



PODDEBICKIE  
CENTRUM ZDROWIA®  
SP. Z O.O.

„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddębice, dn. 18.08.2023 r.

**Wszyscy zainteresowani  
postępowaniem**

PCZ/ZP/389/2023

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”.

PCZ/ZP/3331/7/2023

### **Odpowiedzi na pytania oraz informacja o modyfikacji postanowień SWZ**

Zgodnie z art. 135 ust. 1 oraz art. 135. ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605) „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania oraz informuje o modyfikacji postanowień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach”:

- Pytanie 1.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, fiolek na butelki, flakony i odwrotnie?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 11 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych leków np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawki.”
- Pytanie 2.** Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?  
**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego aparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- Pytanie 3.** Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 4.** Dotyczy pakietu nr 42 poz. 2: Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 5.** Dotyczy pakietu nr 52 poz. 1.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 6.** Dotyczy pakietu nr 88 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 7.** Dotyczy pakietu nr 104 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylny, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i

99-200 Poddębice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55

www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieścia w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr KRS 0000384815

REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN

RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK

nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001

dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8.** Dotyczy pakietu nr 129 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 9.** Dotyczy pakietu nr 129 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 10.** Dotyczy pakietu nr 129 poz. 1: Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 11.** 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:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

**Pytanie 12.** 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:** Zgodnie z rozdziałem III ust. 12 SWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowanych przez Wykonawcę.”

**Pytanie 13.** Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14.** Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem VII SWZ: „Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.”

**Pytanie 15.** Czy w Pakiet nr 14 poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga, aby dexamethasonem posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki i produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 16.** Dotyczy Pakietu nr 88 poz. 3 Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny CLONIDINUM?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 17.** Dotyczy pakietu nr 46 poz. 3 Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu ze względu na problemy z dostępnością.

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 18.** Dotyczy pakietu nr 42 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 19.** Dotyczy pakietu nr 15 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw., 1 sbut.?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 20.** Czy w pakiecie 4 Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawkę i pracujących w systemie bezigłowym?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 21.** Czy w pakiecie 17 poz. 19 Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawkę i pracujących w systemie bezigłowym?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 22.** Czy w pakiecie 98 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Piperacillinum/Tazobactanum w opakowaniu typu fiolka?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 23.** Czy w pakiecie 108 poz. 2, 3, 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 24.** Czy w pakiecie 113 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Supportan, 500 ml - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej, oparta na białku kazeinowym (80%) i serwatki (20%), o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 25.** Czy w pakiecie 113 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Diben 1,5 kcal HP, 1000 ml - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów – 35% energii, bogatobiałkowa (20%E), o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego, MUFA, MCT, bogatookaloryczna 1,5 kcal/ml, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, o niskiej zawartości sodu, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 26.** Czy w pakiecie 113 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin 1200 Complete, 1000 ml - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe, ω-3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 27.** Czy w pakiecie 120 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1206 ml zawierającego 6,2 g azotu, energię całkowitą 800 kcal, węglowodany, aminokwasy (38g) z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 28.** Czy Zamawiający w pakiecie 120 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wkłucia obwodowego o poj. 1904 ml zawierającego 9,8 g azotu, energii całkowitej 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy (60g) z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 29.** Czy w pakiecie 120 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 30.** Czy w pakiecie 120 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven, zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, pakowanego 20 ampułek po 10 ml?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 31.** Czy w pakiecie 127 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 32.** Czy w pakiecie 127 poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Glukozy 5%, 250 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 75 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 33.** Czy w pakiecie 127 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Glukozy 5%, 500 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 160 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 34.** Czy w pakiecie 127 poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Glukozy 10%, 500 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 160 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 35.** Czy w pakiecie 127 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Natrium Chloratum 0,9%, 100 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 75 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 36.** Czy w pakiecie 127 poz. 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Natrium Chloratum 0,9%, 250 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 75 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 37.** Czy w pakiecie 127 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Natrium Chloratum 0,9%, 500 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami, z przestrzenią 160 ml do podaży leków?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 38.** Czy w pakiecie 127 poz. 10 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte 500 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 39.** Czy w pakiecie 127 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte 250 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 40.** Czy w pakiecie 127 poz. 12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Płynu Ringera 500 ml w opakowaniu stojącym Kabi Clear z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 41.** Czy w pakiecie 127 poz. 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Natrium Chloratum 0,9%, 1000 ml w opakowaniu stojącym KabiPac z dwoma niezależnymi, różnej wielkości, jałowymi portami?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 42.** Czy w Pakiecie nr 43 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 43.** Czy w Pakiecie nr 43 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 44.** Dzień dobry, poniżej przesyłam pytanie: Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 55: „płyn wziewny ze szczelnym bezpośrednim systemem do napełniania parowników typu Quick – fill”? Powyższy opis przedmiotu zamówienia – w tym wymóg, by produkt leczniczy był do parowników kompatybilnych z bezpośrednim systemem napełniania quick – fill – jest całkowicie nieracjonalny i nie posiadający uzasadnienia. Należy silnie podkreślić, że szeroko i powszechnie stosowaną w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania możliwie najszerszej oferty – w tym cenowej – wymaga, by wykonawca oferując produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki. Dlatego też budzi uzasadnione wątpliwości opis przedmiotu zamówienia SWZ w dotychczasowym brzmieniu. Zwłaszcza, że według powszechnej wiedzy w tym zakresie, produkt odpowiadający wskazanemu opisowi przedmiotu zamówienia może zaferować tylko jeden wykonawca na polskim rynku farmaceutycznym. Zamawiającym podtrzymując obecny opis przedmiotu zamówienia

