



Zgierz, dn. 03.01.2020 r.

Nr sprawy: PN/LIX/2019

### Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:** Sukcesywną sprzedaż wraz z dostarczeniem leków, kontrastów, materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Parzęczewska 35 z podziałem na pakiety

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019, poz. 1843 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

**Pytanie 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7.

**Pytanie 3:** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7.

**Pytanie 4, dot. pakietu 27, poz. 155:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiaganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.** Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 5, dot. Pakiet nr 92, pozycja 1 - 2** – Czy Zamawiający wymaga opatrunku z oksydowanej, regenerowanej celulozy?

**Odpowiedź:** Wymogi zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 6, dot. Pakiet nr 111, pozycja 1 - 2** – Czy Zamawiający dopuści równoważny żel co do właściwości i zastosowania zawierający 2g lidocainy i 0,25 g chorhexydyny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.



**Pytanie 7, Zadanie 86, poz. 1:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie Kompresu gazowego niejadalnego w rozm. 7,5 x 7,5 cm, 8 w, 20 n, II klasa, reguła 6, z niepodwiniętymi brzegami w op. 2 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 8, Zadanie 103, poz. 1:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie Kompresu gazowego niejadalnego w rozm. 10 x 10 cm, 8 w, 20 n, II klasa, reguła 6, z niepodwiniętymi brzegami, w op. 2 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 9, Zadanie 105, poz. 1:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie Kompresu gazowego niejadalnego w rozm. 5 x 5 cm, 8 w, 20 n, II klasa, reguła 6, w op.z niepodwiniętymi brzegami ,w op. 2 szt z odpowiednim przeliczeniem w w formularzu asortymentowo cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 10, dot. Pakiet nr 92, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 11, dot. Pakiet nr 92, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni
- rozmiar 2,6 x 5,1?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 12, dot. Dotyczy umowy:** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wpisywania na fakturze nr EAN. Wykonawca ma ograniczoną ilość znaków w posiadanym programie fakturującym. Jednocześnie

informujemy, że na fakturze zawsze jest podana nazwa i nr katalogowy, co pozwala na zidentyfikowanie produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 13, dot. Pakiet 76, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=2szt lub op=3szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14, dot. Pakiet 81, pozycja 1-3:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za podkład podgipsowy o długości 3m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15, dot. Pakiet 88, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opaski gipsowe o długości 3m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16, dot. Pakiet 88, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie 17, dot. Pakiet 89, pozycja 1-5:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za plaster o długości 10m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 18, dot. Pakiet 90, pozycja 1-2:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za plaster o długości 5m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19, dot. Pakiet 93, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za plaster o długości 5m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 20, dot. Pakiet 96, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za blister a'6szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 21, dot. Pakiet 96, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za blister a'5szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 22, dot. Pakiet 98, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=5kg, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 23, dot. Pakiet 104, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 24, dot. Pakiet 106:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za plaster o długości 5m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 25, dot. Pakiet 108:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny op=100m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 26, dot. Pakiet 76 poz.1,2:** Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 27, dot. Pakiet 82 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści kompresy o klasie I,4? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 28, dot. PAKIET NR 77; PAKIET NR 79; PAKIET NR 86; PAKIET NR 103;**

**PAKIET NR 105 :** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów gazowych niejałowych sklasyfikowanych w klasie I? Prośba nasza wynika z faktu, iż przedmiotem oferty są wyroby niesterylne a tym samym nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 29, dot. PAKIET NR 89, poz. 1-5, PAKIET NR 91, PAKIET NR 106:** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przyłepców pokrytych hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 30, dot. PAKIET NR 90, Poz. nr 1-2:** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przyłepców na tkaninie wiskozowej, pokrytych hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 31, dot. PROJEKT UMOWY § 5, ust. 1:** Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §5 ust. 1, pkt 2 do kwoty 0,5% wartości reklamowanej części dostawy,
- §5 ust. 1, pkt 3 do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej części dostawy
- §5 ust. 1, pkt 4; 5 do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez



Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 32, dot. Projektu umowy § 2 ust. 3 i 4:** Zważywszy na treść § 2 ust. 3 i 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość wyrobów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

**Odpowiedź: Zamawiający przewiduje pełną realizację zamówienia, treść § 2 ust. 3 i 4 jest szczególnym przypadkiem, który może ale nie musi mieć miejsca.**

