

**Uczestnicy**  
**postępowania prowadzonego w trybie podstawowym**  
**na**  
**Dostawa do magazynu Apteki szpitalnej produktów leczniczych i wyrobów medycznych.**

Oznaczenie sprawy: 15/ZP/2021

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późniejszymi zmianami).

**Pytanie 1**

„Pakiet nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 17 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

Proszę o zaokrąglenie pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 2**

„Pytanie do pakietu 12 pozycji 29, 30 oraz 31

Czy w związku z wycofaniem ze sprzedaży sprzętów do żywienia dojelitowego (zestawów i zgłębników) w wersji typu Transition Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie sprzętu do żywienia z bezpieczną końcówką EnFit bez fabrycznie dodanych adapterów przejściowych? ”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**

„Pytanie do pakietu 12 pozycji 2, 4, 6, 8, 9, 10, 11, 12, 14

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worek typu Pack na opakowanie butelka typu OpTri, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie diety w butelce? Diety w worku 1000 ml nie są już sprzedawane.

Zmian opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów FloCare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4**

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona 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:**

Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 5**

„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:**

Tak.

**Pytanie 6**

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 7**

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

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 8**

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 58. Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji 400g dopuści zaoferowanie kremu o pojemności 100 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 4 op. Argosulfan 100 g”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak 10 poz. 34 Argentum Nitras 25 g w ilości 12 op ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 10**

„Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w pak 10 poz. 50 Beclometazon 100 mcg + Formoterol 6 mcg \*180 dawek w ilości 20 op jedyny dostępny produkt na rynku ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 11**

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 49. W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 12**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 359. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/ W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 13**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 518. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 14**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 323.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? ”

**Odpowiedź:**

1. Tak

2. Tak

**Pytanie 15**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 529. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 16**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 17**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 574. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu. ”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 18**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 144. Wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek uleg. Rozp. W jamie ustnej?(jedyń dostępny)”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 19**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 203. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 20**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 240. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 21**

„Czy w pakiecie 10 poz. 250 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 22**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz.384. Wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 but.? jedyny dostępny”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 23**

„Czy Zamawiający w pak 10 poz. 445 wyrazi zgodę na zaoferowanie suplementu diety, jedyny taki produkt na rynku ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 24**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 467. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 25**

„Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 549. Wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek o przedłuż uwaln.?(jedyny dostępny)”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 26**

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 560 wyrazi zgodę na wycenę ValproLEK 300, 300mg, tabl. o p.uw.,30 szt,bl(3x10)?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 27**

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz. 561 wyrazi zgodę na wycenę ValproLEK 500, 500mg, tabl. o p.uw.,30 szt,bl(3x10)?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 28**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 10 poz. 384 produktu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 2 op. ? ”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 574. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu. ”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 30**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 324. Czy Zamawiający dopuści wycenę 3 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? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 31**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 109. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 32**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 36 i 37

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w w.w. pozycjach pochodziły od jednego producenta?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 33**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 554. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 34**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 580. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane, 2179000, 5 l?W przypadku zgody, proszę określić ilość opakowań, jaką należy wycenić.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 35**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 519. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 36**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 203. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu. ”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 37**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 76. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 38**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 82. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu. ”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 39**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 367. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie jaką ilość opakowań należy wycenić ?”

**Odpowiedź:**

Proszę wycenić z opakowania.

**Pytanie 40**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 81. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 41**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 249. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.”

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 42**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 267 i 268 Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 43**

„Dotyczy pakietu nr 10 poz. 267 i 268. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu?”

**Odpowiedź:**

Umieścić pod pakietem stosowną informację.

**Pytanie 44**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 9-14 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii, co może spowodować dodatkowe obowiązki i odpowiedzialność dla personelu szpitala?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 45**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 9-14 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych ( chirurgia )?”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 46**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 13 poz. 9-14 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?”

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie 47**

„Czy Zamawiający poprawi w Pakiecie 13 poz. 21 dawkę insuliny lispro na 100jm/ml, ponieważ tylko w takiej dawce występuje? ”

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 48**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 13 poz. 29 leku w postaci fiołki + amp.rozp.? ”

**Odpowiedź:**

Tak.

#### **Pytanie 49**

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.16, względnie zamiast obowiązku, wprowadzi prawo do zaproponowania zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.”

#### **Odpowiedź:**

Nie wyrażamy zgody, wbrew sugestiom pytającego we wskazanym postanowieniu nie ma bezwzględnego obowiązku.

