



## Centrum Zdrowia Dziecka i Rodziny

im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp. z o.o.

Sosnowiec, dnia 17.05.2023r.

### WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

*Dotyczy:* postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (podstawa prawna: art. 132 ustawy Pzp) na:

*„Dostawa leków, płynów infuzyjnych, testów.”*

*Nr postępowania: (PZ/5/2023)*

*Platforma zakupowa: ID 757459*

Działając w trybie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

#### Pytanie nr 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?

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.*

#### Pytanie nr 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań handlowych, jedynie w przypadku gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej niż wymagane w SWZ i żaden Wykonawca nie zaoferuje innej wielkości opakowania. Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku zaistnienia ww. sytuacji należy ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabletek, drażetek, ampułek itd.) była zgodna z zapisami SWZ. W przypadku gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa - ilość opakowań należy wycenić zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.*

#### Pytanie nr 3

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

*Odpowiedź: Odpowiedź na powyższy pytanie znajduje się w zapisach SWZ Rozdział II ust. 5: Pod pojęciem tabletki Zamawiający dopuszcza wszystkie rodzaje tabletek tzn. powlekane, drażowane itd. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę tabletek na kapsułki, drażetek na kapsułki, chyba że dany lek występuje tylko w takiej postaci i żaden Wykonawca nie zaoferuje innej postaci. Zamawiający nie dopuszcza zamiany fiolek na ampułki.*

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

*Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.*

#### Pytanie nr 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.)

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowania polegającego na zmianie gramatury np. 25 g na 20g lub 30 g. Dopuszczalna jest zmiana jednostki np. gramów na mililitry lub kilogramów na litry - 20 g na 20 ml lub 30g na 30 ml.*

#### Pytanie nr 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 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 odpowiedzią udzieloną w Pytaniu nr 2.*

#### Pytanie nr 7

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

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

#### Pytanie nr 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”.

**Odpowiedź:** *Zamawiający w dokumentach zamówienia tj. zapisach Rozdziału XX ust. 2 SWZ zawarł zapis z treści którego wynika, iż przewiduje zastosowanie zapisów art. 107 ust. 2 ustawy Pzp w zakresie przedmiotowych środków dowodowych.*

#### Pytanie nr 9 Dotyczy Pakiet nr 7 Załącznik nr 2G: 1. Dotyczy

Pozycja nr 1 Z uwagi na różne konfiguracje dostępnych testów do wykrywania narkotyków w moczu prosimy o doprecyzowanie jakie konkretnie parametry powinien wykrywać test .

**Odpowiedź:** *Zamawiający doprecyzował opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 7 poz. 1. Skorygowany Załącznik zostanie udostępniony na platformie zakupowej.*

#### Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w Pozycji nr 1 dopuści test o parametrach i wartościach cut-off:

MOP300/MDMA500/COC300/MTD300/BAR300/BZO300/MET1000/TCA1000/THC50/AMP300 ?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

#### Pytanie nr 11

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie testów w opakowaniach zbiorczych dla poz 1 i 4 - 25 sztuk, poz. 2 – 20 sztuk? Każdy test w zestawie pakowany jest indywidualnie w foliową torebkę?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

#### Pytanie nr 12 Dotyczy pakietu 1a poz. 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml ?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

#### Pytanie nr 13 Pakiet 1 w pozycji: - 337

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 10 mg amp. strz. o poj. 0,267 ml x 12 sztuk

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie nr 14** Pakiet 1 w pozycji: - 338

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,4 ml x 12 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15** Pakiet 1 pozycja 263:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 16**

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 zamieszczona 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 zgodnie z zasadą matematyczną)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z udzieloną odpowiedzią w Pytaniu nr 2.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 31, 32 (Alphacalcidol) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 56 (Atenolol 50 mg) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 85 (Butapirazolung)?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 85. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.*

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 87 (Calcium gluconatum) wycenę preparatu o nazwie handlowej Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 10 op?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w preparat, wycenę należy dokonać za sztukę preparatu zgodnie z zapisami SWZ. Zakupy będą realizowane w zaoferowanych opakowaniach handlowych.

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 126 (Debridat zawiesina)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 126. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 200 (Floractin krople) wycenę preparatu o nazwie handlowej LactoDr., krople, 5 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 244 (Hypnomidate) wycenę preparatu o nazwie i wielkości opakowania Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, ponieważ talki jest dostępny?