**Pytanie 33, dot. Projektu umowy § 5 ust. 1 pkt 1 i 2:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt 1 i 2 wzoru umowy słowa „opóźnienie”, „opóźnienia” zostały zastąpione odpowiednio słowami „zwłokę”, „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś także za wszelkie inne opóźnienia, czyli niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 3531 k.c.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 34, dot. Projektu umowy § 5 ust. 1 pkt 4:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości ogólnej zamówienia” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**



**Pytanie 35, dot. Projekt umowy § 6 ust. 4:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 36, dot. Projekt umowy § 12 ust. 5:** O jakich konkretnie prawach nabytych jest mowa w § 12 ust. 5 wzoru umowy?

**Odpowiedź: Np. prawo do żądania wykonania umowy.**

**Pytanie nr 37 – dotyczy zapisów SIWZ:** Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego lub składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu upoważniającego Wykonawcę do obrotu i sprzedaży przedmiotu zamówienia, w tym dokumentów równoważnych obowiązujących na terenie Państw Członkowskich UE, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający nie wymaga przedkładania zezwolenia, w przypadku asortymentu nie wymagającego posiadania zezwolenia, zgodnie z pkt. 2, ppkt. 2.1. oraz 2.2. SIWZ**

**Pytanie nr 38 – dotyczy Pakietu nr 76 poz. 1 – 2:** W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), **dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji**, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”.

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.

Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie nr 39 – dotyczy Pakietu nr 78 poz. 1 – 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 78 pozycja 1 oraz 2 opaski elastycznej wyprodukowanej z miękkiej tkaniny o wysokiej zawartości naturalnych włókien bawełnianych zawierającej 2 zapinki?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.**



**Pytanie nr 40 – dotyczy Pakietu nr 88 poz. 1 – 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 88 pozycja 1 – 2 opasek gipsowych o czasie wiązania 3 – 4 minuty, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie nr 41 – dotyczy Pakietu nr 89 poz. 1 – 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 89 pozycja 1 -5 elastycznego plastra opatrunkowego z włókniny, szczególnie odpowiedniego do opatrywania ran w trudnych do standardowego zabezpieczenia częściach ciała. Włóknina jest przepuszczalna dla powietrza i wilgoci, dlatego plaster może być przyklejany pacjentom o bardzo wrażliwej skórze. Zawiera akrylowy klej hypoalergiczny. Warstwa przyklepna zabezpieczona papierem silikonowanym z podziałką metryczną.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie nr 42 – dotyczy Pakietu nr 111 pozycja 1 – 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 111 pozycja 1 oraz 2 produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorhexydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g) w pozycji 1 oraz 11ml (11g) w pozycji 2?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie 43, dot. projektu umowy:** Dotyczy § 3 ust. 3 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 10 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 44, Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt 4 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 zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 45, Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt 5 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 zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 46, dot. projektu umowy:** W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.



**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, udostępni Wykonawcy kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

**Pytanie 47, dot. pakietu 29:** 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).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

**Pytanie 48, pakiet 29:** 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).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

**Pytanie 49, pakiet 29:** Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

**Pytanie 50, pakiet 29:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Technika mikroenkapsulacji zapewnia zwiększoną stabilność i przeżywalność bakterii w środowisku przewodu pokarmowego. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymaga aby preparat był zarejestrowany jako produkt leczniczy.

**Pytanie 51, pakiet 29:** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 52, pakiet 29:** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 53, pakiet 83:** „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest



stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie 54, pakiet 96, poz. 1, 2:** Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek przylepców, ponieważ do oceny jakościowej w zupełności wystarczy po kilka sztuk z każdej pozycji.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie 55:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1/ za zwłokę w dostarczeniu zamówionych partii Towaru - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 6, w wysokości 0,5% wartości **brutto** tej partii, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji partii Towaru,**

2/ za zwłokę w wykonaniu obowiązku reklamacyjnego w terminie, o którym mowa w § 3 ust. 3 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w wysokości **0,5%** wartości **brutto** tego Towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego Towaru,**

4/ za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** Zamówienia brutto, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

5/ za rozwiązanie umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** Zamówienia, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

**Odpowiedź dot. pkt. 1, ppkt. 1/, 2/, 4/ i 5/:** Zamawiający **podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 56, § 14 ust. 1 projektu umowy:** Prosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2017 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

**Odpowiedź: Zamawiający w załączeniu do niniejszych wyjaśnień udostępnia na stronie platformy zakupowej bilans oraz rachunek zysków i strat.**

**Pytanie 57, § 14 ust. 1 projektu umowy:** Czy Zamawiający dokona modyfikacji i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 58, pakiet 76:** Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.**

**Pytanie 59, pakiet 76:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 25 x a'3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 60, pakiet 77:** Czy Zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 61, pakiet 77,82,86,103,105,108:** Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 62, pakiet 78:** Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisem SIWZ.

