



Dział Zamówień Publicznych

Grodzisk Mazowiecki 18.11.2020 r.

SPS – V. 262.78.2020

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków 2021/22 dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim.
(Nr procedury SPSSZ/48/D/20).

Niniejszym Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp, przekazuje treść zapytania o wyjaśnienie treści SIWZ, które wpłynęło do Zamawiającego oraz udziela na nie odpowiedzi.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 47: Czy Zamawiający w pakiecie nr 47 miał na myśli produkt leczniczy Erytropoetyna beta w dawkach 2000j., 4000j., 5000j., 500j., 3000j.? Jednocześnie informujemy, że produkt leczniczy Erytropoetyna beta 6000j został wyrejestrowany w Unii Europejskiej.

Odpowiedź 1 TAK.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 47: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu 47 poz. 6, produkt nie jest dostępny na rynku?

Odpowiedź 2 TAK.

Pytanie 3. Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie (lub wykreślenie) z pakietu nr 29 poz 1. (Fondaparinuxum natricum), co umożliwi firmie [REDACTED] (bezpośredniemu przedstawicielowi producenta), przystąpienie do pozostałych pozycji. Prośbę powyższą motywujemy faktem zmiany dystrybutora na rynku polskim, a zatem brakiem możliwości złożenia oferty.

Odpowiedź 3 Zgoda na wydzielenie.

Pytanie 4. Czy Zamawiający w Pakiecie 115 poz. 1 wymaga roztworu, który może być stosowany bez konieczności wykluczenia dziedzicznej nietolerancji fruktozy?
Stosowanie roztworu, dla którego nietolerancja fruktozy nie jest przeciwwskazaniem, wpłynie bezpośrednio na bezpieczeństwo pacjentów i pozwoli uniknąć wykonywania dodatkowych testów.

Odpowiedź 4 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 5. Czy Zamawiający, w Pakiecie 112 poz. 5, wymaga produktu w stojącej, kwadratowej butelce wyposażonej w kołnierz zapobiegający potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki oraz system zamknięcia (dokręcany pierścień) chroniący przed niekontrolowanym otwarciem?"

Odpowiedź 5 Jak w SIWZ „typu Pour bottle”.

Pytanie 6. Czy Zamawiający, w Pakiecie 112 poz. 5, wymaga produktu, który można bezpiecznie podgrzewać do temperatury 50°C?

Odpowiedź 6 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 7. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie nr 1 pozycje nr 7 i 8 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź 7 NIE.

Pytanie 8. Czy Zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź 8 NIE.

Pytanie 9. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 29 pozycja 3, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

Odpowiedź 9 TAK.

Pytanie 10. Czy zamawiający w pakiecie 10 pozycje 1,2 i 3 wymaga ciprofloksacyny w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych).

Odpowiedź 10 NIE.

Pytanie 11. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 72 pozycji 4 i 5 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź 11 TAK.

Pytanie 12. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 42 pozycji 2 lek Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek ?

Odpowiedź 12 TAK.

Pytanie 13. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 68 pozycja 1,2 i 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź 13 NIE.

Pytanie 14. Czy zamawiający, w pakiecie 68 pozycja 1, 2 i 3 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź 14 NIE.

Pytanie 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, w pakiecie 45 poz. 1 preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź 15 . TAK.

Pytanie 16. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 45 poz. 1 Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź 16 NIE.

Pytanie 17. Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 45 poz. 1 (Propofol inj 1% 20 ml × 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź 17 Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18. Czy zamawiający w pakiecie 45 poz. 1 ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl

z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź 18 DOPUSZCZA.

Pytanie 19. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 39 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź 19 . NIE.

Pytanie 20. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 89 pozycja 1 i 2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml × 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPl produktu?

Odpowiedź 20 . NIE.

Pytanie 21. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 44 pozycji nr 10, 11,12,13,14 aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź 21 TAK.

Pytanie 22. Pytanie 1 do pakietu 107 pozycja 1,3,6,7,9,10,11.

W związku ze zmianą opakowań przez producenta prosimy Zamawiającego aby wyraził zgodę na zaofertowanie w pakiecie 107 w pozycjach 1,3,6,7,9,10 oraz 11 diety w opakowaniu typu butelka OpTri.

Opakowanie OpTri jest kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź 22 . Dopuszcza o podanej objętości diety.

Pytanie 23. Pytanie 2 do pakiet 107 pozycja 1,2.

Czy Zamawiający w pakiecie 107 pozycja 1, 2 oczekują diety opartej na białku roślinnym i zwierzęcym?

Mieszanina białka z dwóch źródeł (pochodzenia zwierzęcego i roślinnego) lepiej koreluje z zapotrzebowaniem pacjenta na poszczególne aminokwasy co ma szczególne znaczenie dla pacjentów krytycznie chorych.

Odpowiedź 23 . Dopuszcza.

Pytanie 24. Pytanie 3 do pakietu 107 pozycja 5.

Czy Zamawiający w pakiecie 107 pozycja 5 oczekują diety opartej na białku roślinnym i zwierzęcym?

Mieszanina białka z dwóch źródeł (pochodzenia zwierzęcego i roślinnego) lepiej koreluje z zapotrzebowaniem pacjenta na poszczególne aminokwasy co ma szczególne znaczenie dla pacjentów krytycznie chorych.

Odpowiedź 24 Dopuszcza.

Pytanie 25. Pytanie 4 do pakietu 107 pozycja 9

Czy w związku z profilem Pacjenta z zaburzeniami glikemii, Zamawiający oczekuje diety która pozbawiona jest cukrów prostych (w tym klinicznie wolna od laktozy), a energia z węglowodanów nie przekracza 32%? Wysoka zawartość węglowodanów – w szczególności cukrów prostych, powoduje szybki wzrost glikemii, a co za tym idzie jest niekorzystne u Pacjentów z zaburzeniami glikemii.

Odpowiedź 25 . TAK.

Pytanie 26. Pytanie 5 do pakietu 107 pozycja 11.

W związku z oczekiwaniem diety ułatwiającej proces leczenia ran, Czy Zamawiający w pakiecie 107 pozycja 11 wymaga by zaofertowana dieta miała rejestracyjne wskazanie do stosowania u pacjentów z ranami i odleżynami? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź 26 TAK, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27. Czy Zamawiający w Pakiecie 54 wymaga produktu, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest określona poziomem „poniżej 25°C”?

W dobie pandemii Covid-19 dobre praktyki ograniczają możliwość swobodnego stosowania nawiewów/klimatyzacji minimalizując w ten sposób ryzyko kontaminacji pomieszczeń. Przekłada się to bezpośrednio na wzrost temperatury na bloku i salach operacyjnych, utrudniając możliwość jej stałego monitorowania np. na poziomie poniżej 25°C. W takiej sytuacji wybór produktu leczniczego bez ograniczeń temperaturowych w zakresie przechowywania daje Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa pacjenta przy zachowaniu najwyższych standardów.

Odpowiedź 27 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuz. 5 amp. a 5ml w pakiecie nr 29 Ampułki 2., poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź 28 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuz. 5 amp. a 5ml w pakiecie nr 29 Ampułki 2., poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź 29 Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuz. 5 amp. a 5ml w pakiecie nr 29 Ampułki 2., poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5°C do 25°C

czy też

2°C do 8°C oraz 25°C?

Odpowiedź 30 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuz. 5 amp. a 5ml w pakiecie nr 29 Ampułki 2., poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź 31 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 Ampułki 2., poz. 3 (Bupivacaini hydrochloridum 5 mg/ml roztwór do wstrzykiwań 5 amp. a 4ml) 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 32 Zgodnie z SIWZ.

Pytanie dotyczące pakietu nr 52:

Pytanie 33. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w zadaniu nr 38 w pozycji Czy Zamawiający dopuszcza w pak. 52 poz. 1 koncentrat 9 pierwiastków

śladowych do żywienia pozajelit. zapewniający podstawowe dobowe zapotrzebowanie dla 1 chorego w 1 amp leku Amp. z zawartością pierwiastków dla 1 chorego/dobę op. x **10 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?**

Odpowiedź 33 . Dopuszcza inne konfekcjonowane z przeliczeniem ilości.

Pytanie 34. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. 1 oczekuje, aby zaoferowany preparat był zgodny z najnowszymi wytycznymi **E.S.P.E.N. i A.S.P.E.N. ?**

Odpowiedź 34 . Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 35. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. 1 oczekuje, aby zaoferowany preparat zawierał zbilansowany roztwór pierwiastków śladowych, w których Fe, Cu, Mn, Zn występują w postaci stabilnych soli organicznych , posiadał **najwyższe stężenie Zn, najniższe Cu, Mn?**

Odpowiedź 35 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 36. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 poz. 1 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych zachowującego po rozcieńczeniu stabilność fizyczną i chemiczną przez 48 godzin w temp. 25°C?

Odpowiedź 36 . Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 37. Czy Zamawiający w pakiecie 52 poz. 2 dopuszcza, produkt złożony liof. witaminowy 10 fiolek proszku **750 mg** subst. Suchej, proszek do sporz. r-ru im/iv?

