

**Dział Zamówień Publicznych; tel.12 614 34 87, fax. 12 614 34 86**

**e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl**

**DZ.271 . 105 . 20 . 2021**

Kraków dnia 26.01.2021 r.

**DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW  
POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO  
NR DZ.271. 105 .2020**

**Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ przetargu nieograniczonego nr DZ.271.105.2020 na dostawę leków stosowanych w programach lekowych, chemioterapii i leków ogólnoszpitalnych.**

**1: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”**

**Odpowiedź nr 1: Zamawiający udzieli wyjaśnień do zapytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.**

**2: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”**

**Odpowiedź nr 2: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

**3: „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 nr 3: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.**

**4: „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 nr 4: Nie.**

**5: „Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?**

**Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku??”**

**Odpowiedź nr 5: Zamawiający wymaga podania ilości oferowanych opakowań oraz ceny za opakowanie.**

6: „Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.”

**Odpowiedź nr 6: Nie.**

7: „Czy zamawiający w pakiecie nr 42 dopuści wycenę preparatu: Dobutamine 250mg/20ml, liofilizat do sporządzania roztworu do infuzji?.”

**Odpowiedź nr 7: Tak.**

**Dotyczy pakietu 57 pozycja 5 i 6:**

8: „Czy w związku z czasowym brakiem dostępności leku Nitrendypina, Zamawiający wyraża zgodę na wpisanie w formularzu cenowym ostatniej ceny leku wraz z adnotacją, że lek jest czasowo niedostępny? Jeżeli na powyższe byłaby odpowiedź negatywna, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 57 poz. 5 i 6.”

**Odpowiedź nr 8: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy pakietu 55 pozycja 27:**

9: „Czy Zamawiający w pozycji 27 pakiet 55 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?”

**Odpowiedź nr 9: Nie.**

**Dotyczy pakietu 55 pozycja 27:**

10: „Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?”

**Odpowiedź nr 10: Nie.**

**Dotyczy zapisów umowy**

11: „Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.”

**Odpowiedź nr 11: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy – kary umowne**

12: „Czy Zamawiający zgodzi się w § 4 ust. 3 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000143626, NIP 522-26-65-719, kapitał zakładowy 25.050.000 złotych restrykcyjne kary umowne w połączeniu z

wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.”

**Odpowiedź nr 12: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy § 6 ust.2 wzoru umowy – termin ważności produktów**

**13:** „Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla pakietu nr 60? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: „Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”? ”

**Odpowiedź nr 13: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**14:** „Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie 16 pozycja 1, 5 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu? ”

**Odpowiedź nr 14: Nie.**

**15:** „W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 14, czy zamawiający wydzieli pozycję 1, 5 w Pakiecie 16 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach? ”

**Odpowiedź nr 15: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**16:** „Czy zamawiający wydzieli pozycję 2,3,4 w Pakiecie 16 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach? ”

**Odpowiedź nr 16: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy § 1 ust. 5 wzoru umowy:**

**17:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito do „48 godzin” licząc od chwili otrzymania zamówienia od Zamawiającego dla asortymentu zawartego w pakiecie Nr 9 ? ”

**Odpowiedź nr 17: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy § 4 ust. 1, 2 i 3 wzoru umowy:**

**18:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów treści wzoru umowy poprzez nadanie §4 ust. 1-3 nowego brzmienia:

- „ 1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze, za każdy dzień zwłoki.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania produktów leczniczych/wyrobów medycznych po upływie terminu jego w ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo- jakościowych, i naliczenia



tytułem odszkodowania kary w wysokości 5 % ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy, niezależnie od kar naliczonych na podstawie ust. 1 i 2.” ?”

**Odpowiedź nr 18.1: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Odpowiedź nr 18.2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Odpowiedź nr 18.3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy formalności, jakie powinny zostać dopelnione w celu zawarcia umowy:**

**19:** „Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?”

**Odpowiedź nr 19: Tak.**

**Dotyczy Pakietu nr 24 Levofloxacin**

**20:** „ Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?”

**Odpowiedź nr 20: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 25 Clindamycin**

**21:** „ Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chloroku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?”

**Odpowiedź nr 21: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 27 Piperacillin/Tazobactam**

**22:** „ Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami ?”

**Odpowiedź nr 22: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy:**

**23:** „ 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 nr 23: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**24:** „ Czy Zamawiający w pakiecie 55 , poz. 7 (Bupivacaine 0,005 g/ml ) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)”

**Odpowiedź nr 24: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**25:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, wodą do wstrzykiwań ?”

**Odpowiedź nr 25: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**26:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy? ”

**Odpowiedź nr 26: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**27:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C? ”

**Odpowiedź nr 27: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**28:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?? ”

**Odpowiedź nr 28: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**29:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ? ”

**Odpowiedź nr 29: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**30:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy? ”

**Odpowiedź nr 30: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**31:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też

2-8°C oraz 25°C? ”

**Odpowiedź nr 31: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**32:** „ Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml w pakiecie nr 38 poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml? ”

