



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, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



ZP.261.50.1.2020
ZP-PN/UE/26/2020

Lębork, dn 08.09.2020 r.

Uczestnicy postępowania ZP-PN/UE/26/20

dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawy produktów leczniczych i gazów medycznych do Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku. Znak sprawy: ZP-PN/UE/26/20.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

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 wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”. W przypadku zmiany wielkości opakowań proszę przeliczyć 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 zmianę postaci proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów maści, kremów itp. celem zaproponowania ofert korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml, itp.)

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”, z przeliczeniem ilości opakowań w oparciu o mg, ml, itp.

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)?

ODP. Proszę o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych 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 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.

9. **Dotyczy Zadania nr 7 poz. 6.** 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?

ODP. Zamawiający wyraża zgodę na złożenie w zadaniu 7 pozycja 6 oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 210 opakowań x 100 kapsułek.

10. **Dotyczy Zadania nr 15 poz. 6-12.** Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę lek zawarty w zadaniu nr 15 poz. 6-12 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

ODP. Zamawiający wymaga posiadania własnych, udokumentowanych badań klinicznych i publikacji dla zaoferowanego przez Wykonawcę leku zawartego w zadaniu nr 15 poz. 6-12.

11. **Dotyczy Zadania nr 15 poz. 6-12.** Czy Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 15 poz. 6-12 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

ODP. Zamawiający nie stawia wymogu, aby leki w zadaniu nr 15 poz. 6-12 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

12. **Dotyczy Zadania nr 15 poz. 6-12.** Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 15 poz. 6-12 były objęte dodatkowym monitorowaniem?
ODP. Zamawiający dopuszcza, aby leki w zadaniu nr 15 poz. 6-12 były objęte dodatkowym monitorowaniem.
13. **Dotyczy Zadania nr 53.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy do 6 tygodni dla produktu leczniczego w Zadaniu 53 w związku z faktem, iż lek sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?
ODP. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na termin dostawy do 6 tygodni dla produktu leczniczego ujętego w Zadaniu 53.
14. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.
15. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci iniekcyjnych proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.
16. Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę płynnych postaci proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.
17. Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?
ODP. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę stałych doustnych postaci proponowanych preparatów z wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką „nie zamieniać”.
18. 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. Tak, Zamawiający wyraża zgodę wraz z przeliczeniem zgodnym z SIWZ.
19. 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. Zamawiający prosi o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.
20. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 15, 16.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci granulatu do sporządzenia zawiesiny doustnej.

21. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3.** (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

ODP. Zamawiający w obu przypadkach wymaga: stabilności po rozpuszczeniu do 2 godzin i możliwości przygotowania roztworu do infuzji w obu rozpuszczalnikach, zgodnie z CHPL.

22. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 4.** 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. Zamawiający wymaga, co też zawarł w SIWZ.

23. **Dotyczy pakietu nr 3 poz. 5.** 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. Zamawiający wymaga, co też zawarł w SIWZ.

24. **Dotyczy pakietu nr 11 poz. 10. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych.

25. **Dotyczy pakietu nr 11 poz. 22.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu.

26. **Dotyczy pakietu nr 11 poz. 22.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu w opakowaniu po 60 sztuk? W przypadku zgody, ilość opakowań zaokrąglić w górę, czy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zaferowanie opakowań po 60 szt. z uwagi na dotychczasowe małe zużycie leku. Zakup w opakowaniach po 60 szt. mógłby skutkować przeterminowaniem się leku.

27. **Dotyczy pakietu nr 14 poz. 5, 6.** Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi

to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 25.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 330 opakowań preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę 330 opakowań preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw. doustna, 30 ml.

29. **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 27.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycen 10 opakowań po 30 sztuk?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 10 opakowań po 30 sztuk.

30. **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 32.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga produktu leczniczego.

31. **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 32.** Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. **Dotyczy pakietu nr 18 poz. 4.** Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

33. **Dotyczy pakietu nr 18 poz. 26. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 9.** Czy Zamawiający dopuści wpisanie w kolumnę „Kod EAN”: „nie dotyczy”? Produkty te nie posiadają kodu EAN.

ODP. Zamawiający dopuszcza wpisanie w kolumnę „Kod EAN”: „nie dotyczy”.

34. **Dotyczy pakietu nr 18 poz. 58.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia.

35. **Dotyczy pakietu nr 19 poz. 9.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 35 opakowań?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu Atimos, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

36. **Dotyczy pakietu nr 19 poz. 20.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycen 84 opakowań po 10 sztuk?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 84 opakowań po 10 sztuk.

37. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycen 35 opakowań po 10 sztuk?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 35 opakowań po 10 sztuk.

38. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 18.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o składzie: CHLORQUINALDOLUM (100 mg) + METRONIDAZOLUM (250 mg)?

ODP. Tak, Zamawiający ten produkt miał na myśli.

39. **Dotyczy pakietu nr 20 poz. 26.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

ODP. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający informuje, że opakowanie a 400g znajduje się w pakiecie nr 20 poz. 27. Zamawiający potrzebuje zarówno opakowań a 40g jak i 400g.

40. **Dotyczy pakietu nr 22 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycen 25 opakowań po 20 sztuk?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 25 opakowań po 20 sztuk.

41. **Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1, 2.** Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

ODP. Nie.

42. **Dotyczy pakietu nr 36 poz. 13.** W związku z zakończeniem produkcji preparatu w opakowaniu po 1000 ml, czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 128 opakowań o gramaturze 500 ml?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 128 opakowań o gramaturze 500 ml.

43. **Dotyczy pakietu nr 36 poz. 15, 16, 18.** W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci butelki.

44. **Dotyczy pakietu nr 36 poz. 29.** 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. Zamawiający dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk (Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ.

45. **Dotyczy pakietu nr 36 poz. 39.** Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

ODP. Zamawiający odmawia wydzielenia pozycji z pakietu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

46. **Dotyczy pakietu nr 39 poz. 6.** W związku z brakiem wody do receptury w opakowaniu po 500 g,

czy Zamawiający dopuści wycenę 2 opakowań o gramaturze 250 g?

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań o gramaturze 250 g.

47. **Dotyczy pakietu nr 41 poz. 15.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 19 opakowań 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

ODP. Zamawiający nie dopuszcza, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie ma w receptariuszu szpitalnym produktu Makrogol 74 g x 48 saszetek.

48. **Dotyczy pakietu nr 41 poz. 27.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

ODP. Zamawiający dopuszcza wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst. x 5 fiolek.

49. **Dotyczy pakietu nr 49 poz. 1, 2.** Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

ODP. Zamawiający odmawia wydzielenia pozycji z pakietu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

50. **Dotyczy pakietu nr 11 poz. 19.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 1 750 opakowań po 1 ampule

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 1750 opakowań po 1 ampule.

51. **Dotyczy pakietu nr 11 poz. 26.** Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 250 opakowań po 10 ampulek?

ODP. Zamawiający dopuszcza przeliczenie i wycenę 250 opakowań po 10 ampulek.

52. **Dotyczy pakietu nr 17 poz. 32.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 210 opakowań preparatu Trilac x 20 kaps, zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

ODP. Zamawiający nie dopuszcza wyceny preparatu Trilac x 20 kaps, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, gdyż ma inny skład niż produkt leczniczy wymagany przez Zamawiającego.

53. **Dotyczy pakietu nr 50 poz. 3.** Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

ODP. Zamawiający odmawia wydzielenia pozycji z pakietu, tym samym podtrzymuje zapisy SIWZ.

54. **Dotyczy Zadania nr 43.** Czy pod pojęciem „ustnik z filtrem” Zamawiający rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), pakowany w jedno

wspólne opakowanie jednostkowe uniemożliwiający powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń w/w zaworu dozującego.

ODP. Tak.

55. **Dotyczy Zadania nr 43.** Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

ODP. Zamawiający wymaga zaworu dozującego jednoelementowego i nierozkręcanego.

56. **Dotyczy Zadania nr 43.** Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji (w sytuacjach wskazanych lub zalecanych przez Producenta), poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego „na żądanie” oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta (instrukcja obsługi)?

ODP. Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji w żadnej sytuacji.

57. **Dotyczy Zadania nr 43.** Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego z filtrem? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego „na żądanie” bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

ODP. Zgodnie z SIWZ.