nie tylko wskazuje (jednego) potencjalnego producenta, ale ogranicza sobie możliwość wyboru korzystniejszej oferty w zakresie pakietu nr 55 SWZ. Poprzez tak postawione wymaganie, Zamawiający wskazuje na jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego, czym narusza przepisy ustawy PZP, nakazujące Zamawiającemu przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz opisanie przedmiotu zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane 250 ml z fabrycznie zamontowanym, szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulania posiadanymi przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści preparat Sevoflurane 250 ml z fabrycznie zamontowanym szczelnym, bezpośrednim, systemem napełniania parownika wraz z bezpłatną użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego

- Pytanie 45.** Dotyczy pakietu 55 – Prosimy o podanie nazw aparatów do znieczulania, na których mają pracować parowniki.  
**Odpowiedź:** Liczby wymaganych parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia będą podane w trybie roboczym w późniejszym terminie.
- Pytanie 46.** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 z uwzględnieniem przeliczenia ilości substancji czynnej, preparat neostygminy w dawce 2,5 mg/ml zawierający dodatkowo w składzie glikopyronium w dawce 0,5 mg/ml? Glikopyronium podawane z neostygminą zapobiega bradykardii, nadmiernemu wydzielaniu śliny i innym efektom muskarynowym neostygminy, dzięki czemu może zastępować atropinę. W przypadku zgody Wykonawca przeliczy ilość substancji czynnej w proporcji 1:5 (1 ampułka 2,5 mg/ml za 5 ampulek 0,5 mg/ml).  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 47.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 52 produktu leczniczego zawierającego dobutaminę w dawce 12,5 mg/ml 20 ml w opakowaniach po 5 ampulek.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 48.** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 49.** W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie.  
**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 50.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:
    - a) w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
    - b) w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej prawidłowo dostawy określonej w załączniku nr 2 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
    - c) w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (zwłoka) terminowi określonemu w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
    - d) gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w załączniku nr 2 do umowy;

- e) w wysokości **50,00 zł** za każdy dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi określone w § 1 ust. 4, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.**

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 51.** Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wprowadzenie zapisu precyzującego postanowienie zawarte w §1 ust. 4: „jednak nie krótszym niż 3 dni robocze”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie dokonując modyfikacji § 1 ust. 4 Projektowanych postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy – Załącznik nr 5 do SWZ, w następujący sposób:

*„Wykonawca jest zobowiązany do przedstawienia w trakcie realizacji umowy na każde wezwanie Zamawiającego kart charakterystyki oraz dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu produktów farmaceutycznych, objętych przedmiotem umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, jednak nie krótszym niż 3 dni.”*

**Pytanie 52.** Do §2 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawy preparatów leczniczych w trybie pilnym w uzasadnionych przypadkach do 12h?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 53.** Do §2 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca z treści art. 552 Kodeksu cywilnego: „z wyjątkiem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 54.** Do §5 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wskazanie jakie korekty wystawionych faktur ma na myśli Zamawiający? Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na wycenę finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obciążony ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności obniżenia cen związanych ze zmniejszeniem finansowania procedury medycznej przez NFZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje postanowienia Wzoru umowy – Załącznik nr 5 do SWZ i wykreśla § 5 ust. 6.

**Pytanie 55.** Do §6 ust. 2 lit. f, h wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło 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?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 56.** Do §6 ust. 3 lit. e pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §6 ust. 3 lit. e pkt 1 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany cen materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie 8% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 57.** Do §7 ust. 1 lit. a, b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie zwykłej lub w realizacji reklamacji w wysokości 1% wartości niedostarczonego lub reklamowanego towaru dziennie ?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 58.** Do §7 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienia w dostawie pilnej w wysokości 0,03% wartości niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 59.** Do §7 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 60.** Do §7 ust. 1 lit. e wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za nieprzekazanie kart charakterystyki oraz dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu w wysokości 50.00 zł dziennie?

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 61.** Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 01.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. 60.535 z późn. zm.)? Czy według

wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź:** W/w przesłanki nie aktualizują się i nie będą aktualne w okresie trwania umowy. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 62.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci: oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego – cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m. in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U. 2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź:** Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Zamawiający zwraca się z prośbą aby w przypadku dopuszczenia parametrów/postanowień innych niż opisane w SWZ, Wykonawca zaznaczył, iż parametry/postanowienia zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem się na datę oraz numer udzielonych odpowiedzi.**

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

*WERSJA ELEKTRONICZNA DOKUMENTU.*

*DOKUMENT W ORYGINALE PODPISANY PRZEZ WICEPREZESA ZARZĄDU  
PODĘBICKIEGO CENTRUM ZDROWIA SP. Z O.O. – LEK. MED. URSZULĘ MARJAŃSKĄ.*