



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego  
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi  
90-153 Łódź, ul. Kopcińskiego 22 | NIP 725-10-19-093 | REGON 000288774  
Tel. 42 677 68 34 | Fax 42 678 11 76

[www.barlicki.pl](http://www.barlicki.pl)

Łódź, dn. ....22.06...2020 r.

## DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

e-mail: [marta.kieras@barlicki.pl](mailto:marta.kieras@barlicki.pl)

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 13/ZP/2020

**Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych, wyrobów medycznych, opatrunków i środków dezynfekcyjnych**

### Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

W dniu 01.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

#### Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 2

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 3

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 5

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających

\$

właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 7**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 8**

##### **Pakiet 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 pozycja 2 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C<sub>48</sub>H<sub>50</sub>N<sub>3</sub>NaO<sub>7</sub>S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, w ampułkostrzykawce o pojemności 0.7 ml?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 9**

##### **Pakiet 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 pozycja 2 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C<sub>48</sub>H<sub>50</sub>N<sub>3</sub>NaO<sub>7</sub>S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami w ampułkostrzykawce o pojemności 0.7 ml?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 10**

##### **Pakiet 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 pozycja 2 błękit trypanu o stężeniu 0.18% w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy terminu na cito Pakiet 3 poz. 16, Pakiet 16 poz. 2**

Czy z uwagi na fakt, że wymienione wyroby medyczne w zadaniu nr 3 poz. 16 oraz zadaniu 16 poz. 2 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 1 dnia roboczego?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 12**

##### **Dotyczy rozdziału nr XI poz. 1 podpunkt a do SIWZ**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 3 poz. 16 oraz pakiet 16 poz. 2 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 13**

##### **Pakiet 3 poz. 16**

Czy zamawiający dopuści również paski fluoresceinowe pakowane po 100 szt.?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 14**

##### **Pakiet 16 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści również barwnik o parametrach wymienionych poniżej:

Roztwór błękitu o stężeniu 0,15% oraz brillant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorkusodowego, pakowany w szklane ampułkostrzykawki o pojemności 0,5ml, sterylne. Opakowanie 1 sztuka.

**Odpowiedź: TAK**



### **Pytanie 15**

#### **Pakiet 39 poz. 10**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 39 poz. 10 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek? lub Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, bez ampułek?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

W dniu 02.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

### **Pytanie 1**

#### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 2**

#### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §4 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający dopisuje "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

### **Pytanie 3**

#### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o rozszerzenie zdania pierwszego niniejszego postanowienia, poprzez dodanie zapisu wydłużającego termin na usunięcie wad jakościowych do 3 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia do 2 dni roboczych.**

### **Pytanie 4**

#### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 5**

#### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie niniejszego zapisu z umowy, gdyż wcześniejsze zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy cen wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



#### **Pytanie 6**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

Do treści §9 ust. 4 wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §9 ust. 4 jako niezgodnego z zasadami ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 7 ust. 1 ustawy PZP nakazuje Zamawiającemu prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie Wykonawców. Tymczasem Zamawiający poprzez zapis §9 ust. 4 preferuje wyłącznie Wykonawców będących producentami leków i jednocześnie dyskryminuje Wykonawców będących hurtownikami farmaceutycznymi. Wskazany w §9 ust. 4 wzoru umowy instrument dzielenia ryzyka jest negocjowany i znany wyłącznie przez producentów leków, Ministerstwo Zdrowia i NFZ. Ani producenci leków ani wskazane organy nie mają obowiązku informowania o zastosowaniu instrumentu dzielenia ryzyka odbiorców leków (nie wynika to z jakichkolwiek przepisów) ani też publikowania takich informacji. A zatem nakładanie na Wykonawcę, działającego na podstawie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie posiadającego wiedzy w dniu wystawiania faktury o zastosowanym instrumencie dzielenia ryzyka, powyższego obowiązku jest czynem nieuczciwej konkurencji i przejawem nierównego traktowania Wykonawców.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 7**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4**

§9 ust. 6 lit. c) 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 strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 8**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §4 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź: Zamawiający dopisuje "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."**

#### **Pytanie 10**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o rozszerzenie zdania pierwszego niniejszego postanowienia, poprzez dodanie zapisu wydłużającego termin na usunięcie wad jakościowych do 3 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia do 2 dni roboczych.**