58. **Dotyczy Zadania nr 43.** Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną gazów O₂ 50% i N₂O 50% wszystkich jednorazowe elementy niezbędnych do podawania tejże mieszaniny mają być konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym?

ODP. Zamawiający wymaga, aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania gazu były konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym.

59. **Dotyczy Zadania nr 3 poz. 3.** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

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

60. **Dotyczy Zadania nr 17 poz. 32.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym preparacie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga produktu leczniczego.

61. **Dotyczy Zadania nr 17 poz. 32.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 SIWZ i wymaga produktu leczniczego.

62. **Dotyczy Zadania nr 17 poz. 32.** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

ODP. Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

63. **Dotyczy Zadania nr 17 poz. 34.** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, zawierającego w swoim składzie 250 mg. żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym preparacie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga produktu leczniczego, spełniającego wymogi SIWZ.

64. **Dotyczy zdania nr 54.** Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem i z cukrami nieglukozowym; paski takie mogą być bezpiecznie stosowane u osób dorosłych i noworodków.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza pasków z enzymem innym niż opisany w SIWZ.

65. **Dotyczy zadania nr 54.** Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych zachowujących stabilność wynoszącą 6 miesięcy po otwarciu fiolki. Przy zakładanym tempie zużycia pasków oraz liczbie opakowań pasków, które Zamawiający ma zamiar zużyć w trakcie umowy przetargowej (900 opakowań w ciągu roku) nie jest możliwe, aby personel Zamawiającego nie zużył jakiegokolwiek opakowania pasków testowych w czasie dłuższym niż kilka tygodni.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

66. **Dotyczy Zdania nr 54.** Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? Prosimy o uwzględnienie, że 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 SIWZ i nie dopuszcza pasków z zakresem pomiaru innym niż opisany w SIWZ.

67. **Dotyczy Zdania nr 54.** Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z czasem pomiaru wynoszącym 5s, pobierających próbkę krwi wielkości 0,5 mikrolitra. Próbką opisana przez Zamawiającego jest niestandardowa. Dla personelu i samych pacjentów im mniejsza próbka krwi, tym lepiej, gdyż zmniejsza to ból i dyskomfort pacjentów podczas pobierania krwi.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

68. **Dotyczy Zadania nr 54.** Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu nr 54 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności

ODP. Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

69. **Dotyczy Zdania nr 54.** Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

ODP. Zamawiający nie stawia warunków dotyczących wymagań temperaturowych. Ponadto, Zamawiający informuje, że dane dotyczące oferowanych parametrów, cech, oferowanych produktów, np. informacje zawarte na ulotkach, w instrukcjach i katalogach oraz na opakowaniach muszą być jednakowe. Zamawiający nie dopuszcza żadnych rozbieżności w tym zakresie.

70. **Dotyczy Zadania nr 18 poz. 5.** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt ATRACURIUM BESILATE 0,05 G / 5 ML X 5 AMP w zadaniu nr 18, poz. 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

ODP. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby produkt ATRACURIUM BESILATE 0,05 G / 5 ML X 5 AMP w zadaniu nr 18, poz. 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.

71. **Dotyczy Pakietu nr 43 (Pytanie 1).** 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. Zamawiający dopuszcza butle o pojemności wodnej 11L z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50%, objętości gazu 3,23 m³ (3230 l), ciśnienie 170 bar i wyraża zgodę na właściwe przeliczenie butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie: 210 m³ (zapotrzebowanie na gaz) / 3,23 m³ (objętość gazu w proponowanej butli) = 65 butli.

72. **Dotyczy Pakietu nr 43 (Pytanie 2).** 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 stosuje gaz zgodnie z CHPL.

73. **Dotyczy Pakiet nr 43 (Pytanie 3).** 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 wie czym jest Charakterystyka Produktu Leczniczego. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu medycznego, 50% podtlenku azotu, który zgodnie z CHPL posiada wskazania do stosowania w położnictwie.

74. **Dotyczy Pakietu nr 43 (Pytanie 4).** Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający dopuści zaoferowania zaworu dozującego, którego wnętrze 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. Z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu Zamawiający wymaga zaworu dozującego jednoelementowego, bez możliwości jego rozkręcania.