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 247 (Ibuprofen zawiesina)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 247. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 449 (Somatostatyna 3 mg ) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 1 poz. 459 (Spasticol czopki)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 459. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 465 (Strattera 60 mg )?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 465. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 1 poz. 499 (Tranexamic amp)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 499. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 1 poz. 522 (Vit B1 3 mg)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 1 poz. 522. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 60 (Vit C amp) wycenę preparatu o nazwie handlowej VICI, 100mg/ml; 5ml, r.d/wst(i.rów) NeuPh, Włoch, 5amp z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 3 poz. 5 (Amoxicillinum 250 mg)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 3 poz. 5. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 3 poz. 70, 71 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 3 poz. 70, 71. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 4 poz. 10 (Dizepam zaw) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 4 poz. 10. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 4 poz. 19 (Lorazepam amp)? Pozytywna odpowiedź pozwoli przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 4 poz. 19.

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 6 poz. 2 (Metylfenidat 18 mg)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 6 poz. 2. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 6 poz. 6 (Nalbuphine 10 mg amp)? Pozytywna odpowiedź pozwoli przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 6 poz. 6.

**Pytanie nr 37** Dotyczy pak. 11 poz. 1,2

Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odpowiedź:** W/w preparaty nie będą stosowane w ramach programów lekowych.

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 poz. 21 (Bebilon HMF) wycenę preparatu o Bebilon HMF, prosz.,wzmacn.mleka kobiec.,1g,50sasz w ilości 10 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 39**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 poz. 40 (Prenan FM 85) wycenę preparatu o wielkości opakowania 72 szt w ilości 15 op, ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 40** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 208.

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający określił swoje wymagania w zapisach SWZ.

**Pytanie nr 41** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 208.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający określił swoje wymagania w zapisach SWZ.

**Pytanie nr 42** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 95.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 43**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 poz. 429, 430 (Risperidon Consta) Pozytywna odpowiedź pozwoli przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 429, 430 do osobnego Pakietu.

**Pytanie nr 44** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 177.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga preparatu o statusie leku.

**Pytanie nr 45** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 235.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 20 op który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 46** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 466

W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 47** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 466

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 48** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 274.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 274 do osobnego Pakietu.

**Pytanie nr 49** Dotyczy Pakietu 2 poz. 60

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego a 5 ampułek w ilości 10 opakowań handlowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 50** Dotyczy Pakietu 4 poz. 10

Z uwagi na zakończona produkcję preparatu oraz brak jakichkolwiek zamienników, prosimy o wykreślenie tej pozycji, bądź możliwość podania ostatniej ceny wraz z adnotacją o zakończonej produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania ewentualnych dostaw w tym zakresie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z Pakietu nr 4 poz. 10. Zamawiający wymaga wyceny produktu po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 51 dot. Pakiet nr 1 poz. 28**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 282 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка zawierającego Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52 dot. Pakiet nr 1 poz. 177**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 177 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o statusie leku.**

**Pytanie nr 53 dot. Pakiet nr 1 poz. 200**

Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, w Pakiecie nr 1 poz. 200 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople o identycznej zawartości probiotycznych bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG (109 CFU/ 1 kroplę)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54 dot. Pakiet nr 1 poz. 466**

Czy w Pakiecie 1 poz. 466 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55 dot. Pakiet 1 poz. 500**

Czy w Pakiecie 1 poz. 500 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 x 109 CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o statusie leku.**

**Pytanie nr 56 dot. Pakiet 1 poz. 282**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 282 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga preparatu o statusie leku.**

**Pytanie nr 57 dot. Pakiet 21**

Zamawiający określa w Pakiecie nr 21 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzymem oksydazą glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującymi.

zującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z posiadami glukometrami, z uwagi na to podanie nazwy własnej glukometrów jest zasadne.

**Pytanie nr 58 dot. Pakiet 21**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 21 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Na potwierdzenie kompatybilności pasków z posiadanymi glukometrami Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą próbek.

**Pytanie nr 59 dotyczy pakiet 2 poz 29, 30, 42 , pakiet 5 pozycja 35, 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu niż zamieszczona w SWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 60 dotyczy pakiet 2 pozycja 29 i 30**

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

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

**Pytanie nr 61 dotyczy pakiet 3 pozycja 56**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu Kabi Pac pakowanym x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wyceny za sztukę, zamówienia będą realizowane w zaoferowanych opakowanych handlowych.

