

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 23.01.2025r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP., którego przedmiotem są dostawy leków. Nr sprawy 57/PN/24.

(1) **Pytania Wykonawcy pierwszego:**

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 oraz 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?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opakowań. Proszę podać przeliczenie 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?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę przy zachowaniu technologii w przypadku leków o zmodyfikowanym uwalnianiu.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci z fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki oraz z ampułki na fiolki, nie wyraża zgody na zamianę ampułko-strzykawki na fiolki.

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 wyraża zgodę na zmianę opakowań.

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: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opakowań. Należy podać przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

(2) Pytanie Wykonawcy drugiego:

Zwracam się z zapytaniem do sprawy 57/PN/24, część 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Cena ta stanowić będzie element kalkulacyjny, ceny wynikowe (wartość netto i brutto) zostanie podana z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

(3) Pytania wykonawcy trzeciego:

Pytania do Części nr 17 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 2 – Acidum lacticum 100 ml, opakowania po 100g ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. W związku z brakami surowca farmaceutycznego/problemy z dostępnością w pozycjach: **5 – Ammoni bromidum x 50g, 16 - Kalium bromatum x 250g, 26 - Tinct Adonidis Vern. Titrata x 250g i 27 - Tinct. Convallariae titr. X 250 g**, czy Zamawiający wykreśli rzeczzone pozycje z Formularza asortymentowo-cenowego, czy też Wykonawca ma je wycenić (ostatnia dostępna cena) i umieścić pod pakietem stosowną informację?

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

3. Czy w związku z zakończeniem produkcji Oplątków skrobiowych nr 2, 3, 4, 5 i 6 (Pelikan) w opakowaniach po 250 kompletów, czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycjach 39 i 40 opakowań po 100 kompletów (Pelikan), przeliczając jednocześnie zapotrzebowanie Zamawiającego (w kolumnie G) z 24 opakowań na 60

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

(4) Pytania wykonawcy czwartego:

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 33 pozycja 10(9):

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.

(5) Pytania Wykonawcy piątego:

1.Dotyczy formularza cenowego – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę produktów w pełnych opakowaniach zbiorczych z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko i wyłącznie w części 1 i 18. Proszę podać przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

2.Dotyczy Części 18 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3.Dotyczy Części 18 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Fresubin Protein Powder puszka 300g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4.Dotyczy Części 18 poz. 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5.Dotyczy Części 18 poz. 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminoven Infant 10% – roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego niemowląt (wcześniaków i noworodków urodzonych w terminie) oraz małych dzieci, zawartość azotu 14,9 g/l, tauryna 0,4 g/l, osmolarność 885 mOsm/l, w opakowaniu 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6.Dotyczy Części 18 poz. 19 - W związku z zaprzestaniem dystrybucji produktu leczniczego Addiphos czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w opakowaniu zbiorczym x 20 ampułek z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7.Dotyczy Części 18 poz. 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego żelatynę w stężeniu 3% w opakowaniu zbiorczym x 20 worków z przeliczeniem ilości? Zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktów Leczniczych, żelatyna w stężeniu 3% i 4% posiadają identyczne dawkowanie oraz efekt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

(6) Pytania Wykonawcy szóstego:

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 i 39 Fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wstrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 13

(7) Pytania Wykonawcy siódmego:

Pytanie 1:
do umowy &2 ust.3 umowa na część nr 37

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą w odniesieniu do leków z części nr 37 o wykreślenie z zapisów przyszłej umowy przetargowej zapisu nakładającego na Wykonawcę obowiązku wystawiania jednej zbiorczej faktury VAT, wystawionej w terminie do 7 dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym została dokonana sprzedaż produktów i prosimy o modyfikację powyższej umowy poprzez zamieszczenie zapisu dopuszczającego wystawianie faktur częściowych po realizacji każdego zamówienia częściowego/dostawy leków z części nr 37.

Uzasadnienie:

Wykonawca nie posiada technicznych możliwości do wystawiania faktur zbiorczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia Zapisów Umowy

(8) Pytania Wykonawcy ósmego:

Czy Zamawiający w części 36 poz. 7 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- średnica 13 FR

- długość 15 cm, 20 cm, 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga prostych ramion.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 36 poz. 7 i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z części.