75. **Dotyczy Pakietu nr 43 (Pytanie 5).** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaferowania zaworu oraz ustników z filtrami do podawania mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% różnych producentów, ale kompatybilnych, a zatem bez możliwości powstawania nieszczelności.

ODP. Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy zestawu do podawania gazu medycznego: zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem, ustniki jednorazowe z filtrem były kompatybilne z butlą zawierającą mieszaninę gazów.

76. **Dotyczy nr Pakietu 43 (Pytanie 6).** 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: Tak.

77. **Dotyczy Pakietu nr 43 (Pytanie 7).** Prosimy Zamawiającego o określenie ilości butli dzierżawionych na dzień.

ODP. Około 6 butli. Zgodnie z zapisami SIWZ, Zamawiający wymaga, aby czynsz dzierżawy butli, wózków transportowych do butli i zaworów dozujących był wliczony w cenę gazów i nie stanowił odrębnej pozycji kosztowej.

78. **Dotyczy Części nr 13 poz. 1, 2.** Czy Zamawiający w części nr 13 wymaga aby w pozycjach 1, 2 preparat Paracetamol zaferować w bezpiecznym opakowaniu plastikowym typu Ecoflac z dwoma równymi portami?

ODP. Zamawiający wymaga aby w zadaniu 13, poz.4-5 Paracetamol był w bezpiecznym opakowaniu plastikowym typu Ecoflac z dwoma równymi portami.

79. **Dotyczy Zadania nr 54.** W arkuszu asortymentowo-cenowym dla Zadania 54 (paski do glukometrów) Zamawiający wymaga „wielkość próbki 6 μ L”. Czy nie zaszła pomyłka, powinno być „wielkość próbki 0,6 μ L”?

ODP. Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę pisarską i wymaga, aby wielkość próbki wynosiła 0,6 μ L.

80. **Dotyczy Pakietu 13 poz. nr 1, 4, 5.** Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 13 pozycja nr 1, 4 i 5 należy oferować produkty zgodnie z opisem w bezpiecznych opakowaniach plastikowych typu Ecoflac z dwoma równymi, płaskimi portami? Czy wykazując dbałość o bezpieczeństwo medyczne Pacjentów oraz bezpieczeństwo Pracowników, mając na uwadze zapisy: Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 o wymogach dotyczących zapewniania jakości i bezpieczeństwa produktów medycznych przygotowywanych w aptekach na specjalne potrzeby pacjentów; Rezolucja CM/RES(2016)2 dotycząca dobrych praktyk rekonstytucji stosowanych w placówkach służby zdrowia w zakresie produktów leczniczych do podawania pozajelitowego oraz konieczność zapewnienia zgodnie z powyższym leków gotowych w opakowaniach gwarantujących pracę w zamkniętym systemie infuzyjnym, gdzie pierwszym założeniem jest brak konieczności napowietrzania opakowania infuzyjnego, Zamawiający zaopatrzy komórki działalności medycznej Szpitala (oddziały szpitalne) w lek Paracetamol umieszczony w butelce:

której ściany są samozapadające się, jest wyposażona w dwa niezależne porty, nie wymaga napowietrzania opakowania przez otwierania filtra znajdującego się w przyrządzie podczas infuzji?

ODP: Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 13 poz. 1, 4, 5 zaoferować produkty w bezpiecznych opakowaniach plastikowych z dwoma równymi, płaskimi portami.

81. **Dotyczy Zadania 36 poz. nr 27.** Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

ODP. W zadaniu 36 poz. 27 Zamawiający w opisie SIWZ zawarł wymóg posiadania rejestracji jako produkt leczniczy.

82. **Dotyczy Zadania 36 poz. nr 27.** Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

ODP. Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (w zadaniu 36 poz.27) posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY:

83. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? jest on sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

84. 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 SIWZ. 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.

85. 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 wyraża zgodę na wykreślenie zapisu § 4 ust. 6.

86. 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 wyraża zgodę na wykreślenie zapisu § 4 ust. 7.

