



25^{lat} Mazowsze

Ciechanów dnia 08.04.2024 r.

AT - ZP/2501/31/24

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych, opatrunków specjalistycznych, materiałów do dezynfekcji i wyrobów medycznych** ogłoszonego w dniu **26.03.2024 r.** w **DUUE**, nr ogłoszenia **61/2024 181756-2024** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp.	pytanie	odpowieź
1.	Czy Zamawiający dopuści w P17 – Leki różne pozycja 1 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 16 200 opakowań ?	Zgodnie z SWZ
2	Czy Zamawiający dopuści w P17 – Leki różne pozycja 2 do wyceny lek pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem tj. 7600 opakowań ?	Zgodnie z SWZ
3	Czy Zamawiający dopuści w P20 – Sulfathiazol silver pozycja 2 do wyceny krem w gramaturze 100 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 800 opakowań. Jest to jedyna dostępna wielkość na rynku.	Tak
4	Dotyczy pak. 20 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści do wyceny : Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 800 op. ? (preparat o poj. 400 g – zakończona produkcja)	Tak
5	Dotyczy pak. 30 poz. 250 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Meprelon, 32 mg,prosz.,rozp.d/sp.r.d/wst,inf.,3amp+3rozp w ilości zgodnej z SWZ – 20 op. ?	Tak
6	Dotyczy pak. 21 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Entresto, 49 mg + 51 mg, tabl.powl., 56 szt w ilości 6 op. bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego ? (op. x 28 szt – niedostępne)	Tak
7	Dotyczy pak. 24 poz. 68, 69 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: <ul style="list-style-type: none">• kapsułek lub• tabletek do sporządzania zawiesiny doustnej ?	W przypadku pak. 24 poz. 68 tj. Trazodon Zamawiający nie dopuszcza zmiany. W przypadku pak. 24 poz. 69 (podobnie jak w przypadku pak 24 poz. 70) Lewodopa Zamawiający dopuszcza wskazane postaci preparatów.
8	Dotyczy pak. 24 poz. 53, 54 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabl.uleg.rozp.w.j.ustn.? Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej w : <ul style="list-style-type: none">- pakiet 11 poz 2,3- pakiet 21 poz 19,20-pakiet 24 poz 52, 56, 61	Tak
9	Dotyczy pak. 7 poz. 244 Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej ?	W w/w pakiecie nie ma poz. 244

10	Bardzo proszę o doprecyzowanie zapisu SWZ : „ w przypadku leku występującego w różnych dawkach , wymagany jeden Producent” Czy Zamawiający dopuszcza, aby preparaty o tej samej nazwie międzynarodowej w ramach danego pakietu oraz danej postaci pochodziły od jednego Producenta?	Tak
11	Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?	Tak
12	Czy Zamawiający dopuści zmianę : tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?	Tak
13	Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ? W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia : • podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, • ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)	Tak. Pełne ilości w górę.
14	Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert przetargowych na organizowane przez Państwa postępowanie z dnia 17.04.2023 r. na termin np. 21.04.2023 r. Bardzo zależy Nam na współpracy z Państwem i wzięciu udziału w procedurze przetargowej a tym samym na zdobyciu najatrakcyjniejszych cen od Producentów i starannym przygotowaniu oferty, ale obawiamy się, że ze względu na nagromadzenie postępowań przetargowych i urlopy okołoswiąteczne nie uda się nam przygotować w pierwotnym terminie optymalnie najlepszej oferty dla Państwa Szpitala.	Nie zmieniamy terminu, postępowanie zostało skrócone z uwagi na pilność jego rozstrzygnięcia.
15	Pakiet 36 Poz. 268 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenuku wodoru i alkoholu benzylowego, o wymiarach 20x30 cm i gramaturze 25g/m ² , wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (C.albicans) wg EN 16615 w czasie 1 min., Tbc (M.avium) wg EN 14348 w czasie 5 min., Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 10 min., V (Adeno, Noro, Polio) wg EN 14476 w czasie 1 min., S (C.difficile) wg EN 13704 w czasie 3 min., konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 80 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań przy zaokrągleniu ilości w górę?	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu wskazującego skuteczność zgodnie z normą dla obszaru medycznego EN 17126
16	Poz. 269 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie QAV, z dodatkiem niewielkiej ilości alkoholu ułatwiających odparowanie z powierzchni, o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B wg EN 13697- faza 2 etap 2, F wg EN 13697- faza 2 etap 2, V(HBV,HCV,Adeno,Noro,Corona,HSV,H1N1) wg EN 14476 faz 2 etap 1 w czasie 5 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M.terrae) w czasie dłuższym, konfekcjonowany w opakowaniach po 100 szt. chusteczek?	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości alkoholu.
17	Poz. 269 Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.? Pakowane w opakowania typu flow-pack, w rozmiarze 20cm x 28cm, gramaturze 32g/m ² , skład chusty- polipropylen, polietylen, wiskoza, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 200 sztuk .	Zamawiający dopuszcza rozmiar chusteczki 20 cm x 28 cm. Pozostałe warunki SWZ bez zmian.
18	Poz. 270 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie QAV, z dodatkiem niewielkiej ilości alkoholu ułatwiających odparowanie z powierzchni, o wymiarach 13x19 cm,	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości alkoholu.