#### **Pytanie 50**

„Czy Zamawiający w par. 5.1.a zamiast kwotowej kary umownej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażąco stratą.”

#### **Odpowiedź:**

w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub w razie zwłoki w dostawie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 50 zł (pięćdziesiąt złotych) za każdy dzień zwłoki.

#### **Pytanie 51**

„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”

#### **Odpowiedź:**

w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 15 % wartości brutto przedmiotu umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt2 niniejszej umowy.

#### **Pytanie 52**

„Pakiet 10, poz. 508

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcrystallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?”

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 53**

„Pakiet 10, poz. 508

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?”

#### **Odpowiedź:**

Nie.

#### **Pytanie 54**

„Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10, poz. 179 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów zarejestrowanych jako produkty lecznicze.

#### **Pytanie 55**

„Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10, poz. 294 w przedmiotowym postępowaniu:

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 wymaga zaoferowania preparatów zarejestrowanych jako produkty lecznicze.

**Pytanie 56**

„Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10, poz. 452 w przedmiotowym postępowaniu:

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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów zarejestrowanych jako produkty lecznicze.

**Pytanie 57**

„Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10, poz. 508 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcrystallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga składu zgodnego z opisem w SWZ.

**Pytanie 58**

„Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 10, poz. 508 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny

**Pytanie 59**

„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:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci leków, pod warunkiem zachowania wymaganego w SWZ efektu terapeutycznego.

**Pytanie 60**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 61**

„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 proponuje podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.



### **Pytanie 62**

„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:**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

### **Pytanie 63**

„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:**

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie.

### **Pytanie 64**

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

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 65**

#### **„Pytanie do obniżenia kar umownych:**

W doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych dominuje pogląd, że ustanawianie przez zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych uznać należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 16 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.), które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 255 pkt. 6 Ustawy Prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego. Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2015 r. sygn. akt: KIO/1519/15. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swojej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem bezspornie rażące naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353 § 1 k.c. w związku z art. 58 § 1 k.c. Należy mieć również na względzie stanowisko Sądu Najwyższego wyrażone w wyroku z 29 listopada 2013 roku, sygn. akt I CSK 124/13, dotyczącego przesłanek miarkowania kar umownych jako rażąco wygórowanych. W uzasadnieniu wyroku Sąd wskazał, iż „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody. Celem miarkowania kary umownej jest natomiast ochrona równowagi interesów stron i zapobieżenie nadmiernemu obciążeniu dłużnika oraz niesłusznemu wzbogaceniu wierzyciela”.

Zgodnie z wyrokiem Sądu Rejonowego dla m. st. Warszawy w Warszawie z dnia 14 stycznia 2016 r. sygn. akt XV GC 3429/12: „Kara umowna za zwłokę powinna być proporcjonalna i nakłaniać dłużnika by dołożył najwyższych starań dla spełnienia świadczenia w terminie. Jeżeli podniesiono zarzut miarkowania kary, (...), należy niewątpliwie wziąć pod uwagę istnienie szkody oraz jej rozmiar, zwłaszcza że przesłanka "rażącego wygórowania" implikuje istnienie znacznej dysproporcji między poniesioną szkodą, a żadaną wysokością kary. Kara umowna winna być bowiem surogatem odszkodowania zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela.”

Nadto stosownie do treści wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 14.12.2005 r. (I Aca 1114/2005), miernikiem, który pozwala ocenić czy kara umowna jest rażąco wygórowana może być rozmiar szkody doznanej przez wierzyciela. Mając na uwadze powyższe, stwierdzić należy, iż przyjęty przez Zamawiającego sposób naliczania kary umownej w praktyce może doprowadzić do naliczenia niewspółmiernie wysokich i nieadekwatnych do poniesionych szkód kar umownych. W doktrynie podkreśla się, że umowa jest sprzeczna z zasadami współżycia społecznego jeśli jest sprzeczna z dobrymi obyczajami oraz wykracza poza przyjętą w obrocie uczciwość kupiecką.