**Pytanie 63, pakiet 108:** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 100 mb. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, z przeliczeniem zamawianej ilości, zgodnie z zapisem treści SIWZ, pkt. 6, ppkt. 6.7, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 64, Do treści §2 ust. 3-5 wzoru umowy dostawy:** Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §2 ust. 3-5 wzoru umowy dostawy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający określił w § 2 ust. 5 projektu umowy, zmiany ilościowe cyt.: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach określonego pakietu jak i w poszczególnych pakietach, jednak ogólna wartość umowy, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy, nie może być wyższa.”

**Pytanie 65, Do treści §2 ust. 9 oraz §3 ust. 4 wzoru umowy dostawy:** Prosimy o dopisanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 66, Do treści §2 ust. 15 wzoru umowy dostawy:** Prosimy o dopisanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 67, Do treści §3 ust. 5 wzoru umowy dostawy:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby jedynym dokumentem towarzyszącym dostawie była faktura VAT, zawierająca wszystkie dane, o których mowa w §3 ust. 5.

**Zgodnie z §3 ust. 5 zdanie drugie projektu umowy: cyt:** „Informacje zawierające numer umowy, nazwy handlowe oraz daty ważności zaofertowanego asortymentu, mogą zostać podane przez Wykonawcę w osobnym dokumencie stanowiącym załącznik do przedłożonej faktury. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/kuriera/platformy elektronicznego fakturowania w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy, na co Zamawiający wyraża zgodę.”



**Pytanie 68, Do treści §4 ust. 10 lit. a) wzoru umowy dostawy:** 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 69, Do treści §5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy dostawy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonej partii towaru dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 70, Do treści §5 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy dostawy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 71, Do treści §5 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy dostawy:** Prosimy o usunięcie niniejszego zapisu ze wzoru umowy, gdyż pozostałe zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy cen wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 72, Do treści §5 ust. 1 pkt 4) oraz 5) wzoru umowy dostawy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie lub rozwiązanie umowy 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 73, Do treści §14 ust. 1 wzoru umowy dostawy:** Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego jako podmiotu działającego w branży medycznej, o czym mowa w §14 ust.1, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych, dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego? Prośbę o dostęp uzasadniamy faktem, że złożenie oświadczenia o wskazanej treści, wyłącznie w oparciu o powszechną znajomość kondycji finansowej podmiotów szpitalnych, byłoby oświadczeniem nieskutecznym i nieprawdziwym.

**Odpowiedź: Zamawiający udostępni Wykonawcy sprawozdanie finansowe. Nie wyraża zgody na dostęp do ksiąg rachunkowych. W załączeniu do niniejszych wyjaśnień bilans oraz rachunek zysków i strat.**

**Pytanie 74, Do treści §7 ust. 3 wzoru umowy użyczenia:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w naprawie lub wymianie sprzętu w wysokości 100 zł dziennie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu  
.....  
(podpis kierownika Zamawiającego)  
Agnieszka Jozwik

W załączeniu:

- bilans oraz rachunek zysków i strat



**BILANS**

sporządzony na dzień: 31.12.2018

jednostka obliczeniowa: .. zł ..