**Odpowiedź nr 32: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**33:** „ Czy Zamawiający wykreśli par. 2.8.b? ryzyko związane z zakupionym towarem przechodzi na Zamawiającego z chwilą przejścia własności i nie jest możliwa wsteczna obniżka ceny na zakupiony uprzednio towar. Jak wykazuje praktyka, nie istnieje możliwości weryfikacji, czy i które produkty istotnie nie zostały jeszcze zużyte, gdyż stany magazynowe apteki podaje Zamawiający w formie oświadczenia. W skrajnych wypadkach oznacza to konieczność korekty cen za cały dostarczony do czasu obniżki towar; w ten sposób nie da się kalkulować żadnej umowy dostawy, gdyż nie można wykluczyć, że finalnie cały towar okaże się sprzedany po cenie niższej, niż ofertowa. Należy zauważyć, że ten sam mechanizm, to jest zmiana ceny dla produktów kupionych, lecz nieużytych, nie obowiązuje w razie podwyższenia ceny; nie ma uzasadnienia tylko jednostronny przerzucanie na Wykonawcę wstecznych zmian cen zawsze na jego niekorzyść. ”

**Odpowiedź nr 33: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**34:** „ Czy Zamawiający wykreśli par. 2.8.d)? ryzyko związane z zakupionym towarem przechodzi na Zamawiającego z chwilą przejścia własności i nie jest możliwy zwrot zakupionego uprzednio towaru w wyniku okoliczności, które pojawiły się później (po zakupie).”

**Odpowiedź nr 34: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**35:** „ Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust. 7 projektu umowy)?”

**Odpowiedź nr 35: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**36:** „ Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §2 ust.8 pkt 8b) , który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.”

**Odpowiedź nr 36: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**37:** „ Do §2 ust.8 pkt 8d) prosimy o rezygnację z zapisu dopuszczającego zwrot produktu znajdującego się w magazynie Zamawiającego w przypadku wycofania refundacji..”

**Odpowiedź nr 37: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**38:** „ Do §2 ust.8 pkt 8d) w zakresie zwrotu produktów prosimy o dopisanie słów:”...pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania.”

**Odpowiedź nr 38: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**39:** „ Do §4 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówienia poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?”

**Odpowiedź nr 39: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**40:** „ Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?”

**Odpowiedź nr 40: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**41:** „ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §4 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?”

**Odpowiedź nr 41: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**42:** „ Do treści §6 ust.2 akapit drugi projektu umowy. Prosimy dopisanie do §6 ust.2 akapit drugi projektu 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 nr 42: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

43: „ §4 ust. 1 -Czy Zamawiający dla pakietu nr 12, pakietu nr 45 i pakietu nr 47 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w razie nieterminowej realizacji z „...1% wartości zamówienia, którego dotyczy zwłoka...” na „...0,1% wartości zamówienia, którego dotyczy zwłoka...”?

**Odpowiedź nr 43: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

44: „ §4 ust. 2 -Czy Zamawiający dla pakietu nr 12, pakietu nr 45 i pakietu nr 47 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w razie nieterminowej realizacji z „...1% wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze...” na „...0,1% wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze ...”?

**Odpowiedź nr 44: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

45: „ §4 ust. 3 – Czy Zamawiający dla pakietu nr 12, pakietu nr 45 i pakietu nr 47 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez wprowadzenie zmiany z „...10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy...” na „...10% wartości brutto niewykorzystanej części umowy ...”?

**Odpowiedź nr 45: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46: „ §6 ust. 3 – Czy Zamawiający dla pakietu nr 12, pakietu nr 45 i pakietu nr 47 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie „...zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić.”?

**Odpowiedź nr 46: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

47: „ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla pakietu nr 45 i pakietu nr 47 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 nr 47: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

48: „ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla pakietu nr 12, pakietu nr 45 i pakietu nr 47 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 nr 48: Zamawiający wyraża zgodę.**

**49:** „ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakiet 56 pozycji 17 i 18 oraz utworzenie oddzielnego zadania?”

**Odpowiedź nr 49: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**50:** „ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr. 58 pozycji nr.17 i 18 do oddzielnego pakietu nr. 58a celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?”

**Odpowiedź nr 50: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**51:** „ Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 wycenę dzierżawy pomp do podaży Treptostinilu. Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej licznie oferentów to korzystnie wpłynie na cenę preparatu Treptostinil.”

**Odpowiedź nr 51: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**52:** „Czy w pakiecie nr 61 pozycji 7 Zamawiający ma na myśli preparat zawierający nie mniej niż 87,2 g białka w 100 g proszku? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

**Odpowiedź nr 52: Tak.**

**53:** „Czy Zamawiający w pakiecie 62 w pozycji 1 oczekuje preparatu opartego wyłącznie na węglowodanach i elektrolitach do postępowania dietetycznego u pacjentów w okresie przedoperacyjnym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

**Odpowiedź nr 53: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**54:** „Produkty wyspecyfikowane przez Zamawiającego w pakiecie 62 pozycjach 1 i 3 są dostępne w opakowaniu butelka po 4 sztuki. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 62 pozycjach 1 i 3 produktów pakowanych w opakowania po 4 szt. w przeliczeniu na ilości wskazane w SIWZ. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ”

**Odpowiedź nr 54: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

W związku z w/w odpowiedziami na zadane pytania, zgodnie z zapisami ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający **przedłuża termin składania ofert na dzień 11.02.2021 roku na godzinę 8:00.**

**Otwarcie ofert odbędzie dnia 11.02.2021 roku o godzinie 8:15 w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych.**

Z poważaniem.

  
Krakowski Szpital Specjalistyczny  
im. Jana Pawła II  
ZASTĘPCY DOKTORA  
ds. Lecznictwa  
dr hab. n. med. Dorota Sobczyk