87. Czy Zamawiający wykreśli w par 11 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.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

88. Dotyczy § 2 ust. 3 wzoru umowy oraz Rozdz. III okt. 5 SIWZ – dostawy na cito. Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 2 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, oraz zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego są wskazane w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów leczonych lekami przeciwpsychotycznymi, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 3 wzoru umowy oraz Rozdz. III okt. 5 SIWZ nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 2.

ODP. Zamawiający potwierdza, że zapisy § 2 ust. 3 zawarte we wzorze umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 2.

89. Proszę o wyjaśnienie czy 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. § 8 ust. 2 pkt 3) lit c) wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „c) w przypadku wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji – dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie lub rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu, jeżeli realizacja umowy w tym zakresie jest niemożliwa, pod warunkiem udokumentowania przez Wykonawcę braku możliwości dostarczenia towaru równoważnego/odpowiednika;”

90. Dotyczy wzoru umowy par. 2 ust. 2. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia do Apteki Zakładowej Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku w czasie godzin od momentu potwierdzenia przez Wykonawcę otrzymania zamówienia od Zamawiającego, w godzinach 8:00 – 14:00 od poniedziałku do piątku, (z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) własnym transportem i na swój koszt i ryzyko, sukcesywnie,

partiami - zgodnie z bieżącym zamówieniem Zamawiającego, z usługą wniesienia do komory przyjęć Apteki Zakładowej – dotyczy zadań nr 1-41, 44-55. Dla zadań nr 42 oraz 43 dostawa będzie realizowana do Magazynu gazów medycznych.”

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

91. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

92. Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 2. Prosimy Zamawiającego o usunięcie powyższego punktu. Skoro Zamawiający przewiduje możliwość naliczania kar umownych w wysokości przez siebie określonej, to nie powinien on mieć już możliwości dochodzenia odszkodowania przewyższającego ich kwotę.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

93. Dotyczy wzoru umowy par. 8. Jeśli umowa zostanie podpisana przed dniem 30.11.2020 r. zastosowanie znajdzie art. 142 ust. 5 uPZP, który stanowi o tym, że umowa zawierana na czas powyżej 12 miesięcy powinna zawierać postanowienia dopuszczające możliwość zmiany wynagrodzenia należnego wykonawcy w określonych w tym przepisie przypadkach. Prosimy Zamawiającego o dodanie właściwych zapisów.

ODP. Zamawiający informuje, że umowa będzie obowiązywała od 1 grudnia 2020 r. W związku z powyższym Rozdział III pkt 1 SIWZ oraz § 2 ust. 1 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „Przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego: od 01.12.2020 r. do 30.11.2021 r.”

94. Dotyczy wzoru umowy par. 10. 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 SIWZ.

95. Dotyczy wzoru umowy par. 11. Prosimy Zamawiającego o dodanie ust. 3, 4, 5 o treści: *“3. 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.*

“4. 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) zapewni, 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.”

“5. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

96. Do §3 ust.4 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. Wykonawca zadając pytanie zapewne miał na myśli § 3 ust.6 wzoru umowy. Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ zarówno w zakresie § 3 ust. 4 jaki i § 3 ust. 6 wzoru umowy.

97. Do §7 ust.1 pkt 2) wzoru umowy prosimy o dopisanie następujących słów: „W przypadku odmowy dostawy towaru, spowodowanej czynnikami niezależnymi od wykonawcy, możliwe będzie odstąpienie od naliczania i egzekwowania kary.”

ODP. Zamawiający wyraża zgodę. § 7 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „za odmowę dostarczenia zamówionego towaru w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy i dodatkowego obciążenia Wykonawcy kosztami poniesionymi w związku z takim zakupem, tj. kwotą stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktu u Wykonawcy, a ceną jaką Zamawiający zapłacił innemu dostawcy, w tym ewentualnymi kosztami transportu (dostawy); w przypadku odmowy dostawy towaru, spowodowanej czynnikami niezależnymi od Wykonawcy, możliwe będzie odstąpienie od naliczania i egzekwowania kary umownej, pod warunkiem udokumentowania przez Wykonawcę braku możliwości dostarczenia towaru;”

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 SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

Termin składania ofert został przedłużony do 25.09.2020 r. do godz. 10.00

Z poważaniem
Sekretarz Komisji Przetargowej

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
Anna Betcher
Anna Betcher