	wykazujące działanie biobójcze wobec B wg EN 13697- faza 2 etap 2, F wg EN 13697- faza 2 etap 2, V(HBV,HCV,Adeno,Noro,Corona,HSV,H1N1) wg EN 14476 faz 2 etap 1 w czasie 5 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M.terrae) w czasie dłuższym, konfekcjonowany w opakowaniach po 100 szt. chusteczek?	
19	Poz. 270 Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.? Pakowane w opakowania typu flow-pack, w rozmiarze 20cm x 28cm, gramaturze 32g/m2, skład chusty- polipropylen, polietylen, wiskoza, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 200 sztuk .	Zamawiający dopuszcza rozmiar chusteczki 20 cm x 28 cm. Pozostałe warunki SWZ bez zmian.
20	Poz. 271 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu, o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B wg DGHM, F (C.albicans) wg DGHM, Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) wg RKL, V(Noro) wg EN 14476 w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg EN 14476 w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 100 szt. chusteczek?	Zgodnie z SWZ. Zaproponowane chusteczki w rozmiarze 13 cm x 19 cm są zdecydowanie mniejsze niż wymagane przez Zamawiającego w rozmiarze 20 cm x 20 cm.
21	Poz. 272 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu, o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B wg DGHM, F (C.albicans) wg DGHM, Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) wg RKL, V(Noro) wg EN 14476 w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg EN 14476 w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu wkład po 100 szt. chusteczek?	Zgodnie z SWZ. Zaproponowane chusteczki w rozmiarze 13 cm x 19 cm są zdecydowanie mniejsze niż wymagane przez Zamawiającego w rozmiarze 20 cm x 20 cm.
22	Poz. 273 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowych związków amonu, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, szerokie spektrum biobójcze w czasie 15 min: bakterie (EN13727, EN 14561) drożdżaki (EN 13624, EN 14562), wirusy (EN 14476 - HIV, HCV, HBV, Herpes, EN-17111 - Vaccinia), usuwający biofilm i zapobiegający jego powstawaniu?	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu, którego roztwór roboczy jest skuteczny mikrobiologicznie przez 7 dni również w warunkach obciążenia surowicą.
23	Poz. 273 Czy zamawiający dopuści trójenzymatyczny preparat o przeznaczeniu jak w wymogach SWZ zamawiającego o składzie: enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecylodimetyloamonu, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia (Corona)) - w stężeniu 0,5% w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójczego wobec prątków gruźlicy (M.terrae) w czasie 10 minut w stężeniu 5%?	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu, który osiąga wymagane spektrum działania w stężeniu 0,5 %.
24	Poz. 274 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu i propan-2-ol-u o spektrum działania: bakterio-bójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.?	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu, wskazującego kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem aluminium, poliwęglanem potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi.
25	Poz. 275 Czy zamawiający dopuści preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania: bakterio-bójcze - 5 min, drożdżakobójcze (DGHM) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV (RKL/DVV), BVDV, Vaccinia, Rota (EN 14476) - 5 min; Papova wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze (M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min.),	Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga preparatu o spektrum działania B, F (Candida albicans), V (BVDV, VACCINIA, ROTA, PAPOVA) do 1 minuty, Tbc (M.Terrae-EN 14348) do 15