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z



przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 12**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie niniejszego zapisu z umowy, gdyż wcześniejsze zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy cen wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 13**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

Do treści §9 ust. 4 wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §9 ust. 4 jako niezgodnego z zasadami ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 7 ust. 1 ustawy PZP nakazuje Zamawiającemu prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie Wykonawców. Tymczasem Zamawiający poprzez zapis §9 ust. 4 preferuje wyłącznie Wykonawców będących producentami leków i jednocześnie dyskryminuje Wykonawców będących hurtowniami farmaceutycznymi. Wskazany w §9 ust. 4 wzoru umowy instrument dzielenia ryzyka jest negocjowany i znany wyłącznie przez producentów leków, Ministerstwo Zdrowia i NFZ. Ani producenci leków ani wskazane organy nie mają obowiązku informowania o zastosowaniu instrumentu dzielenia ryzyka odbiorców leków (nie wynika to z jakichkolwiek przepisów) ani też publikowania takich informacji. A zatem nakładanie na Wykonawcę, działającego na podstawie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie posiadającego wiedzy w dniu wystawiania faktury o zastosowanym instrumencie dzielenia ryzyka, powyższego obowiązku jest czynem nieuczciwej konkurencji i przejawem nierównego traktowania Wykonawców.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

#### **Pytanie 14**

##### **Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 4 A**

§9 ust. 6 lit. c) 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

W dniu 03.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

#### **Pytanie 1**

##### **Pakiet 35**

Prosimy o potwierdzenie, czy wymieniony w tej pozycji antykoagulant cytrynianowy ma być stosowany do zabiegów prowadzonych w systemie GENIUS

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 04.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

#### **Pytanie 1**

##### **Pakiet 31 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 31 pozycji nr 3 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu 31A. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie oferentów, a tym samym uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 2**

##### **Pakiet 33**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie

nakładają obowiązek posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 3**

#### **Pakiet 33 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu będącego wyrobem medycznym w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g) w pozycji 1 oraz 11 ml (11 g) w pozycji 2.

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 05.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 4**

#### **Pakiet 2 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji nr 3 dopuści wycenę opakowań po 5 fiolek – 350 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 5**

#### **Pakiet 3 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w pozycji 3 wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako:

10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 6**

#### **Pakiet 3 poz. 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji nr 8 dopuści wycenę opakowań po 10 poj. – 800 op. ?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie 7****Pakiet 5 poz. 6**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji nr 6 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 8****Pakiet 5 poz. 16**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji nr 16 miał na myśli wycenę hydrocortisone 20 mg x 20 tabl – 110 op?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 9****Pakiet 5 poz. 23**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji nr 23 dopuści wycenę opakowań po 20 tabl. – 45 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 10****Pakiet 5 poz. 25**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji nr 25 dopuści wycenę opakowań po 100 tabl. – 2,5 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 11****Pakiet 5 poz. 27**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 5 w pozycji 27 na wycenę 11 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 12****Pakiet 5 poz. 33**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji nr 33 dopuści wycenę opakowań po 10 tabl. – 24 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 13****Pakiet 8 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji nr 2 dopuści wycenę opakowań po 60 tabl. podjęzykowych– 15 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 08.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 35 poz. 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 35 dopuści do postępowania produkt Cytrynian sodu™ 13%( 1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1g – cytrynian sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml z przeliczeniem zamawianej ilości. Elektrolity (mmol/l): Na+ 1352 – Citrate3- 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) do prowadzenia plazmaferezy, aferezy LDL jako sterylnej i wolnej od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2****Pakiet 37 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz. 4 dopuści Immunoglobulinę ludzką normalną 50mg/ml (5%) roztworu do infuzji, zawierającą 95% IgG, nie zawierającą glicyny - 8000 gram ?”

