



DZP.381.100A.2022

Katowice 10.01.2023

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT
w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych**

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

1. **PYTANIE** - Pakiet 3 poz. 47- W związku ze zmianą gramatury Bebilon HMF 50 x 2,2 g, prosimy o dopuszczenie nowej gramatury Bebilon HMF 50 g (50 x 1g) wraz z przeliczeniem ilości opakowań.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza 1g saszetki z przeliczeniem ilości opakowań. W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 47
2. **PYTANIE** - Dotyczy wzoru umowy - Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, 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 w ramach danego pakietu 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: Wzór umowy w § 7 ust. 4 c) określa obowiązki stron w przypadku wystąpienia opisanej sytuacji. Rozwiązanie umowy nie następuje automatycznie, możliwe jest wyłącznie, jeżeli wykonawca nie jest w stanie dostarczyć produktu zamiennego i dotyczy tylko tego produktu.
3. **PYTANIE** - Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy – kary umowne-Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części zamówienia? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt 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: Zgodnie z zapisami wzoru umowy ,zamawiający nie dokonuje zmian.
4. **PYTANIE** -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 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu dotyczących konkretnego produktu leczniczego Wykonawca miał prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.
5. **PYTANIE** -Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?
ODPOWIEDŹ: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SWZ.
6. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie zaproponowane w pytaniu.
7. **PYTANIE** -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgodny na rozwiązanie zaproponowane w pytaniu.



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

ODPOWIEDŹ: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SWZ. W przypadku określenia wielkości opakowania jednostkowego Zamawiający nie dopuszcza zmian wielkości tych opakowań.

9. **PYTANIE** - 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: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SWZ.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

11. **PYTANIE** - Zgodnie z art. 433 pkt. 4) Ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.) projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron.

ODPOWIEDŹ: Powyższe nie stanowi pytania a jedynie stwierdzenie, Zamawiający nie ma możliwości odniesienia się do jego treści.

12. **PYTANIE** - 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: Sposób obliczenia ceny został określony w pkt. XIV SWZ. Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi, stanowiącymi załączniki nr 4 do SWZ.

13. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast opcji dodatkowego zakupu 50% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 50%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w §1 ust.2 wzoru umowy wprowadza zapis w następującym brzmieniu: „Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji, które będzie polegało na zwiększeniu wartości zamówienia przy zastosowaniu stałych cen jednostkowych, zawartych w formularzu asortymentowo-cenowym – załącznik nr 1 do umowy z zastrzeżeniem § 7 ust. 4 -10 niniejszej umowy.” W załączeniu zmieniony załącznik nr 7 wzór umowy.

14. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.12? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony. Nie ma żadnych podstaw do tego, aby „zwracać” zakupiony z inicjatywy Zamawiającego towar.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pkt. 12 w § 2 wzoru umowy.



15. **PYTANIE** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.c z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Kara 2 % niedostarczonej wartości zamówienia nie jest rażąco wygórowana.
16. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w par. 7.6.a i 7.7 wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT wraz z wejściem w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę? Należy zauważyć, że w razie zmniejszenia stawki podatku VAT zasada ta byłaby korzystna także dla Zamawiającego.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację, zmiany stawki będą wchodzić w życie z dniem zmiany wysokości stawki przez ustawodawcę.
17. **PYTANIE** - dotyczy par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy- Załącznik nr 6
Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy w ten sposób, że: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: d) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”?
Uzasadnienie
Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od całkowitej kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.
18. **PYTANIE** - dotyczy par. 2 ust. 2 wzoru umowy - Dotyczy umowy § 2 ust. 2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przetadunkowych dla Części 65 oraz 83?
Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie rejestru w sposób opisany w pytaniu na adres email apteka@uck.katowice.pl. W załączeniu zmieniony załącznik nr 7 wzór umowy .
19. **PYTANIE** - Czy zamawiający w część 3 poz. 48 dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony do obrotu Błękit Metylenowy na polskim rynku o nazwie handlowej ProveDye 10 mg w 2 ml x 5 ampułek Stosowany szeroko w chirurgii jako kontrast.
Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych
Wizualizacja wycieków z pęcherza
Wytyczenie torbieli
Nakreślenie zatoki pilonidalnej
Chirurgia piersi
Wizualizacja podczas endoskopii przezskórnej w chirurgii piersi (wytyczenie linii szwu)
Wizualizacja wydzieliny z brodawki
Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych
Urologia
Wytyczenie dróg przetoki (pochwowo / maciczno-pęcherzykowa lub okrężniczo-pęcherzowa)
Wycieki moczowodu i wizualizacja zespolenia
Kontrola drożności jajowodów (chromopertubacja)
Identyfikacja jamy nerkowej podczas operacji nerek
Gastrologia
Wizualizacja wycieku okrężnicy i żółci
Wizualizacja wycieku z żołądka i trzustki
Wytyczenie przetoki odbytu
Endokrynologia
Wizualizacja przytarczyc
Wizualizacja przeszczepu powięzi skroniowej
Wizualizacja przecieku tchawiczo-przetykowego / Wytyczenie przetoki tchawiczo-przetykowej
Endoskopia
Rozwiązanie do podnoszenia polipów
Podkreśla wady błony śluzowej i zaznacza marginesy guza (chromoendoskopia)
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 48