		minut.
26	<p>Poz. 276</p> <p>Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki włókninowe, zawierające alkohol w dopuszczalnej bezpiecznej dla powierzchni ilości do 3% zawartości, w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, w rozmiarze 18x20cm, o spektrum działania B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie do 5 minut; Tbc i Rota – 15 min?</p>	<p>Zgodnie z SWZ.</p> <p>Zamawiający wymaga preparatu o spektrum działania: B (w tym Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, ROTA, NORO) do 5 minut.</p>
27	<p>Pakiet 5</p> <p>Poz. 287</p> <p>Czy Zamawiający dopuści preparat do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu, gotowy do użycia, o szybkim działaniu do dezynfekcji endoskopów giętkich, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenu wodoru i kwasu octowego, spektrum B, F, V, Tbc, S - zgodnie z normą EN17126 - szybki czas działania - 5 min; aktywny do 15 dni?</p>	Zgodnie z SWZ.
28	<p>Projekt umowy</p> <p>Czy Zamawiający zmieni § 10 ust. 1 – 5 nadając mu treść:</p> <p>1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne z następujących tytułów:</p> <p>A/ w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 10 ust. 2 umowy (bez dodatkowego wezwania ze skutkiem natychmiastowym), lub w przypadku nieuzasadnionego rozwiązania umowy lub odstąpienia od Umowy w całości lub części przez Wykonawcę – w wysokości 10 % nie zrealizowanej części przedmiotu Umowy.</p> <p>B/ w wysokości 2 % wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 10% wartości netto niezrealizowanej dostawy;</p> <p>C/ w wysokości 2% wartości netto reklamowanego zwróconego przedmiotu umowy odpowiednio za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w stosunku do terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad, o którym mowa w § 3 ust. 5 niniejszej umowy; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 5% wartości netto reklamowanego przedmiotu umowy.</p> <p>D/ w przypadku odmowy realizacji zamówienia jednostkowego, o której mowa w § 3 ust. 1 sukcesywne dostawy niniejszej umowy - w wysokości 8 % wartości netto przedmiotu dostawy którego realizacji Wykonawca odmówił, za każdy taki przypadek;</p> <p>2. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.</p> <p>3. Zamawiający jest uprawniony do potrącenia należnych mu kar umownych lub ich części z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy.</p> <p>4. Na naliczoną karę umową Zamawiający każdorazowo wystawi notę księgową. W przypadku gdy wysokość naliczonej kary umownej przewyższać będzie kwotę wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, różnicę pomiędzy notą księgową a wynagrodzeniem Wykonawca zobowiązany jest wpłacić na rachunek Zamawiającego w terminie określonym w nocie księgowej.</p> <p>5. Kary umowne nalicza się za każdy dzień roboczy.</p>	<p>Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.</p>
29	<p>Pakiet 33</p> <p>1/ Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 33 strzykawek do przepłukiwania o pojemności i wypełnieniu 10 ml, skala co 0,5ml – pozostałe parametry zgodne z SWZ</p>	Tak
30	<p>2/ Dotyczy : pakietu 33 Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki zawierające sól fizjologiczną, która w innym konfekcjonowaniu jest lekiem powinny być zgłoszone jako wyrób medyczny zawierający w</p>	Tak