AKTYWA		Stan na dzień kończący		PASywa		Stan na dzień kończący	
		rok bieżący 2018	rok poprzedni 2017			rok bieżący 2018	rok poprzedni 2017
A	<b>Aktywa trwałe</b>	51 192 645,27	44 033 631,58	A	<b>Kapitał (fundusz) własny</b>	-63 052 756,10	-61 448 249,82
I	<b>Wartości niematerialne i prawne</b>	310 286,59	455 329,66	I	<b>Kapitał (fundusz) podstawowy</b>	22 028 292,99	22 028 292,99
1	Koszty zakończonych prac rozwojowych			II	<b>Kapitał (fundusz) zapasowy, w tym:</b>		
2	Wartość firmy				- nadwyżka wartości sprzedaży (wartości emisyjnej) nad wartością nominalną udziałów (akcji)		
3	Inne wartości niematerialne i prawne	310 286,59	455 329,66	III	<b>Kapitał (fundusz) z aktualizacji wyceny, w tym:</b>		
4	Zaliczki na wartości niematerialne i prawne				- z tytułu aktualizacji wartości godziwej		
II	<b>Rzeczowe aktywa trwałe</b>	50 882 358,68	43 578 301,92	IV	<b>Pozostałe kapitały (fundusze) rezerwowe, w tym:</b>		
1	Środki trwałe	45 782 254,30	42 235 611,89		- tworzone zgodnie z umową (statutem) spółki		
a)	grunty (w tym prawo użytkowania wieczystego gruntu)	1 328 981,20	1 328 981,20		- na udziały (akcje) własne		
b)	budynki, lokale, prawa do lokali i obiekty inżynierii lądowej i wodnej	29 692 690,67	24 554 195,92	V	<b>Zysk (strata) z lat ubiegłych</b>	-84 280 723,53	-83 532 486,72
c)	urządzenia techniczne i maszyny	603 006,48	5 745 060,57	VI	<b>Zysk (strata) netto</b>	-800 325,56	55 943,91
d)	środki transportu	37 196,58	50 536,62	VII	<b>Odpisy z zysku netto w ciągu roku obrotowego (wielkość ujemna)</b>		
e)	inne środki trwałe	14 120 379,37	10 556 837,58	B	<b>Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania</b>	131 886 206,15	120 069 022,76
2	Środki trwałe w budowie	5 100 104,38	1 342 690,03	I	<b>Rezerwy na zobowiązania</b>	5 671 760,65	5 663 714,00
3	Zaliczki na środki trwałe w budowie			1	Rezerwa z tytułu odroczonego podatku dochodowego		
III	<b>Należności długoterminowe</b>	0,00	0,00	2	Rezerwa na świadczenia emerytalne i podobne	5 428 117,00	5 513 714,00
1	Od jednostek powiązanych				- długoterminowa	4 661 265,00	4 022 943,40
2	Od pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale				- krótkoterminowa	766 852,00	1 490 770,60
3	Od pozostałych jednostek			3	Pozostałe rezerwy	243 643,65	150 000,00
IV	<b>Investycje długoterminowe</b>	0,00	0,00		- długoterminowe		
1	Nieruchomości				- krótkoterminowe	243 643,65	150 000,00
2	Wartości niematerialne i prawne			II	<b>Zobowiązania długoterminowe</b>	32 304 088,63	36 707 142,67
3	Długoterminowe aktywa finansowe	0,00	0,00	1	Wobec jednostek powiązanych		
a)	w jednostkach powiązanych	0,00	0,00	2	Wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale		
	- udziały lub akcje			3	Wobec pozostałych jednostek	32 304 088,63	36 707 142,67
	- inne papiery wartościowe			a)	kredyty i pożyczki	31 992 592,97	36 367 550,35
	- udzielone pożyczki			b)	z tytułu emisji dłużnych papierów wartościowych		
	- inne długoterminowe aktywa finansowe			c)	inne zobowiązania finansowe		