W przedmiotowej sprawie wysokość zastrzeżonej kary umownej w sposób zdecydowany wykracza poza przyjęte w obrocie obyczaje kupieckie. Określenie rażąco wysokiej kary umownej jest sprzeczne z treścią art. 484 §1 KC, który określa karę umowną jako surogat odszkodowania. W sytuacji zastrzeżenia kary umownej przekraczającej wielokrotnie wartość szkody, kara umowna traci swój z natury dyscyplinujący charakter, a zyskuje przymiot niczym nieuzasadnionego zysku wierzyciela, a więc bezpodstawnego wzbogacenia się Zamawiającego. Ponadto, ukształtowanie wzoru umowy ze zbyt surowymi sankcjami doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej - gdyż każdy rzetelny Wykonawca funkcjonujący na rynku będzie zmuszony do wkalkulowania ryzyka związanych z karami w cenę swojej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian w § 5 umowy w wysokości kar umownych jak poniżej:

**- umowa na leki:**

**§ 5.**

- a) Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania obowiązków umownych, niezależnie od faktu powstania szkody, mogą być zastosowane kary umowne z następujących tytułów:
- w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub w razie opóźnienia w dostawie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości **75 50 zł (siedemdziesiąt pięć pięćdziesiąt złotych)** za każdy dzień opóźnienia,
  - w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości ~~20~~ **10%** wartości brutto przedmiotu umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy.”

**- umowa na wyroby medyczne:**

**§ 5**

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów:
- a) w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości **0,2% wartości niezrealizowanego zamówienia 25 złotych**, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 50 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 100 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 150 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 800 złotych i 200 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy dzień opóźnienia lub za każdy dzień do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową;
- b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub w części w ciągu jednego miesiąca od daty złożenia przez Odbiorcę stosownego zamówienia lub niedostarczenia w tym terminie przedmiotu umowy wolnego od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości ~~5~~ **2%** wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy. W takim wypadku kary przewidzianej w lit. a powyżej nie stosuje się.

**Odpowiedź:**

Umowa na leki: jak w pytaniu 50 i 51

Umowa na wyroby medyczne:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów:

a) w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy;

b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub w części w ciągu jednego miesiąca od daty złożenia przez Odbiorcę stosownego zamówienia lub niedostarczenia w tym terminie przedmiotu umowy wolnego od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 5% wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy. W takim wypadku kary przewidzianej w lit. a powyżej nie stosuje się.

#### **Pytanie 66**

„Do treści §2 ust. 19 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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 Kupującemu.””

#### **Odpowiedź:**

Brak zgody na zmianę, wynika to z treści bezwzględnie obowiązującego przepisu.

#### **Pytanie 67**

„Do treści §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy zamówienia lub dostawy towarów wolnych od wad w wysokości 0,5% wartości towarów niedostarczonych w terminie dziennie?”

#### **Odpowiedź:**

Zmawiający skorygował już to postanowienie, patrz pytanie 51.

#### **Pytanie 68**

„Do treści §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?”

#### **Odpowiedź:**

Zmawiający skorygował już to postanowienie, patrz pytanie 52.

#### **Pytanie 69**

„Do §5 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...”, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny i wymagalny a możliwość dokonania potrącenia będzie wynikała z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych.””

#### **Odpowiedź:**

Nie wyrażamy zgody na zmianę.

#### **Pytanie 70**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 420 (paski do oznaczania poziomu glukozy) z Pakietu 10 do osobnego pakietu?”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 420 do osobnego pakietu.

#### **Pytanie 71**

„Czy Zamawiający w poz. 420 w Pakiecie 10 będzie wymagał, aby system do pomiaru glikemii dawał możliwości badania krwi włosniczkowej, żylniej, tętniczej i noworodkowej?”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza system z możliwością badania krwi włosniczkowej, żylniej, tętniczej i noworodkowej.

**Pytanie 72**

„Czy Zamawiający w poz. 420 w Pakiecie 10 dopuści testy zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza testy zawierające 100 sztuk w opakowaniu.

**Pytanie 73**

„Prosimy o wyłączenie w poz. 420 w Pakiecie 10 z obowiązku dostaw na ratunek w ciągu 8 godzin od złożenia zamówienia, ponieważ paski do glukometrów nie należą do produktów ratujących życie.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie poz. 420 w pakiecie 10 z obowiązku dostaw na ratunek.

**Pytanie 74**

„Dot. par. 5 ust. 1 umowy – Prosimy o obniżenie kar za zwłokę w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 umowy do 2% wartości dostawy.

*Uzasadnienie*

Proponowana zmiana wzoru umowy ma na celu zapewnienie zgodności umowy z zasadą proporcjonalności i miarkowania kar umownych, wynikającymi z art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego. W ocenie Wykonawcy zasady te wymagają, aby kara umowna za zwłokę/opóźnienie jednostkowej dostawy pozostawała w ekonomicznym związku z wartością tej dostawy”

**Odpowiedź:**

Zamawiający skorygował już to postanowienie, patrz pytanie 51.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej w dniu 19.08.2021 r.