	<p>swoim składzie lek, zgodnie z regułą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745?</p>	
31	<p>Pakiet 38 1/ Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 38 w pozycjach 1 i 2 strzykawkę sterylnych wewnątrz i na zewnątrz/jałowych, klasa III , w opakowaniu hermetycznym blister, o pojemności 3 ml i 5 ml, w strzykawkach odpowiadających średnicy strzykawkę 10ml (skala co 0,5ml) co jest rekomendowane przez INS (Towarzystwo Pielęgniarek Infuzyjnych), które mówi: „Drożność urządzenia dostępu naczyniowego należy ocenić przepłukując strzykawkę 10 ml lub strzykawkę, która została zaprojektowana do tego celu, aby generować odpowiednie ciśnienie podczas przepłukiwania”. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie kliniczne.</p>	Tak
32	<p>2/Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący: Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto Wartość brutto = wartość netto + VAT Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest ogólnym ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/ konkretną umowę.</p>	<p>Nie modyfikujemy formularza. Jednocześnie potwierdzamy, że rozliczenia z tytułu dostaw będą dokonywane na podstawie cen jednostkowych netto + obowiązujący podatek Vat</p>
33	<p>3) Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe zwracamy to Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.</p>	<p>Nie wyrażamy zgody na takie rozwiązanie.</p>
34	<p>4) Prosimy o modyfikację projektu umowy w zakresie & 3 pkt 16 poprzez dopisanie „ jeżeli dotyczy” prośbę swą motywujemy faktem, że nie wszystkie oferowane wyroby są produktami leczniczymi dla których wymagane jest posiadanie karty charakterystyki substancji niebezpiecznych , oferowane są także wyroby medyczne, które nie mają wymogu posiadania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych.</p>	<p>Zgoda na propozycję.</p>
35	<p>Dotyczy części nr P27 – leki różne 3, pozycje nr 101 (wankomycyna 500mg) oraz 102 (wankomycyna 1000mg) Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga poniższych wskazań wankomycyny, tj.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich (ang. complicated skin and soft tissue infections, cSSTI); - zakażenia kości i stawów; - pozaszpitalne zapalenie płuc (ang. community acquired pneumonia, CAP); - szpitalne zapalenie płuc (ang. hospital acquired pneumonia, HAP), w tym respiratorowe zapalenie płuc (ang. ventilator-associated pneumonia, VAP); - zakaźne zapalenie wsierdza; - ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych; - bakteriami występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan - u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołooperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji - podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile 	Tak

36	Czy Zamawiający w Pakiecie P-19 poz. 1 Pankreatyna wyrazi zgodę na zaferowanie leku Pangrol 25000 x 20 kaps i przeliczenie zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego?	Tak
37	Do §1 ust. 5 pkt 5.4 projektu umowy. Prosimy o rezygnację z zapisów §1 ust. 5 pkt 5.4 projektu umowy dotyczących dodatkowego obowiązku dla Wykonawcy w postaci konieczności przekazywania informacji o przypadkach, w których poziom zrealizowania całości Umowy, jej części lub pozycji asortymentowej, w sposób oczywisty wskazuje na zwiększenie bieżących potrzeb Zamawiającego, w porównaniu do przewidzianych w załączniku nr 1 do Umowy, ponieważ monitorowanie stanu realizacji zakupów powinno leżeć po stronie Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania umowy w zgodzie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego poprzez ścisłą realizację składanych zamówień, zatem Zamawiający, na każdym etapie zamówienia, jest w posiadaniu aktualnej wiedzy na temat postępów jego realizacji.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
38	Do §1 ust. 8 wzoru umowy: Czy Zamawiający potwierdza, że ewentualne rozszerzenie zakresu umowy, o którym mowa w §1 ust. 8 odbędzie się z poszanowaniem treści §1 ust. 5 tzn., że ilości poszczególnych pozycji asortymentowych wzrosną maksymalnie o 60%?	Tak
39	Do §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy odbędzie się za obopólną zgodą stron w drodze aneksu?	Potwierdzamy.
40	Do §7 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §7 ust. 1 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Strony przewidują zmianę Umowy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia uprawniający Strony Umowy do żądania zmiany wynagrodzenia ustala się na 20 % w stosunku do poziomu cen tych samych materiałów lub kosztów z dnia zawarcia Umowy, poprzez 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. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §7 ust. 1 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji (około 18% w skali roku) nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi kolosalną wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych - z reguły nie wyższe niż 5%) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu oraz powoduje, że ustawowe prawo wykonawcy zamówienia do waloryzacji wartości zamówienia jest jedynie pozorne, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. W tym miejscu - celem uzupełnienia treści uprzednio złożonego pytania - wskazujemy, że powyższy zarzut odnieść można również do §7 ust. 2 pkt 5) wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 20% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.