(9) Pytania Wykonawcy dziewiątego:

Pytanie do zadania nr 12 pozycji 7:

Czy Zamawiający ma na myśli dietę o kaloryczności 1,28 kcal/ml, opartą na mieszaninie białek roślinnych i zwierzęcych (serwatka, kazeina soja, groch), pozostałe parametry zgodnie z treścią SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga diety o kaloryczności 1,28 kcal/ml

2. Pytanie do zadania nr 12 pozycji 11:

W związku z brakiem dostępności do sprzedaży produktu w formacie 1000 ml, prosimy Zamawiającego o zgodę na przeliczenie ilości tego samego produktu w formacie 500 ml typu butelka OpTri, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów

(10) Pytania Wykonawcy dziesiątego:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę przy zachowaniu technologii w przypadku leków o zmodyfikowanym uwalnianiu.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci z fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki oraz z ampułki na fiołki, nie wyraża zgody na zamianę ampułko-strzykawki na fiołki.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opakowań. Proszę podać przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

4. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opakowań również w przypadku preparatów określonych parametrami wagowo-objętościowymi.

5. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15. Ze względu na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie

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

8. Dotyczy pakietu 6 pozycja 7. Ze względu na brak produkcji prosimy o wykreślenie

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

9. Dotyczy pakietu 6 pozycja 14. Prosimy o doprecyzowanie wielkości opakowania (30 ml czy 55 ml)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowanie 30ml

10. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 17. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli oraz nie wydzieli pozycji z części.

11. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 93. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli oraz nie wydzieli pozycji z części.

12. Dotyczy Pakietu 11 poz. 15,16. Prosimy o podanie pojemności opakowania

Odpowiedź: 120 ml

13. Dotyczy Pakietu 11 poz. 30. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 0,125mg/1ml czy 1mg/2 ml. Podana w SWZ dawka nie istnieje

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dawkę 0,125mg/1ml

14. Dotyczy Pakietu 11 poz. 37. Czy Zamawiający dopuści lek Bromhexinum 4mg/5 ml 200 ml bez cukru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Pakietu 11 poz. 38 Czy Zamawiający miał na myśli lek Makrogol 3350 10g*14 saszetek czy 100g puszką?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga lek Makrogol 3350 10g*14 saszetek

16. Dotyczy Pakietu 11 poz. 47 Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 0,375 mg/1ml? Podany w SWZ preparat nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparat w dawce 15000IU/ ml x 10 ml lub 400 IU/szt. – 30kaps twist off

17. Dotyczy Pakietu 11 poz. 57 - Ze względu na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli oraz nie wydzieli pozycji z części.

18. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1. W związku z problemami z dostępnością preparatu prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli oraz nie wydzieli pozycji z części.

19. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczanego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leku dopuszczanego na terenie RP

20. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 20. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli oraz nie wydzieli pozycji z części.

21. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści lek w opakowaniu po 180 dawek w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 1 i 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź: Podanie poza programem lekowym.

23. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 14. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml, roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Dotyczy pakietu nr 33 pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści lek o zawartości retinolu 800 j.m w opakowaniu a 25 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 12. Prosimy o podanie wielkości opakowania (10 ampułek czy 50 ampułek)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania x 10 amp. Dopuszcza jednak opakowania x 50szt z przeliczeniem ilości (10amp.x 300)/50

26. Dotyczy pakietu 22 poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat **cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml?** Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

- Bardziej **precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego** zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca.

- **Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc.**, bez konieczności rozcieńczania i/lub **konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu**,

- W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml **jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania** (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków).

Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych **różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny**.

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 20 op.

(10.2) Kolejne pytania Wykonawcy dziesiątego:

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 3, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające

rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §2 ust. 3 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

2. Do §5 ust. 7 wzoru umowy: Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego, o możliwość usunięcia wskazanych postanowień określających tak szeroką odpowiedzialność Wykonawcy za sprzedawane Wykonawcy produkty.

Wskazać należy, że działalność Wykonawcy jako hurtowni farmaceutycznej, ograniczona została zgodnie z art. 72 ust. 3 ustawy z dnia z dnia 6 września 2001 r. – prawo farmaceutyczne (Dz.U. Nr 126, poz. 1381 ze zm.) (dalej: Ustawa) – do obrotu m.in. produktami leczniczymi, przy czym „Obrotem hurtowym jest wszelkie działanie polegające na zaopatrywaniu się, przechowywaniu, dostarczaniu lub eksportowaniu produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, będących własnością podmiotu dokonującego tych czynności (...) prowadzone z wytwórcami lub importerami w zakresie wytwarzanych lub importowanych przez nich produktów leczniczych, lub z przedsiębiorcami zajmującymi się obrotem hurtowym, lub z aptekami lub zakładami leczniczymi dla zwierząt, lub z innymi upoważnionymi podmiotami, z wyłączeniem bezpośredniego zaopatrywania ludności”. Wskazana wyżej definicja nie obejmuje swoim zakresem żadnego z elementów produkcji tudzież wytwórstwa produktu leczniczego. Tym samym wskazane w §3 ust. 8 wzoru umowy czynności takie jak etykietowanie, znakowanie czy pakowanie produktów leczniczych, nie pozostaje w obszarze działań Wykonawcy – jako hurtowni farmaceutycznej. Powyższe wyłącza go z kręgu podmiotów odpowiedzialnych za dochowanie wszelkich, zgodnych z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa wymogów dotyczących wskazanych czynności.

Ponadto, na podstawie powyższego stwierdzić należy, że Wykonawca występujący w tym stosunku zobowiązaniowym wyłącznie jako hurtownia farmaceutyczna, dokonuje jedynie dostawy tzw. Gotowego produktu leczniczego, którego wytwórcą jest odrębny podmiot. Odpowiedzialność hurtowni farmaceutycznej ogranicza się zatem za działania związane z tym etapem łańcucha dystrybucji leku. Zasady i zakres tej odpowiedzialności określa Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki dystrybucyjnej. W konsekwencji, hurtownia farmaceutyczna nie powinna i nie może ponosić odpowiedzialności za produkt leczniczy na etapie jego wytwarzania, w tym za jego bezpieczeństwo, jakość czy etykietowanie bądź pakowanie związaną z tym procesem. Odpowiedzialność ta jest przypisana wytwórcy leku i wynika z Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9

listopada 2015 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki wytwarzania. Warto w tym miejscu zwrócić również uwagę na art. 78 ust. 1 Ustawy, który wskazuje, że do zakresu działań hurtowni farmaceutycznej należy m.in.:

- a. (...) zaopatrywanie się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
- b. posiadanie, w tym przechowywanie jedynie produktów leczniczych uzyskiwanych od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania
- c. dostarczanie produktów leczniczych wyłącznie podmiotom uprawnionym (...)
- d. przestrzeganie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej;
- e. zapewnienie stałych dostaw odpowiedniego asortymentu

Ponownie wskazuje się na brak jakichkolwiek odwołań do przytoczonych przez Zamawiającego we wzorze umowy obowiązków. Wykonawca jako hurtownia farmaceutyczna odpowiada za lek oraz przestrzeganie dedykowanych dla tego produktu warunków przechowywania, od momentu nabycia go od producenta/wytwórcy. Całokształt procesów mających miejsce przed ich nabyciem – nie leży w obszarze zadań Wykonawcy. W zakresie odpowiedzialności przewidzianej daną umową przez Zamawiającego, Wykonawca upatruje niekodeksowego wręcz ukształtowania przez ten podmiot stosunku odpowiedzialności, w którym to na Wykonawcę przeniesiona zostaje pełna odpowiedzialność za zgodność przekazywanych Zamawiającemu produktów leczniczych pomimo tego, iż nie jest on producentem przekazywanych leków jak również podmiotem odpowiedzialnym w rozumieniu przepisów prawa farmaceutycznego. O ile Wykonawca jest w stanie zgodzić się ze stanowiskiem, że również w pewnym stopniu odpowiada za przekazywane szpitalowi leki, niemniej odpowiedzialność ta może być w ocenie Wykonawcy odnoszona tylko do procesu jego dostawy, albowiem nie leży w gestii Wykonawcy dopilnowanie wszelkich norm związanych jakością czy szeroko pojętym bezpieczeństwem produktów leczniczych zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa. Należy zaznaczyć, że obowiązki Wykonawcy względem Zamawiającego, powinny zatem ograniczać się do jego weryfikacji w łańcuchu dostaw w zakresie autentyczności oraz przestrzegania odpowiednich warunków jego przechowywania od momentu nabycia, do chwili dostarczenia leku do Zamawiającego. Pozostałe obowiązki, w tym oznakowanie czy etykietowanie odnoszą się ściśle do producenta produktu leczniczego i to na nim spoczywa wszelka odpowiedzialność za te czynności. Na podstawie powyższego należy wysnuć wniosek, że Wykonawca może ponosić ewentualną odpowiedzialność za zawinione i nieodpowiednie zweryfikowanie produktu leczniczego w łańcuchu dostaw (weryfikacja autentyczności leku), przed dostarczeniem go do Zamawiającego, bądź za całkowite zaniechanie dokonania tejże weryfikacji oraz za jego dystrybucję zgodnie z obowiązującym Rozporządzeniem w sprawie wymagań dobrej praktyki dystrybucyjnej. Poza tą sferą, odpowiedzialność należałoby przypisać producentowi produktu leczniczego i do niego Zamawiający powinien kierować wszelkie potencjalne roszczenia dotyczące nieprawidłowego wprowadzenia produktu leczniczego do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

3. Do §6 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary za rozwiązanie umowy w ten sposób, aby wynosiła ona 5% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

4. Do §6 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za opóźnienie wykonania dostawy lub reklamacji do wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

5. Do §9 ust. 3, ust. 20 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §9 ust. 3, ust. 10 poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na powyżej 10% lub 15% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww.

postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Zapis §9 ust. 3, ust. 10 umowy ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10% lub 15% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% lub 14% (co stanowi dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

6. Do §9 ust. 5, ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisów o dołączaniu do wniosku o waloryzację wynagrodzenia dokumentów potwierdzających faktyczny wzrost kosztów i udziału danej pozycji kosztowej w koszcie realizacji dostawy, gdyż uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. dokumentów uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, zgodnie z zamysłem ustawodawcy, ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Dlatego też, do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę dokumentów zawierających zestawienie kosztów ponoszonych przez Wykonawcę wraz ze stosownymi obliczeniami i uzasadnieniem stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem – wbrew woli ustawodawcy – stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia. Zarówno w orzecznictwie, jak i w

doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Tym samym podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji. Ponadto, wymóg zawarty w §9 ust. 5, ust. 6 stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

7. Do §9 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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 zmienia zapisów Umowy

8. Do §10 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dodanie następujących słów: „(...), przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy

(11) Pytania Wykonawcy jedenastego:

1. Czy Zamawiający w par. 1.5 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej i zamówienie jest złożone z chwilą jego „potwierdzenia” faksem.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla możliwość składa zamówienia w formie telefonicznej.

2. Czy Zamawiający w par. 1.7 wykreśli zapis „i ryzyko” (Wykonawcy). Wykonawca ponosi koszt wykonania zastępczego, ale nie może ponosić ryzyka takiego zamówienia zastępczego, gdyż nie ma na tę transakcję żadnego wpływu. Przypisanie Wykonawcy, iż ponosi ryzyko nabycia zastępczego jest nieuzasadnione i nie wynika z przepisów. W skrajnej sytuacji dostawca zastępczy może np. celowo zgubić transport leków albo przewozić je w nieodpowiednich warunkach temperaturowych – a tymczasem cały koszt tych zdarzeń poniesie Wykonawca (sic), gdyż zakup jakoby odbywa się na jego ryzyko.

Odpowiedź: **Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy**

3. Czy Zamawiający w par. 1.9 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.

Odpowiedź: **Zamawiający nie zmienia zapisów Umowy**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 10 poz. 7 leku w postaci fiolki?

Odpowiedź: **Zamawiający wyraża zgodę.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 10 poz. 8-9 insulin w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź: **Zamawiający wyraża zgodę.**

(11.2) Kolejne pytania Wykonawcy jedenstego:

1. Czy Zamawiający w Części 10 poz. 7 wymaga zaoferowania do każdej fiolki leku zestawu do podawania, w skład którego wchodzi 1 MiniSpike + 10 strzykawek tuberkulinowych?

Odpowiedź: **Zamawiający wymaga zaoferowanie zestawu do podania leku.**

(12) Pytania Wykonawcy dwunastego:

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 57/PN/24, Część 11, pozycja 48 dotycząca „Preparat złożony: 2 mld CFU bakterii kwasu mlekowego: L. rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052 zawiera 1 kaps. Preparat w kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym 57/PN/24, Część 11, pozycja 49 dotycząca „Preparat złożony: Lactobacillus ramn. GG ATCC53103 6 mld CFU Białko0,01g Węglowodany 0,32g Błonnik 0,01g Krople 5 ml prep. Posiadający certyfikat GMP” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza.**

(13) Pytania Wykonawcy trzynastego:

Czy Zamawiający w części 23 dopuści produkt leczniczy Sevoflurane, płyn wziew. d/zniecz. ogólnego op 250 ml, butelka z aluminium, z fabrycznie zamontowanym adapterem wraz z użyczeniem parowników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w części 23 dopuści preparat Sevoflurane 250ml, pakowany po 6 butelek w opakowaniu, z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku, kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu do butelki zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy w części 23 Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej. Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczzone (a dla Zamawiającego pozwalające na jego weryfikację) poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga serwisu parowników.