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 3**

#### **Pakiet 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 2 preparatu w opakowaniu handlowym a`60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: TAK.**

### **Pytanie 4**

#### **Pakiet 27 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku zgodnie z poniższym opisem: Specjalistyczny opatrunek wykonany w technologii TLC (lipido-koloidowej) zbudowany z włókninowej wkładki wykonanej z włókien charakteryzujących się wysoką chłonnością, kohezynnością i właściwościami hydro-oczyszczającymi (polikarylan). Matryca TLC impregnowana srebrem. Opatrunek posiada silne właściwości przeciwbakteryjne, usuwa biofilm oraz resztki ran, które wpierają rozwój bakterii i tworzenie biofilmu. Rozmiar 10cmx10cm, opakowanie a`10 sztuk.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 5**

#### **Pakiet 27 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 4 op. a`5 sztuk tj. 20 sztuk opatrunków.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 6**

#### **Pakiet 27**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na Pakiet 27 – czyli opatrunki, które są wyrobem medycznym, a nie lekiem, nie będzie wymagał od Wykonawcy złożenia koncesji.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 7**

#### **Dotyczy umowy**

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych punktów:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązania i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź: Zamawiający doda:**

#### **Siła Wyższa**

- 1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.**
- 2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.**
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne**



**rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.**

**4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.**

**5. Stan Siły Wyższej może powodować odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, co każdorazowo musi nastąpić za zgodą Zamawiającego.**

W dniu 09.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**

**Pakiet 25 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o doskonałej kompatybilności materiałowej możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony. Chusteczki rozm. 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE) V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40, rota, Noro) w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny IIa, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2**

**Pakiet 25 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o doskonałej kompatybilności materiałowej możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony. Chusteczki rozm. 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE) V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40, rota, Noro) w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny IIa, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3**

**Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczek o działaniu sporobójczym przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych (możliwość stosowania w dezynfekcji sond TEE (echokardiografii przezprzełykowej). Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego. Skład: 0,06% kwas nadoctowy oraz nadtlenek wodoru i kwas octowy. Spektrum działania B, F, V(adeno, noro), S (C. difficile, B. subtilis – do 5 min. Redukcja wszystkich patogenów w tym Tbc (m.terrae) czasie max 15 minut. Produkt przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Chusteczki o wymiarach 20 x 30 cm, gramatura 50 g/m<sup>2</sup>. Wyrób medyczny IIb, opakowanie typu box a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4**

**Pakiet 31 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki nasączone preparatem alkoholowym. Chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowane chusteczki wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiadają dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F, TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota, adeno) do 2 minut, możliwość rozszerzenia o polyoma SV 40 – 15 minut, polio 30 minut. Chusteczki w rozmiarze 20 x 27 cm, pakowane po 200 szt. Wyrób medyczny IIa

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 5****Pakiet 31 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na bazie aktywnego tlenu. Produkt charakteryzuje się doskonałą tolerancją materiałową. Skład: (składnika bazowego): 100 g roztworu zawiera: 5 g kwasu nadoctowego oraz nadtlenek wodoru i kwas octowy, < 5% niejonowe środki powierzchniowo czynne. (dodatek modyfikujący): wodorotlenek potasu, inhibitory korozji. terralin PAA additive oznakowanie zgodne z rozporządzeniem (WE) nr 648/2004: < 5% fosforany. Spektrum działania: B- EN 3727, F(c. albicans) – EN 13624, Tbc – En 14348, V (polio, adeno, noro)- EN 14476, S( c. difficile, B. Subtilis, B. cereus) –EN 13704 – 2%- 15 minut. Możliwość stosowania w czasie od 5 -15 minut, w zależności od oczekiwanego spektrum działania. Wyrób medyczny IIa, produkt dwuskładnikowy (80 ml – baza, 80 ml dodatek modyfikujący) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. (160 g = 160 ml )

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6****Pakiet 31 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobrą tolerancję materiałową. Spektrum: B, F(c. albicans), V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc(m. terrae) w dłuższym czasie. Opakowanie typu Box zawiera 200 szt. chusteczek o wymiarach 20 x 20 cm . Wyrób medyczny IIa.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 8**

Zamawiający w części V pkt 2. SIWZ zastrzegł, iż:

„..... W przypadku zagrożenia życia pacjentów, realizacja zamówienia winna się odbywać w ciągu:

.....

- 8 godzin od zgłoszenia zamówienia dotyczy Pakietów 1-23 oraz Pakietów 35-45.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku.

W związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie 18 i 37 poz 2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 9****Pakiet 10**

Czy zamawiający wydzieli z pakietu i utworzy osobny pakiet z poniższymi pozycjami?

1. Dexamethasone sodium phosphate roztw do wstrz 4mg/ml 10 amp 1 ml op 3100
2. Dexamethasone sodium phosphate roztw do wstrz 8 mg/2ml 10 amp 2 ml op 780

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 10****Pakiet 3 poz. 3**

Dotyczy Pakietu 3 poz. 3 Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów w opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 11**

Czy Zamawiający w par. 2.5 wpisze 12 godzin jako termin dostawy na cito? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 12****Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 6.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do 2 dni roboczych**

**Pytanie 13****Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14****Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający w par. 9.1 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu finansowania nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 15****Pakiet 11 poz. 1-5**

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w pakiecie 11 poz 1-5, były objęte dodatkowym monitorowaniem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16****Pakiet 11 poz. 1-5**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę leki zawarte w pakiecie 11 poz 1-5, posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 17****Pytania do SIWZ**

Ze względu na fakt, iż przedmiotem niniejszego postępowania są między innymi produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu jej przedstawiania i zastąpienia oświadczeniem Wykonawcy.

Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 18****Dotyczy umowy**

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Zadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź: Zamawiający doda:**

**Siła Wyższa**

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w

szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej może powodować odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, co każdorazowo musi nastąpić za zgodą Zamawiającego.

**Pytanie 19**

**Dotyczy umowy**

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr ..... zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



W dniu 10.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1**

**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 2**

**Pakiet 24 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert na wybraną pozycję w pakiecie nr 24?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 3**

**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do mocowania kaniul w rozmiarze 7 x 8,8 cm?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 4**

**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do mocowania kaniul z pojedynczą warstwą kleju?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5**

**Pakiet 34 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku pakowanego w opakowanie a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 6**

**Pakiet 34 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania tupferów gazowych sklasyfikowanych w klasie IIa, reg 7, pakowanych po 2 szt. w oddzielnych przegródkach? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7**

**Dotyczy umowy § 7, ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”?

Pytanie nasze wynika z faktu, iż przesłanką do naliczenia kary umownej winna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także 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.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie 8**

**Dotyczy umowy § 7, ust. 2**

Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej partii przedmiotu 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 współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron

**Odpowiedź: NIE**

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy umowy § 9**

Wnosimy o zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

**Siła Wyższa**

a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).

b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, aby te konsekwencje złagodzić.

c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

**Odpowiedź: Zamawiający doda:**

**Siła Wyższa**

**1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.**

**2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.**

**3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować**



realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej może powodować odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, co każdorazowo musi nastąpić za zgodą Zamawiającego.

#### **Pytanie 10**

##### **Pakiet 30 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec z tkaniny bawełnianej z klejem akrylowym naniesionym metodą ciągłą?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 11**

##### **Pakiet 30 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o długości 9,14m?

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 12**

##### **Pakiet 30 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby plaster od strony zewnętrznej impregnowany był hydrofobowo?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 13**

##### **Pakiet 34 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie tupferów w rozmiarze 7,5cm x 7,5 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 14**

##### **Dotyczy umowy**

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź: Zamawiający doda:**

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej może powodować odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, co każdorazowo musi nastąpić za zgodą Zamawiającego.

#### **Pytanie 15**

##### **Dotyczy umowy**

W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 7 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 16**

##### **Dotyczy umowy § 5 ust. 6 (załącznik nr 4 do SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. potrącenia kar na „Po uzgodnieniu z Wykonawcą, Zamawiający ma prawo potrącenia wymagalnych należności z wystawionych przez Wykonawcę faktur” ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 17**

##### **Dotyczy umowy § 6 ust. 1 (załącznik nr 4 do SIWZ), Pakiet 37 poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany wadliwego towaru dla Pakietu 37 poz. 11 z „24 godzin” na „72 godziny” ?

Termin 24 godzin jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających oraz przygotowanie towaru do wymiany.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do 48 godzin.**

#### **Pytanie 18**

##### **Dotyczy umowy § 7 ust. 2 (załącznik nr 4 do SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej przy zamówieniu zastępczym i naliczeniu jej w wysokości 0,1% dziennie od wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie ?