41	Do §7 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy: Mając na uwadze, że przedmiotem niniejszej umowy są dostawy produktów leczniczych, prosimy o wykreślenie z umowy warunków ograniczających prawo Wykonawcy do dokonania waloryzacji wynagrodzenia w związku ze zmianą cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Wskazane we wzorze warunki dokonania zmian są nadmierne, niezrozumiałe i niezgodne z przesłankami wskazanymi w art. 439 ust.2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Ustawodawca wprowadzając zmiany w art. 439 ust.1, rozszerzając katalog umów, które powinny zawierać zapisy o obowiązkowej waloryzacji nie wskazał konieczności załączania dowodów mających uzasadnić dokonywanie waloryzacji.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
42	Do §7 ust. 2 pkt 9) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §7 ust. 2 pkt 9) w taki sposób aby „...nie zawarcie w terminie dwóch tygodni od dnia złożenia prawidłowego i kompletnego wniosku o waloryzację aneksu w sprawie zmiany cen umowy o zamówienie publiczne, uprawnia każdą ze stron do rozwiązania umowy z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia, z wyłączeniem roszczeń odszkodowawczych z tytułu rozwiązania umowy przed terminem jej obowiązywania i niez zaakceptowania wniosku o waloryzację.”.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
43	Do §8 ust. 2 pkt 2 lit. a) wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
44	Do §10 ust. 1 lit. A) wzoru umowy: prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wykosi 10% wartości niezrealizowanej części umowy.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
45	Do §10 ust. 1 lit. B) i C) wzoru umowy: Prosimy o zmianę wymiar kary umownej zastrzeżonej w §10 ust. 1 lit. B) oraz C) wzoru umowy do wysokości 1% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
46	Do §10 ust. 1 lit. D) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §3 ust. 13-15 zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
47	Dotyczy § 10 ustęp 1 A umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
48	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu do umowy par. 5: Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym.	Nie zgadzamy się na propozycję.
49	W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?	Tak
50	Pakiet 28 poz 124 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie objętości fiołki - fiołka 100 ml, 250 ml czy 1000ml ?	100 ml
51	Pakiet 28 poz 192 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 10 ml x 10 ampulek pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Tak
52	Pakiet 28 poz 193 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 10 ml x 10 ampulek pozostałe parametry zgodne z SWZ?	Tak
53	Pytanie pak. 28 poz 169, 170 PARACETAMOL Czy Zamawiający ma na myśli opakowanie typu fiołka?	Tak, opakowanie typu fiołka

54.	LIDOCAINA Pak. 28 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji: 202: Lidocaine 1% 10 amp po 5ml 203: Lidocaine 2% 10 amp po 5 ml ?	Tak
55.	Czy Zamawiający dopuści w pak. 28 poz.204 i 205 opakowanie typu ampulka?	Tak
56.	Pakiet 33 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania z 10ml 0,9% NaCl - strzykawka napełniona fabrycznie roztworem NaCl, o pojemności 10ml. Posiadająca średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml, niezawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów. Ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych. System gotowy do użycia z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego. Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiąc. Strzykawki pakowane w opakowania po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości. W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
57.	Pakiet 38 pozycja 1 i 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podziałki z kreskami co 0,2 ml lub 0,1ml, czyli dokładniejszą. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.	Zamawiający akceptuje propozycję
58.	Pakiet 39 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania o objętości min. 20 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważnej. Pakowane po 60szt w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
59.	Pakiet 39 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki trzyczęściowe Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
60.	Pakiet 39 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne).	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
61.	Pakiet 39 Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie strzykawek trzyczęściowych Luer Lock z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % ma mieć zaznaczone miejsce uchwytu w celu otwarcia bez ryzyka skażenia znajdującej się wewnątrz strzykawki.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia
62.	Pakiet 39 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek napełnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia

Wiesław Babiński
Sekcji ds. zamówień publicznych

DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa