerowanego terminu płatności przewidzianego umową.”

6. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 6 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

7. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

ODP. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 4 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ w następujący sposób: ust 4 otrzymuje brzmienie: „W przypadku wad jakościowych przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do jego wymiany, a w przypadku braków ilościowych - uzupełnienia ilości w terminie 5 dni roboczych od otrzymania zawiadomienia na piśmie wraz z reklamowanym towarem.”

8. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z wzoru umowy możliwości składania zamówień faksem.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 2 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ oraz § 2 ust. 3 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ.

9. Dotyczy wzoru umowy par. 4 ust. 4

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu: „W przypadku wad jakościowych przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do jego wymiany, a w przypadku braków ilościowych - uzupełnienia ilości w terminie 3 dni roboczych od dnia uwzględniania reklamacji przez Wykonawcę.”

ODP. Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 4 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ w następujący sposób: ust 4 otrzymuje brzmienie: „W przypadku wad

jakościowych przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązuje się do jego wymiany, a w przypadku braków ilościowych - uzupełnienia ilości w terminie 5 dni roboczych od otrzymania zawiadomienia na piśmie wraz z reklamowanym towarem.

10. Dotyczy wzoru umowy par. 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie powyższego paragrafu z powodu braku podstawy prawnej do zobowiązania się przez dostawcę do wykonywania dostaw pomimo sytuacji kryzysowej, zaistnienia zagrożenia państwa oraz w czasie wojny.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 9 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

11. Prosimy Zamawiającego o dodanie poniższych treści: „Żadna ze Stron nie ujawni warunków Umowy osobie trzeciej bez pisemnej zgody drugiej Strony. Strony zachowają w tajemnicy wszelkie informacje, które uzyskały o drugiej Stronie w związku z zawarciem lub w czasie wykonywania Umowy. Obowiązek zachowania tajemnicy istnieje również po ustaniu Umowy.

Każda ze Stron gwarantuje i oświadcza drugiej Stronie, że (i) stosuje się do wszelkich regulacji dotyczących zwalczania korupcji znajdujących zastosowanie do tej Strony; (ii) nie popełni (i zapewnia, że żaden z jej przedstawicieli, dyrektorów, kierowników, pracowników nie popełni) żadnego działania korupcyjnego (w tym nie będzie oferować lub wręczać jakiegokolwiek korzyści osobom trzecim w celu niewłaściwego lub nieuczciwego wywierania wpływu na te osoby przy wykonywaniu ich obowiązków)(iii) będzie utrzymywać własne zasady i procedury opracowane w celu zapewnienia zgodności jej działalności z regulacjami dotyczącymi zwalczania korupcji, oraz (iv) na żądanie drugiej Strony, potwierdzi w formie pisemnej zgodność jej działalności z regulacjami dotyczącymi zwalczania korupcji.”

Żadna ze Stron nie będzie ponosić odpowiedzialności w przypadku wystąpienia zdarzeń pozostających poza jej kontrolą, w szczególności takich jak: zdarzenia losowe, działanie stron trzecich, lokaut, strajk, awaria urządzeń mechanicznych lub wyposażenia, eksplozja, powódź, pożar, trzęsienie ziemi, przerwa w funkcjonowaniu systemów komunikacyjnych, niemożność uzyskania zasilania elektrycznego, utrudnienia w podstawowym zaopatrzeniu, przepisy prawne ograniczające lub uniemożliwiające danej Stronie wypełnienie swoich zobowiązań w całości lub w części. Wykonywanie Umowy zostanie zawieszona na czas trwania takiego zdarzenia a Umowa zostanie przedłużona o ten sam okres.”

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? jest on sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

13. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? 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 dobrowolnie 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.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ. Zamawiający wymaga aby termin przydatności do użycia produktów leczniczych wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy asortymentu do siedziby Zamawiającego. Kwestionowany przez Wykonawcę zapis ma zastosowanie jedynie w przypadku dostarczenia asortymentu o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy.

14. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.6? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy. Nadto przepisy o reklamie produktów dostępnych na receptę nakładają istotne ograniczenia np. co do adresatów takiej informacji handlowej, a także jej treści itd. Wymogi te nie będą spełnione w przypadku realizacji tego zapisu umownego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

15. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? jest to dodatkowy, nienależący do istoty umowy dostawy, obowiązek Wykonawcy. Nadto przepisy o reklamie produktów dostępnych na receptę nakładają istotne ograniczenia np. co do adresatów takiej informacji handlowej, a także jej treści itd. Wymogi te nie będą spełnione w przypadku realizacji tego zapisu umownego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 7 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

16. Czy Zamawiający wykreśli w par 10 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar, utrudniając Wykonawcy realizację jego słuszych praw.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 10 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

17. Do § 3 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

18. Do § 4 ust. 7 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 stratą 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?

ODP. Sytuacja opisana przez Wykonawcę została uregulowana w § 8 ust. 2 pkt 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

19. Do § 4 ust. 7 oraz § 7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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."

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 4 ust. 7 oraz § 7 ust. 1 pkt 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

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

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 7 ust. 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

21. Do § 8 ust. 2 pkt 2 wzoru umowy: W związku z tym, iż Obwieszczenia Ministra Zdrowia zmieniające ceny leków refundowanych są publikowane i ogólnie dostępne, to czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu poinformowania w formie pisemnej o zmianie ceny urzędowej, zawartego w § 8 ust. 2 pkt 2 wzoru umowy?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy § 8 ust. 2 pkt 2 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ.

22. Do § 8 ust. 2 pkt 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „nie dłużej niż o 6 miesięcy.”

ODP. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje § 8 ust. 2 pkt 6 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ w następujący sposób: pkt 6 otrzymuje brzmienie: „*wydłużenie terminu wykonania zamówienia, w przypadku niewykorzystania w terminie określonym w § 2 ust. 1 całej wartości asortymentu, którego dotyczy umowa, do czasu wykorzystania co najmniej 80% wartości umowy, nie dłużej niż o 6 miesięcy.*”

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

W wyniku dokonanych zmian Zamawiający nie dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu. Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.