**Pytanie nr 62 dotyczy pakiet 5 pozycja 35**

W związku z zakończeniem produkcji Voluven 250 ml prosimy o zgodę na podanie ostatniej ceny wraz z informacją o zakończeniu produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 63**

Dotyczy pakietu 5 pozycja 30 W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w pakiecie nr 1a, pozycja nr 392, 393, (Paracetamol roz. doż. 10 mg/ml a100ml; Paracetamol roz. doż. 10 mg/ml a 50 ml) – preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie-butelka z dwoma równymi portami nie wymagającymi dezynfekcji ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 65**

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii



podażą płynów infuzyjnych, w pakiecie 1a, pozycja nr 392, 393, (Paracetamol) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania ( według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane o objętości powyżej 30ml np. typu - fiołka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3c, pozycja nr 1, 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji-RTU Amikacin 2,5mg/ml a 100ml; 5mg/ml a 100ml w opakowaniu typu Ecoflac Plus ,( przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem z rozpuszczalnikiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 67**

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 3c, pozycja nr 1, 2, preparat Amikacyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 68**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzą istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 5 pozycja nr 21, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 69**

Wydaje się, że możliwość dezynfekcji portów o płaskiej powierzchni może mieć znaczenie dla skuteczności dezynfekcji i minimalizowania zagrożenie epidemiologicznego oraz z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 5, pozycja nr 1, 3, 4, 5, 7, 15, 16, 17, 21, 22 opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 70**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5 pozycja nr 37, worka trzykomorowego

do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50, elektrolity z wapniem, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 6,8g, energia całkowita 1265 kcal, pojemności 1250ml ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 5 pozycja nr 38, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT, w stosunku 50:50, elektrolity z wapniem, do podaży drogą żył obwodowych o zawartości azotu 5,7g, energia całkowita 955 kcal, pojemności 1250ml ??

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 5 pozycja nr 39, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe oraz olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów  $\Omega$ -3 w ilości - 5g, w stosunku 50:40:10 ,elektrolity, o zawartości azotu 5,7g , energia całkowita 955 kcal, do podaży obwodowej, pojemności 1250ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 73**

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie nr 5, pozycja nr 37, 38, 39, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,03-0,06 mmol/l cynku?.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 74**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaferowanie w pakiecie nr 5, pozycja nr 34, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% roztwór aminokwasów pediatrycznych bez elektrolitów typu a 100ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 75**

Z uwagi na bezpieczeństwo stosowania, przechowywania oraz eliminacji ryzyka zanieczyszczenia aluminium, wynikającym z zastosowania szklanych butelek, które to zanieczyszczenie jest potwierdzone w wielu badaniach i doniesieniach naukowych, skutkującym uszkodzeniem układu nerwowego, układu kostnego, szczególnie u wcześniaków i noworodków, czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 5, pozycja nr 34, preparat aminokwasów pediatrycznych a 100ml konfekcjonowanego w workach bez PVC, lateksu i aluminium?

**Odpowiedź: Zamawiający swoje oczekiwania określił w SWZ.**

#### **Pytanie nr 76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 3c, pozycja nr 55, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml,( przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu??

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie nr 77**

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 3c, pozycja nr 55, preparat Gentamycyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu

sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?

Odpowiedź: Zamawiający swoje oczekiwania określił w SWZ.

**Pytanie nr 78** Dotyczy Pakiet nr 7 Załącznik nr 2g

Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze testów dla Poz 1 - 25 sztuk, Poz 2 - 20 sztuk, Poz 4 - 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 79**

Prosimy o doprecyzowanie jakie parametry powinien oznaczać Multi test 10 panelowy z Pozycji nr 1.?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował opis przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

**Pytanie nr 80** dot. zadnia nr 18 poz. 4

Acidum salicylicum 1000 g Czy Zamawiający dopuści opakowania po 250 g z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również opakowania po 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych opakowań.

**Pytanie nr 81** dot. zadnia nr 18 poz. 7

Balsamum peruvianum; poz. 11 Cera flava; poz. 18 Gummi arabicum; poz. 29 Oleum Rapae; poz. 33 Pix liq.Pini; poz. 35 Prodermina

Czy Zamawiający z uwagi na brak dostępności wykreśli wymienione powyżej pozycje?, jeśli NIE – Czy zamawiający zezwoli na umieszczenie dopisku informującego o braku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. Zamawiający wymaga wyceny produktów po ostatniej dostępnej cenie wraz z odpowiednią adnotacją.

**Pytanie nr 82** dot. zadnia nr 18 poz. 13

Etanolum 70% 1000ml 1 op. Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny 1 opakowania po 800 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 83** dot. zadnia nr 18 poz. 22 Lactosum monohydricum a 1kg Czy Zamawiający dopuści opakowania po 250 g z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również opakowania po 250g z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych opakowań.

**Pytanie nr 84** dot. zadnia nr 18 poz. 30 Oleum Ricini

Czy Zamawiający dopuści Olej rycynowy płyn doustny zarejestrowany jako lek? Oleju rycynowego jako substancji recepturowej jest brak na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 85** dot. zadnia nr 18 poz. 37 Sapo kalinus 250 g

Czy Zamawiający dopuści opakowania po 100 g? Jeśli tak, ile wówczas opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje stosownej korekty w zakresie Pakietu nr 18 poz. 37, tym samym wymaga wyceny za 1g, zakupy będą realizowane w zaoferowanych opakowanych handlowych.

**Projekt umowy:**

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów w projekcie umowy

Z: „§ 9 Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający ma prawo nałożyć na Wykonawcę: 1.1 karę umowną w wysokości 5% wartości brutto zamówienia na daną partię towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie po terminie określonym w § 2 ust. 2;

1.2 karę umowną w wysokości 5% wartości brutto wadliwej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień

zwłoki w wymianie wadliwego towaru po terminie określonym w § 2 ust. 16.2;

Na: „§ 9 Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający ma prawo nałożyć na Wykonawcę: 1.1 karę umowną w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia na daną partię towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie po terminie określonym w § 2 ust. 2;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

#### **Pytanie nr 2**

Prosimy o dodanie postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany: - stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego, - wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, - zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne, - zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie o pracowniczych planach kapitałowych, wraz z określeniem procedury dokonania ww. zmiany, albowiem postanowienie to stanowi obligatoryjny element umowy zawieranej na okres przekraczający 12 miesięcy według art. 436 ust. 4 lit. b) ustawy – Prawo zamówień publicznych? Wskazać należy, że w treści wzoru umowy brak jest postanowienia przewidującego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadkach wymienionych w art. 436 ust. 4 lit. b) PZP. Mając zaś na względzie, że postanowienie to stanowić winno – zgodnie z zamysłem ustawodawcy – obowiązkowy element umów przetargowych, brak jego zamieszczenia w treści umowy uznać należy za naruszenie przepisów ustawy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy, proponowane zapisy odnoszą się do umów zawieranych na okres dłuższy niż 12 miesięcy.**

#### **Pytanie nr 3 do §2 ust. 6 wzoru umowy:**

Prosimy o wykreślenie §2 ust. 6 wzoru umowy ponieważ Wykonawca zamówienia publicznego nie zawsze może zagwarantować ciągłość dostaw, np. w przypadku wstrzymania czy wycofania produktu z obrotu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

#### **Pytanie nr 4 do §2 ust. 21 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy, w przypadku wstrzymania lub wycofania danego asortymentu sposób postępowania jest regulowany zapisami § 2 ust. 21, 22 oraz § 4 ust. 4.**

#### **Pytanie nr 5 do §8 ust.4.5 wzoru umowy:**

Zwracamy się z prośbą o zmianę warunków dokonywania zmiany wynagrodzenia wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia w taki sposób aby były wobec siebie spójne i konsekwentne, a waloryzacja możliwa do przeprowadzenia. Wskazujemy, że Zamawiający z jednej strony możliwość dokonania waloryzacji uzależnia od czynników subiektywnych (ponad 20% zmiana rzeczywistych cen lub kosztów realizacji zamówienia), a z drugiej strony ustala wysokość zmiany wynagrodzenia w oparciu o zewnętrzny wskaźnik (ostatnio opublikowany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług ogłoszony przez Prezesa GUS). Zgodnie z powszechnie przyjętym poglądem „podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom, skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Zgodnie z powyższym zwracamy się z prośbą o ustalenie automatycznej indeksacji wynagrodzenia Wykonawcy opartej o konkretną obiektywną wartość,

taką jak kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany przez Prezesa GUS (tabela: kwartalne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni okres = 100). W związku z tym wnosimy o określenie: a. sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: oparciu o ostatnio opublikowany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług ogłoszony przez Prezesa GUS; b. poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy ostatnio opublikowany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług ogłoszony przez Prezesa GUS wyniesie 3,6% lub więcej; c. okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach; d. maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 20% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem – że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust. 4.5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

**Pytanie nr 6 do §9 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 3) 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 i / lub gwarancji dokonywanej w trybie zwykłym 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 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1 825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

**Pytanie nr 7 do §9 ust. 1 pkt 2) i pkt 3) wzoru umowy:**

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w wykonywaniu dostawy lub reklamacji realizowanej w trybie cito w taki sposób aby wynowiła ona 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każde 6 godzin zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

**Pytanie nr 8 do §9 ust. 1 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ CZĘŚCI umowy

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

**Pytanie nr 9**

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?

**Odpowiedź: Zadane przez Wykonawcę pytanie nie odnosi się do treści SWZ.**

**Pytanie nr 10**

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 uwa-

gę 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.).  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

**PREZES ZARZĄDU**  
Centrum Zdrowia Dziecka i Rodziny  
im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp.z o.o.

*dr n. med. Andrzej Siwiec*