b)	w pozostałych jednostkach, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00	0,00	d)	zobowiązania wekslowe		
	– udziały lub akcje			e)	inne	311 495,66	339 592,32
	– inne papiery wartościowe			<b>III</b>	<b>Zobowiązania krótkoterminowe</b>	<b>57 831 158,61</b>	<b>49 167 404,94</b>
	– udzielone pożyczki			1	Zobowiązania wobec jednostek powiązanych	0,00	0,00
	– inne długoterminowe aktywa finansowe			a)	z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	0,00	0,00
c)	w pozostałych jednostkach	0,00	0,00		– do 12 miesięcy		
	– udziały lub akcje				– powyżej 12 miesięcy		
	– inne papiery wartościowe			b)	inne		
	– udzielone pożyczki			2	Zobowiązania wobec pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00	0,00
	– inne długoterminowe aktywa finansowe			a)	z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	0,00	0,00
4	Inne inwestycje długoterminowe				– do 12 miesięcy		
<b>V</b>	<b>Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe</b>	<b>0,00</b>	<b>0,00</b>		– powyżej 12 miesięcy		
1	Aktywa z tytułu odroczonego podatku dochodowego			b)	inne		
2	Inne rozliczenia międzyokresowe			3	Zobowiązania wobec pozostałych jednostek	57 786 248,03	49 133 390,84
<b>B</b>	<b>Aktywa obrotowe</b>	<b>17 640 804,78</b>	<b>14 587 141,36</b>	a)	kredyty i pożyczki	4 374 976,86	4 374 976,80
<b>I</b>	<b>Zapasy</b>	<b>1 806 665,07</b>	<b>1 480 968,56</b>	b)	z tytułu emisji dłużnych papierów wartościowych		
1	Materiały	1 806 665,07	1 480 968,56	c)	inne zobowiązania finansowe		
2	Półprodukty i produkty w toku			d)	z tytułu dostaw i usług, o okresie wymagalności:	41 038 126,03	26 944 488,45
3	Produkty gotowe				– do 12 miesięcy	41 038 126,03	26 944 488,45
4	Towary				– powyżej 12 miesięcy		
5	Zaliczki na dostawy i usługi			e)	zaliczki otrzymane na dostawy i usługi		
<b>II</b>	<b>Należności krótkoterminowe</b>	<b>11 683 901,99</b>	<b>10 010 467,30</b>	f)	zobowiązania wekslowe		
1	Należności od jednostek powiązanych	0,00	0,00	g)	z tytułu podatków, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	5 702 661,20	4 459 798,50
a)	z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	0,00	0,00	h)	z tytułu wynagrodzeń	4 163 623,48	3 177 013,81
	– do 12 miesięcy	0,00		i)	inne	2 506 860,46	10 177 113,28
	– powyżej 12 miesięcy			4	Fundusze specjalne	44 910,58	34 014,10
b)	inne			<b>IV</b>	<b>Rozliczenia międzyokresowe</b>	<b>36 079 198,26</b>	<b>28 530 761,15</b>
2	Należności od pozostałych jednostek, w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale	0,00	0,00	1	Ujemna wartość firmy		
a)	z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	0,00	0,00	2	Inne rozliczenia międzyokresowe	36 079 198,26	28 530 761,15
	– do 12 miesięcy				– długoterminowe	33 699 890,46	26 296 312,72
	– powyżej 12 miesięcy				– krótkoterminowe	2 379 307,80	2 234 448,43
b)	inne						
3	Należności od pozostałych jednostek	11 683 901,99	10 010 467,30				
a)	z tytułu dostaw i usług, o okresie spłaty:	11 094 214,33	9 331 371,59				
	– do 12 miesięcy	11 094 214,33	9 331 371,59				
	– powyżej 12 miesięcy						



b)	z tytułu podatków, dotacji, ceł, ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych oraz innych tytułów publicznoprawnych	0,00	36 193,87			
c)	inne	589 687,66	642 901,84			
d)	dochodzone na drodze sądowej					
<b>III</b>	<b>Inwestycje krótkoterminowe</b>	<b>1 619 307,20</b>	<b>2 229 607,50</b>			
1	Krótkoterminowe aktywa finansowe	1 619 307,20	2 229 607,50			
a)	w jednostkach powiązanych	0,00	0,00			
	– udziały lub akcje					
	– inne papiery wartościowe					
	– udzielone pożyczki					
	– inne krótkoterminowe aktywa finansowe					
b)	w pozostałych jednostkach	0,00	0,00			
	– udziały lub akcje					
	– inne papiery wartościowe					
	– udzielone pożyczki					
	– inne krótkoterminowe aktywa finansowe					
c)	środki pieniężne i inne aktywa pieniężne	1 619 307,20	2 229 607,50			
	– środki pieniężne w kasie i na rachunkach	1 619 307,20	2 229 607,50			
	– inne środki pieniężne					
	– inne aktywa pieniężne					
2	Inne inwestycje krótkoterminowe					
<b>IV</b>	<b>Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe</b>	<b>2 530 930,52</b>	<b>866 098,00</b>			
<b>C</b>	<b>Należne wpłaty na kapitał (fundusz) podstawowy</b>					
<b>D</b>	<b>Udziały (akcje) własne</b>					
	<b>AKTYWA razem (suma poz. A i B i C i D)</b>	<b>68 833 450,05</b>	<b>58 620 772,94</b>			
				<b>PASYWA razem (suma poz. A i B)</b>	<b>68 833 450,05</b>	<b>58 620 772,94</b>

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Edyta Wasiak  
Data: 2019.04.24 15:54:13 CEST

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Agnieszka Józwik  
Data: 2019.04.24 16:00:19 CEST



## RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT

sporządzony za okres 01.01.2018 - 31.12.2018

(wariant porównawczy)

jednostka obliczeniowa: .. zł ..