Odpowiedź 37 . Dopuszcza.

Pytanie 38. Czy Zamawiający w pakiecie 52 poz. 2 wymaga, aby dostarczony preparat **nie musiał** być przechowywany w temperaturze 2-8°C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący 2 lata od daty produkcji przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?

Odpowiedź 38 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 39. Czy Zamawiający w pakiecie 52 poz. 2 wymaga preparatu witaminowego nie wywierającego wpływu na działanie leków, pochodnych kumaryny (acenokumarol, warfaryna, fenprokumon)?

Odpowiedź 39 . Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 40. Czy Zamawiający w pakiecie 52 poz. 2 wymaga preparatu witaminowego, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź 40 Pozostają zapisy SIWZ.

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego. W przypadku dopuszczenia tylko do jednej z pozycji pakietu 52 prosimy o wydzielenie tej pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Brak zgody.

Pytanie 41. Pytanie dotyczące pakietu nr 126:

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 126 poz. 2 produkt o takim samym zastosowaniu klinicznym, 10 % roztwór aminokwasów z elektrolitami, Aminomel 10%, 500 ml?

Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź 41 Pozostają zapisy SIWZ. 10% roztwór aminokwasów z elektrolitami 500 ml

Pytanie 42. Pytanie dotyczące pakietu nr 106 C:

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu 106 C poz. 1 wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności

zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania?

Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu”

Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegała odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

UZASADNIENIE:

Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.)

Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

Odpowiedź 42 . Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 114 poz. 2 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worek Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie ww pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź 43 . Pozostają zapisy SIWZ (produkt Plasmalyte zamawiamy w pakiecie 118).

Pytanie 44. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 116 w pozycjach 1, 2, 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Dopuszczenie innych rozwiązań zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

Odpowiedź 44 Dopuszcza.

Pytanie 45. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 116 poz. 4 i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź 45 . Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 46. Czy Zamawiający w Pakiecie 111 w pozycji 1,2,3,4 wymaga minimalnej objętości resztkowej na poziomie max. 3 % odpowiednio dla każdej objętości 100ml, 250ml, 500ml, 1000ml potwierdzone dokumentem z badania objętości resztkowej ?

Przyczyni się to uzyskania oszczędności ponieważ znacząco zmniejszy ryzyko utraty leku oraz zwiększy skuteczność terapii i bezpieczeństwo pacjentów.

Odpowiedź 46 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 47. Czy Zamawiający w Pakiecie 112 w pozycji 1,2,3,4,6 wymaga minimalnej objętości resztkowej na poziomie max. 3% odpowiednio dla każdej objętości 100ml, 250ml, 500ml, 1000ml potwierdzone dokumentem z badania objętości resztkowej ?

Przyczyni się to uzyskania oszczędności ponieważ znacząco zmniejszy ryzyko utraty leku oraz zwiększy skuteczność terapii i bezpieczeństwo pacjentów.....

Odpowiedź 47 . Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 48. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 112 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 6 i wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym. Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odnosząc się do przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

Odpowiedź 48 . Dopuszcza.

Pakiet 67 Wapno sodowane

Pytanie 49. W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna. Wapno medyczne o minimalnej chłonności 120 do 170 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź 49 Zgodnie z SIWZ. Wymagamy wyrobu medycznego (wpis).

Pytanie 50. Czy dla pakietu 67 Zamawiający zrezygnuje z dostaw na cito? Wapno sodowane jest wyrobem medycznym, nie zaś lekiem ratującym życie.

Odpowiedź 50 TAK.

Pytanie 51. Czy dla pakietu 67 Zamawiający uzna za spełniony wymóg posiadania kompetencji lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, jeśli Wykonawca przedstawi oświadczenie o braku wymogu posiadania przez niego koncesji zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych?

Odpowiedź 51 TAK.

Pytanie 52. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź 52 Zamawiający wprowadza zapisy umowne dotyczące wystąpienia siły wyższej obejmującej występowanie pandemii i w §7 ust. 2 i 3 w brzmieniu:

2. Którakolwiek 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.
3. Dla celów realizacji 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.

Pytanie 53. Pakietu Nr 54 Sevofluran.

Mając na uwadze, że nie wszystkie parowniki są kompatybilne z każdym rodzajem opakowania końcowego leku Sevoflurane, uprzejmie prosimy Zamawiającego o wskazanie rodzaju i ilości aparatów do znieczulenia będących na wyposażeniu bloku operacyjnego Zamawiającego, jako okoliczność niezbędną do sporządzenia oferty?

UZASADNIENIE

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP).

Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na Zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia”

Odpowiedź 53 Zamawiający wymaga dostarczenia (dzierżawy wraz z serwisem) aparatów do znieczuleń w ilości 9 szt., patrz SIWZ.

Pytanie 54. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź 54 .TAK.

Pytanie 55. 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 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 55 Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie „innych leków spełniających właściwości terapeutyczne”.

Pytanie 56. 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.? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź 56 NIE. Prosimy o podanie szczegółowe do pakietu.

Pytanie 57. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej

Odpowiedź 57 NIE. Prosimy o podanie szczegółowe do pakietu.

Pytanie 58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 2 poz.1 abciximabum, lek jest dostępny tylko na czasowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź 58 NIE

Pytanie 59. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 2 poz. 1 leku na czasowe dopuszczenie do obrotu przez ministerstwo ?

Odpowiedź 59 TAK.

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 4. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 60 Pozostają zapisy SIWZ

Pytanie 61. Pak Nr 5 poz. Nr 6- erythromycinum fiol. - zakończona produkcja, prosimy o

wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź 61 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 62. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 7 poz. 9 produktu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml w ilości 290 op

Odpowiedź 62 . TAK.

Pytanie 63. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2 . Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? Brak na rynku produktu o stabilności 1 h .

Odpowiedź 63 DOPUSZCZA. Określono minimalną stabilność.

Pytanie 64. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 3 i 4 . Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Piperacylinum posiadał stabilność 24 h ? Brak na rynku produktu o stabilności 3 h .

Odpowiedź 64 DOPUSZCZA

Pytanie 65. Pak Nr 16 poz. Nr 2- azithromycinum fiol. - zakończona produkcja , prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź 65 . pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 66. Czy Zamawiający w pak 17 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu 10 but ?

Odpowiedź 66 TAK.

Pytanie 67. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 3 . Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? Brak na rynku produktu o stabilności 4 h .

Odpowiedź 67 Dopuszcza o stabilności 3 h

Pytanie 68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 18a poz. 1 opakowania *30 tbl w ilości 1 op ?

Odpowiedź 68 . TAK.

Pytanie 69. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera: 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź 69 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 70. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź 70 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 71. Czy Zamawiający w pak 20 poz. 6 miał na myśli zaoferowanie methyloprednisolonum acetat ?

Odpowiedź 71 TAK

Pytanie 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 20 poz. 17 produkt Tuberculin dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź 72 . TAK.

- Pytanie 73. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.
- Odpowiedź 73 NIE
- Pytanie 74. Ze względu na duże problemy z dostępnością proszę o wydzielenie z pak 20a poz. 2 i 3 Ondansetron amp.
- Odpowiedź 74 Pozostają zapisy SIWZ.
- Pytanie 75. Czy Zamawiający w pak 26 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu * 10 poj. ?
- Odpowiedź 75 TAK.
- Pytanie 76. Dotyczy pak 32 . W związku z zaferowaniem dwóch wielkości produktu, proszę o możliwość wyceny za ml ze wskazaniem ile ml Państwo potrzebujecie do tego postępowania ?
- Odpowiedź 76 180 000 ml
- Pytanie 77. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 33 poz. 2 i 3 produkt Thiopentalum dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powziętymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.
- Odpowiedź 77 . TAK.
- Pytanie 78. Czy Zamawiający w pak 71 poz. 1 miał na myśli wycenę gąbki o wym. 5*5*0,5cm ?
- Odpowiedź 78 TAK
- Pytanie 79. Czy Zamawiający w pak 71 poz. 2 miał na myśli wycenę gąbki o wym. 10*10*0,5cm ?
- Odpowiedź 79 TAK
- Pytanie 80. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. 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 zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, 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 80 Pozostają zapisy SIWZ.
- Pytanie 81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pak 74 poz. 1 i 6 produktu dopuszczonego na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powziętymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.
- Odpowiedź 81 TAK
- Pytanie 82. Czy Zamawiający w pak 76 poz. 10 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu * 10 wkł, celem zaferowania korzystnej oferty cenowej ?
- Odpowiedź 82 . TAK. Z przeliczeniem ilości opakowań.
- Pytanie 83. Czy Zamawiający w pak 85 poz. 2 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu , brak możliwości przygotowania pakietu w takiej konfiguracji leki są dystrybuowane bezpośrednio od dostawcy?
- Odpowiedź 83 NIE.
- Pytanie 84. Dotyczy pak 87 . W związku z zaferowaniem różnych wielkości produktu, proszę o możliwość wyceny za ml ze wskazaniem ile ml Państwo potrzebujecie do tego postępowania ?
- Odpowiedź 84 . 6 400 ml wycena za całość.