20. **PYTANIE** – Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z SWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu dotyczących konkretnego produktu leczniczego Wykonawca miał prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.
21. **PYTANIE** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
22. **PYTANIE** – dotyczy pakietu nr 3 poz. 8 -Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości opakowania Glycerolum płyn 85% jakie należy wycenić.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga opakowań 1 litrowych W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 8
23. **PYTANIE** – dotyczy pakietu nr 3 poz. 38- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu : SkinScabin, płyn, 120 ml ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 38
24. **PYTANIE** – dotyczy pakietu nr 3 poz. 47- Czy Zamawiający ze względu na zmianę opakowań dopuszcza wycenę preparatu : Bebilon HMF, prosz.,wzmacniacz mleka kobiecego, 1 g, 50 sasz. ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza 1g saszetki z przeliczeniem ilości opakowań. W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 47
25. **PYTANIE** – dotyczy pakietu nr 3 poz. 48- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu : ProveDye Błękit metylenowy, 0,5%, roztw.,jałowy, 2 ml, 5 amp ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu W załączeniu zmieniony Załącznik 4.3 – dotyczący części 3, poz. 48
26. **PYTANIE** – dotyczy pakietu nr 21 poz. 5- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu : Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiole ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.
27. **PYTANIE** – Czy Zamawiający w pakiecie 23 w pozycjach 13,16,17 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.
28. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 24 poz. 6. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę. Wykreśla pozycję 6 z formularza asortymentowo cenowego zał. 4.24
29. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 24 poz. 21. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę : Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp – ze względu na brak produkcji etomidate w postaci roztworu do wstrzykiwań ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.
30. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 29 poz. 26. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę. Wykreśla poz.26 z załącznika 4.29.
31. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 39 - Czy Zamawiający dopuszcza zmianę zawartej umowy w zakresie przedmiotu umowy wówczas, gdy zostanie objęty refundacją i wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/udoskoniony w zakresie:
- sposobu podawania
- sposobu konfekcjonowania
- numeru katalogowego produktu,
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
jeżeli w czasie realizacji umowy zostanie objęta refundacją i wprowadzona zostanie do obrotu nowa dawka przedmiotu zamówienia lub zaistnieje potrzeba zakupu innych, nie ujętych w umowie dawek tego samego przedmiotu zamówienia, możliwa jest zmiana dawek do realizacji lub wprowadzenie nowej dawki z jednoczesnym zmniejszeniem lub rezygnacją z dawek dotychczas przewidzianych w umowie po podpisaniu aneksu do umowy i po przeliczeniu proporcjonalnym ceny, przy czym wartość oferty częściowej nie może zostać zwiększona?



ODPOWIEDŹ: Zamawiający wprowadza zapis do wzoru umowy .W załączeniu zmieniony Załącznik nr 7 wzór umowy

32. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 40 poz. 8- W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.Wykreśla z załącznika 4.40 poz. 8

33. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 40 poz. 16- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu :
Pyrazinamid Farmapol, 500 mg, tabl., 250 szt ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.W załączeniu zmieniony załącznik 4.40 poz. 16

34. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 40 poz. 25- Prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości jaką należy wycenić

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wyceny 180 sztuk.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.40 – dotyczący części 40, poz. 25

35. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 42 poz. 12- Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu :
Taflotan Multi, 15 mcg/ml, krople do oczu, 3 ml, 1 but – 2 op., ze względu na brak dostępności
Taflotan,15 mcg/ml, krople do oczu, 30szt, ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu.W załączeniu zmieniony załącznik 4.42 poz.12

36. **PYTANIE** – Dotyczy pakietu nr 52 poz. 1,2- Czy Zamawiający miał na myśli wycenę iodixanolum 652 mg/ml ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający miał na myśli wycenę Iodixanolum 652mg/ml

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.52 – dotyczący części 52, poz. 1,2

37. **PYTANIE** – Czy Zamawiający w zakresie Części 60 wymaga od Wykonawcy dostarczenia toreb termicznych do przenoszenia leku podawanego w warunkach domowych?