4. Czy Zamawiający w części 23 wymaga zaoferowania produktu, który zgodnie z zapisami CHPL charakteryzuje się brakiem specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

(14) Pytania Wykonawcy czternastego:

1. Czy w Części 11 poz. 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Oferowany preparat nie zawiera białka mleka krowiego i może być podawany osobom nie tolerującym tego składnika. Poniżej tabela porównująca oba produkty: produkt Lacadofil ProbioDr postać kapsułki twarde kapsułki twarde zawartość bakterii probiotycznych kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps stosunek ilościowy szczepów bakterii Lactobacillus rhamnosus 95%: Lactobacillus helveticus 5% Lactobacillus rhamnosus 95%: Lactobacillus helveticus 5% główne wskazanie do stosowania zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych możliwość przechowywania poza lodówką tak tak

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 49 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Części 11 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o innej zawartości białek węglowodanów i błonnika niż wskazano w SIWZ? Te substancje są występującymi w niewielkiej ilości dodatkami, nie stanowiącymi składnika aktywnego probiotyku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 25 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Części 25 poz. 3 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednia liczbę opakowań z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę? Mniejsza wielkość opakowania umożliwi jego wykorzystanie przed upływem daty ważności, przy bardzo dużej ilości kapsułek w opakowaniu konieczne

mogłoby się okazać dzielenie opakowań pomiędzy poszczególne jednostki organizacyjne Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Części 17 poz. 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. Czy w Części 17 poz. 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(15) Pytania Wykonawcy piętnastego:

1. Prosimy o doprecyzowanie warunków zamówienia poprzez udzielenie wyjaśnień, czy dla Pakietu 9 w którym wycenianą jednostką jest ml Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto i ceny jednostkowej brutto z zaokrągleniem do trzech miejsc po przecinku, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty? Pozostałe ceny użyte w ofercie w tym Wartość netto, Wartość Vat oraz Wartość podane będą zgodnie z zapisami SWZ do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

2. Prosimy również o doprecyzowanie, czy w Pakiecie 28 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie immunoglobulin w opakowaniu typu fiołka zamiast flakon?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

(16) Pytania Wykonawcy szesnastego:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 40 szt.? Ilości były-by przeliczone do 80 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 20 szt.? Ilości były-by przeliczone do 425 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 21 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 50 szt.? Ilości były-by przeliczone do 135 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 22 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 50 szt.? Ilości były-by przeliczone do 62 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 40 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 30 szt. w postaci tabletki powlekanej? Czy ilości przeliczyć do pełnych opakowań w górę, czy do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, należy przeliczyć ilość do pełnych opakowań w górę

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 42 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 45 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu x 20 szt.? Ilości byłyby przeliczone do 10 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 53 i 54 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 56 w związku z zakończoną produkcją Sulfacetamidum natrium 100mg/m x 12 minimsów wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz dodanie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 57 i 58 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Części 24 poz. 59 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu x 10 amp.? Ilości byłyby przeliczone do 550 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w Części 44 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w fiolce?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w Części 44 poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w Części 44 poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu x 10 fiol.? Ilości byłyby przeliczone do 500 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w Części 44 poz. 10 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w Części 44 poz. 12 miał na myśli opakowanie 50 amp. i w związku z tym wycenić 300 opakowań po 50 amp.? Jeżeli nie, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu x 50 amp.? Ilości byłyby przeliczone do 6 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania x10 am., Zamawiający dopuszcza opakowania x50 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości do pełnych opakowań w górę.

(17) Pytania Wykonawcy siedemnastego:

dotyczy 57/PN/24 Dostawy leków pakietu numer 4 - w pozycji numer 2 czy Zamawiający może sprecyzować czy zamówienie dotyczy saszetki czy butelki ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia , iż w poz. 2 dopuszczone są dwie możliwości butelka i saszetka

Czy zamawiający w pozycji 2, 3 oraz pisząc w jednostkach miary sztuki chodzi o 360 sztuk opakowań czy 360 sztuk saszetek ? a w pozycji 4 90 opakowań czy sztuk saszetek ??

Odpowiedź: W poz. 2,3 i 4 Zamawiający wymaga ilość saszetek.

Zmianie ulega Rozdział XII. SWZ Sposób i termin składania ofert

1) Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 05.02.2025 r. do godz. 12.30.**

Zmianie ulega Rozdział XIII. SWZ Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 05.02.2025 r. godz. 13.10.**

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania oferty

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej (platforma zakupowa zamawiającego)

.....