Pytanie 85. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę 62 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 85 Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 86. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 53. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina w ilości 480 op? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź 86 Zamawiający wymaga składu maści jak w SIWZ, czyli bez kwasu bornego.

Pytanie 87. Dotyczy pakietu nr 60 poz. 23. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 40 op, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź 87. Pozostają zapisy SIWZ.

Pytanie 88. Dotyczy pakietu nr 96 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź 88 TAK, ale konfekcjonowanie jak w SIWZ.

Pytanie 89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby agregacja kodów systemu weryfikacji autentyczności dotyczyła jedynie wytwórcy produktu, ze względu na to iż kody agregowane mają zastosowanie przy zakupie pełnej palety oryginalnie wytworzonej i spakowanej w zakładzie wytwórczym?

Odpowiedź 89

Dostarczenie kodów zaagregowanych dotyczy hurtowni – dostawy – oferta, a nie producenta.

Pytanie 90. Czy w Pakiecie 70 poz. 36 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 90 Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 91. Czy w Pakiecie 69 poz. 7 i 8 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź 91. Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 92. Czy w Pakiecie 69 poz. 7 i 8 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę

opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 92 Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 93. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź 93 Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 94. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź 94 . Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 95. Czy w Pakiecie nr 70 poz. 36 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź 95 . Zamawiający oczekuje preparatu który jest lekiem.

Pytanie 96. Do §1 ust.12 wzoru umowy. Prosimy o zmianę postanowień §1 ust.12 projektu umowy w taki sposób, aby w razie zmiany cen leku określonej w tym instrumencie na wyższe, godzącej w interes gospodarczy Wykonawcy, strony zobowiązane były do podjęcia rokowań mających na celu sprawiedliwe rozłożenie ciężaru ekonomicznego wprowadzonej zmiany. Jednocześnie prosimy o wprowadzenie uprawnienia obu stron, do odstąpienia od umowy w części objętej przedmiotową podwyżką, w razie nieosiągnięcia wyżej opisanego porozumienia. Unormowania §1 ust.12 projektu umowy w obecnym brzmieniu stanowią manifestację przewagi kontraktowej Zamawiającego, naruszają prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako takie nie mogą się ostać.

Odpowiedź 96 Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97. Do treści §1 ust.13 projektu 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 97

Zamawiający włącza do treści §1 ust.13 zapisu „..... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Pytanie 98. Do §3 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 4 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych dziennie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylene z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich

przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis pkt. XVI. 4 akapit drugi SIWZ dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź 98 .

Zamawiający nadaje następujące brzmienie §3 ust. 4 wzoru umowy Zamawiający wymaga, aby leki wyszczególnione w zamówieniu jednostkowym dostarczone były w całości jednorazowo i zafakturowane na jednej fakturze dotyczącej tego zamówienia jednorazowego.

Pytanie 99. Do §6 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 §6 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 99 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 100. Do treści §7 ust 1 tiret trzecie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie „na cito” poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź 100 . Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101. Do §7 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy. Postanowieniami §7 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy, Zamawiający statuuje karę umowną dla Wykonawcy zastrzeżoną na wypadek odstąpienia od umowy w przypadku określonym w §9 ust. 2 umowy. Zauważyć przy tym należy, że w systematyce umowy znajduje się jedynie §9 niepodzielony na ustępy. Nawet gdyby przyjąć, że Zamawiający ma na myśli §9 w całości, to jest to postanowienie umowne precyzujące jedynie terminy, w których Wykonawca winien rozpatrzyć zgłoszone przez Zamawiającego braki ilościowe lub wady jakościowe, a nie „przypadek, w którym Zamawiający uprawniony jest do odstąpienia od umowy”, na co wskazywałaby treść odwołania zwartego w §7 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy. Nawet jeśli Zamawiający uznaje, że w przypadku niedotrzymania terminów określonych w §9 przysługuje mu prawo odstąpienia od umowy, winien to precyzyjnie w umowie wskazać, albowiem uprawnień o tak dalece sankcyjnym charakterze nie można domniemywać. W związku z powyższym, prosimy o wykreślenie niniejszego postanowienia, gdyż w obecnym brzmieniu nie zawiera on skonkretyzowanej przesłanki informującej Wykonawcę o okolicznościach zagrożonych karą umowną, a tym samym

nie daje Zamawiającemu podstaw do jej naliczenia.
Odpowiedź 101 Zgodnie z SIWZ.

Treść wyjaśnień jest obowiązująca i musi być uwzględniona przez Wykonawców przy sporządzaniu oferty.