ODPOWIEDŹ:Zamawiający nie wymaga dostarczenia toreb termicznych do przenoszenia leku podawanego w warunkach domowych

38. **PYTANIE** – Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDŹ: Wzór umowy w § 3 ust.6 przewiduje taką możliwość.

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w przypadku niedostarczenia zamówienia częściowego lub stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego – w wysokości 0,5 % wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia;

b) w przypadku stwierdzenia braku oznakowania dostarczonych produktów leczniczych w sposób określony w § 2 ust. 2 niniejszej umowy, wadliwości lub niezgodności dostarczonego produktu leczniczego ze złożoną ofertą oraz zwłoki w dostarczeniu przez Wykonawcę produktów prawidłowo oznaczonych, wolnych od wad lub zgodnych ze złożoną ofertą – w wysokości 0,5 % wartości brutto produktów leczniczych dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego, których dotyczy brak oznakowania, wadliwość lub niezgodność ze złożoną ofertą – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia;

c) w wysokości 1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 5 umowy;

d) w wysokości 10% kwoty niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDŹ:Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje.



40. **PYTANIE** – W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
41. **PYTANIE** – Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w pozycji 1 pakietu 66 Zamawiający ma na myśli i oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia, buforowanego octanem, bez zawartości glukonianu (butelka, z dwoma niezależnymi, jałowymi portami)?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z SWZ.
42. **PYTANIE** – Prosimy o doprecyzowanie, czy w pakiecie 77 Linezolid Zamawiający wymaga produktu w opakowaniu bezpiecznym typu butelka, z dwoma niezależnymi portami, który posiada 24 h stabilność oraz jest obsługiwany każdą dostępną w szpitalu linią do infuzji?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ.
43. **PYTANIE** – Pakiet 8 poz 1 Czy Zamawiający oczekuje worka 3-komorowego do żywienia pozajelitowego o objętości 1477 ml, zawierającego aminokwasy, glukozę i 4 rodzaje emulsji tłuszczowych w tym olej rybi; do podaży drogą wktucia centralnego; 1600 kcal i N 12 ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego opisanego w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.8 – dotyczący części 8, poz. 1
44. **PYTANIE** – Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w pakiecie 1 oraz 67 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu pakowanym x 2 ampułkostrzykawkę lub wstrzykiwacze z odpowiednim przeliczeniem ilości ?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania ilości określonej w załączniku 4.67. Ilość sztuk w opakowaniu i ilość opakowań wskazuje Wykonawca zgodnie z wyjaśnieniem umieszczonym pod tabelką w jaki sposób obliczyć ilości w opakowaniu i ilości opakowań
45. **PYTANIE** – Dotyczy umowy § 2 ust. 4 - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający zarówno w pkt. III.9 SWZ i §2 ust.4 wzoru umowy przewidział wyjątek okresu przydatności do użycia dla części nr 62 żywienie dojelitowe.
46. **PYTANIE** – Dotyczy umowy § 2 ust. 12 - Wnosimy o zmianę zapisu § 2 ust. 12 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 70 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie minimum 50 %, oznacza to że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający prawidłowo szacuje wartość zamówienia, ale realne wykorzystanie umowy zależne jest od struktury pacjentów, której Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć z uwagi na specyfikę prowadzonej działalności. Zamawiający nie dokonuje zmiany.
47. **PYTANIE** – Dotyczy umowy § 4 ust. 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
48. **PYTANIE** – Dotyczy umowy § 5 ust. 1 a, 1 b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w dostawie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.
49. **PYTANIE** – Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.



50. **PYTANIE** – Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §6 ust. 3. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia wzoru umowy. § 6 jasno określa przestanki rozwiązania umowy i nie są one dowolne ale ściśle skonkretyzowane, zatem wskazane orzeczenie nie jest adekwatne do treści umowy.

51. **PYTANIE** –Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przestanką 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

52. **PYTANIE** – Do §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §4 ust. 5 wzoru umowy zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapis we wzorze umowy.

53. **PYTANIE** –Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 10% liczonej od wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

54. **PYTANIE** – Do §7 ust. 4 lit. b), c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 4 lit. b), c) wzoru umowy w taki sposób aby w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego spowodowanego zaprzestaniem produkcji, wycofaniem z obrotu lub utratą refundacji leku, jego zamiana na produkt leczniczy równoważny (w myśl definicji zawartej w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) możliwa była po cenie nie wyższej niż zawarta w ofercie, po przeprowadzeniu negocjacji i ustaleniu charakteru zmiany, po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę o okolicznościach, które to uzasadniają, bez konieczności zawierania w takim przypadku aneksu. Z uwagi na to, że tego rodzaju okoliczność jest sytuacją typową dla funkcjonowania branży farmaceutycznej i jako taka została przez Zamawiającego przewidziana, przy zachowaniu wyżej opisanych zasad nie będzie stanowiła istotnej zmiany warunków umowy, a tym samym nie wymaga sporządzania każdorazowego aneksu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapis we wzorze umowy.