Wiersz	Wyszczególnienie	Dane za	
		rok bieżący 2018	rok poprzedni 2017
<b>A</b>	<b>Przychody netto ze sprzedaży i zrównane z nimi, w tym:</b>	121 214 951,18	105 902 881,66
	– od jednostek powiązanych		
I	Przychody netto ze sprzedaży produktów	121 214 951,18	105 902 569,87
II	Zmiana stanu produktów (zwiększenie – wartość dodatnia, zmniejszenie – wartość ujemna)		
III	Koszt wytworzenia produktów na własne potrzeby jednostki		
IV	Przychody netto ze sprzedaży towarów i materiałów	0,00	311,79
<b>B</b>	<b>Koszty działalności operacyjnej</b>	129 975 021,01	108 875 967,22
I	Amortyzacja	3 604 773,86	3 444 924,67
II	Zużycie materiałów i energii	24 428 705,71	22 991 686,43
III	Usługi obce	23 013 521,65	16 657 583,87
IV	Podatki i opłaty, w tym:	752 121,35	748 019,44
	– podatek akcyzowy		
V	Wynagrodzenia	65 214 822,20	54 070 531,39
VI	Ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia, w tym:	12 086 399,81	10 098 357,22
	– emerytalne	5 587 594,05	4 659 739,28
VII	Pozostałe koszty rodzajowe	874 676,43	864 552,44
VIII	Wartość sprzedanych towarów i materiałów	0,00	311,76
<b>C</b>	<b>Zysk (strata) ze sprzedaży (A – B)</b>	-8 760 069,83	-2 973 085,56
<b>D</b>	<b>Pozostałe przychody operacyjne</b>	12 381 527,23	8 558 167,11
I	Zysk z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych		
II	Dotacje	2 426 259,65	2 348 790,07
III	Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	7 781,67
IV	Inne przychody operacyjne	9 955 267,58	6 201 595,37
<b>E</b>	<b>Pozostałe koszty operacyjne</b>	1 525 934,76	2 308 086,94
I	Strata z tytułu rozchodu niefinansowych aktywów trwałych	13 859,68	
II	Aktualizacja wartości aktywów niefinansowych	0,00	100 127,59
III	Inne koszty operacyjne	1 512 075,08	2 207 959,35
<b>F</b>	<b>Zysk (strata) z działalności operacyjnej (C + D – E)</b>	2 095 522,64	3 276 994,61
<b>G</b>	<b>Przychody finansowe</b>	110 592,63	137 445,73
I	Dywidendy i udziały w zyskach, w tym:		
	a) od jednostek powiązanych, w tym:		
	– w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale		
	b) od jednostek pozostałych, w tym:		
	– w których jednostka posiada zaangażowanie w kapitale		
II	Odsetki, w tym:	110 592,63	137 445,73
	– od jednostek powiązanych		
III	Zysk z tytułu rozchodu aktywów finansowych, w tym:		
	– w jednostkach powiązanych		
IV	Aktualizacja wartości aktywów finansowych		
V	Inne		
<b>H</b>	<b>Koszty finansowe</b>	2 844 002,83	3 243 800,43
I	Odsetki, w tym:	2 844 002,83	3 243 800,43
	– dla jednostek powiązanych		
II	Strata z tytułu rozchodu aktywów finansowych, w tym:		
	– w jednostkach powiązanych		
III	Aktualizacja wartości aktywów finansowych		
IV	Inne		
<b>I</b>	<b>Zysk (strata) brutto (F + G – H)</b>	-637 887,56	170 639,91
<b>J</b>	<b>Podatek dochodowy</b>	162 438,00	114 696,00
<b>K</b>	<b>Pozostałe obowiązkowe zmniejszenia zysku (zwiększenia straty)</b>		
<b>L</b>	<b>Zysk (strata) netto (I – J – K)</b>	-800 325,56	55 943,91

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Edyta Wasiak  
Data: 2019.04.24 15:43:17 CEST

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Agnieszka Józwick  
Data: 2019.04.24 15:59:29 CEST