Obecna kara jest rażąco wygórowana i prowadzić może do rażących strat po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: NIE**





### **Pytanie 19**

#### **Dotyczy umowy § 6 ust. 4 (załącznik nr 4 do SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących zakupu towaru u innego dostawcy z przyczyn wymienionych w ust. 4 §6 dla Pakietu 37 poz. 11 o treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”  
W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, prowadzi hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 20**

#### **Dotyczy umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) Pakiet 37 poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu 37 poz. 11 o nw. treści:

„W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”.

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.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3 )

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 21**

#### **Dotyczy umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) Pakiet 37 poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu 37 poz. 11 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z



wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu".?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 22**

**Pakiet 15 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych z wyceną za 1 szt. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 23**

**Pakiet 15 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający ma na wymaga zaoferowania w produktów leczniczych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

**Odpowiedź: SIWZ**

**Pytanie 24**

**Dotyczy umowy § 6 ust. 1 (załącznik nr 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru z 24 godzin do 4 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji ilościowej ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do 48 godzin**

**Pytanie 25**

**Dotyczy umowy § 6 (załącznik nr 4)**

Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 26**

**Dotyczy umowy**

W związku, 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 i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po każdorazowej zgodzie Zamawiającego.**

**Pytanie 27**

**Dotyczy umowy załącznik 4**

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.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3 )
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Zwracamy się z prośbą o dodatnie 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: TAK**



**Pytanie 28****Pakiet 4 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1 wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych zgodnie z zapisami SIWZ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 29****Pakiet 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu o pojemności 1ml, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 30****Pakiet 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu o pojemności 0,75ml, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 31****Pakiet 28 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw częściowych do 14 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do 7 dni, dotyczy Pakietu 28 poz. 1 i 2.**

**Pytanie 32****Pakiet 20 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 pozycja nr 2 dopuszcza opakowanie 28 szt. i wycenę 7,14 opakowań?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 33****Pakiet 37 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 37 pozycja nr 3 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 160 opakowań?

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 12.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 2 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji nr 3 dopuści wycenę opakowań po 5 fiolek – 140 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

W dniu 15.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

**Pytanie 1****Pakiet 13 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu x 10 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 2****Pakiet 5 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Pakietu 5 poz. 6 ze względu na koniec produkcji ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 3****Pakiet 5 poz. 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 5 poz. 33 lek pakowany po 10 tab. pow. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 24 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 4****Dotyczy umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów; „...od złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 2 dni od złożenia reklamacji.**

**Pytanie 5****Dotyczy umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

W przypadku niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z § 2 ust. 5 bądź w przypadku braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w § 6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.

**Odpowiedź: TAK**

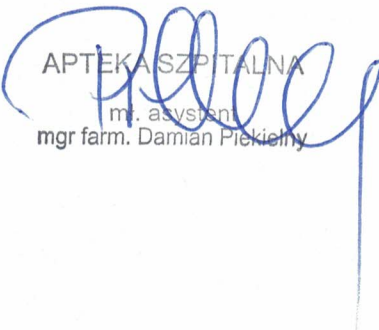
W dniu 17.06.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

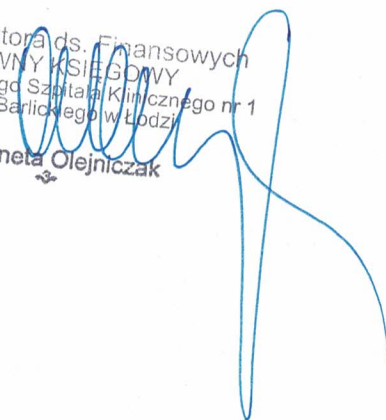
**Pytanie 1**

Czy Zamawiający, w związku z wprowadzeniem w dniu 15.06.2020 r. zmian do SIWZ, wyrazi zgodę na wycenę i przeliczenie ilości opakowań handlowych w Pakiecie 3 poz.17 (Sevoflurane 250 ml) zgodnie z zapisami SIWZ tj. „z dokładnością do 2 miejsc po przecinku”?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Kierownik  
Działu Zamówień Publicznych  
  
mgr Agnieszka Świątłowska

APTEKA SZPITALNA  
  
mgr farm. Damian Piekichny

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych  
GŁÓWNY KSIĘGOWY  
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1  
im. N. Barlickiego w Łodzi  
  
mgr Aneta Olejniczak