55. **PYTANIE** – Do §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. 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: Zamawiający podtrzymuje zapis we wzorze umowy.

56. **PYTANIE** – Do §7 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „Zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie, z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.”.

ODPOWIEDŹ: Zapis umowy pozostaje bez zmian. Zmiany stawki VAT będą następować aneksem z mocą obowiązującą od daty zmiany wysokości podatku.

57. **PYTANIE** – Pakiet 40, Pozycja 3, Cefazolin iniekcje 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.



58. **PYTANIE** – Pakiet 40, Pozycja 6, Cefprozyl iniekcje 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
59. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 4, Fentanyl iniekcje 0,5mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podopajęczynówkowo?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga rozwiązania opisanego w pytaniu.
60. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 7, Morphini iniekcje 0,01g/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
61. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 7, Morphini iniekcje 0,01g/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
62. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 8, Morphini iniekcje 0,02g/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
63. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 8, Morphini iniekcje 0,02g/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
64. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 23, Lorazepam doustna 1mg: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
65. **PYTANIE** – Pakiet 41, Pozycja 23, Lorazepam doustna 1mg: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
66. **PYTANIE** – Pakiet 71, Pozycja 1, Magnesium sulfuricum iniekcje 2g/10ml: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ. Dodatkowych wymagań nie określa.
67. **PYTANIE** – 1/ Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: Pzp) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie zadania Część 34 – Leki różne pozycja 3 i 4 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy PFIZER? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w: Część 34 – Leki różne pozycja 3 i 4 ważna, obie zaoferowane dawki/produkty w poz. 3 i 4 "Zamawiający wymaga zaoferowania leku ze wskazaniem stosowania zgodnie z Kartą charakterystyki produktu leczniczego w „Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki” oraz "Zaburzenia endokrynologiczne" ".
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza wskazanych wyżej okoliczności. Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia kierując się doświadczeniem i analizą potrzeb a także faktycznym wykorzystaniem leków w komórkach organizacyjnych zamawiającego, którymi są m.in. oddział okulistyki oraz oddział endokrynologii dla których przeznaczone są leki.
Zamawiający wskazuje, iż zgodnie z orzecznictwem KIO, na które powołuje się Wykonawca, zobacz w szczególności wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 20 maja 2021 r., KIO 989/21. Nie korzystają z ochrony prawnej dążenia wykonawców ukierunkowane jedynie na ukształtowanie korzystniejszej dla siebie treści SWZ, jeżeli treść nadana przez zamawiającego nie narusza

obowiązujących przepisów. Konieczności zachowania uczciwej konkurencji nie można utożsamiać z nakazem umożliwienia złożenia oferty przez jak najszerszy krąg wykonawców, w oderwaniu od potrzeb zamawiającego. Okoliczność, że określone postanowienia SWZ uniemożliwiają lub utrudniają niektórym wykonawcom złożenie oferty albo stanowią pewną niedogodność czy zwiększają ryzyko związane z realizacją przedmiotu zamówienia, nie oznacza sama w sobie niezgodności takich postanowień z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, o ile wymagania zamawiającego są uzasadnione jego usprawiedliwionymi potrzebami i nie naruszają powszechnie obowiązujących przepisów prawa, nie można ich skutecznie kwestionować w postępowaniu odwoławczym. Zaznaczamy przy tym, że SWZ była przedmiotem sprawdzenia przez NFZ i nie wniesiono do jej treści uwag, a celem przedmiotowego sprawdzenia jest właśnie zapewnienie konkurencyjności i racjonalności wydatkowania środków publicznych.

68. **PYTANIE** – 2/ Jeżeli jednak, w związku z rzezoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie Część 34 – Leki różne pozycje 3 i 4 zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie (poz. nr 3 i 4) wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycji nr 3 oraz 4 ofert równoważnych¹ w tym zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów i w pozycji nr 3 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 250 mg, a w pozycji nr 4 metyloprednisolon - Meprelon 1000 mg ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza wskazanych wyżej okoliczności. Zamawiający oczekuje zaoferowania leku który spełnia wymogi SWZ włącznie ze wskazaniami wynikającymi z karty charakterystyki, nazwa handlowa ani producent nie mają w tym przypadku znaczenia.

69. **PYTANIE** – 3/ Jeżeli zdaniem zamawiającego, w związku z rzezoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie Część 34 – Leki różne pozycje 3 i 4, opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednak na produkty lecznicze firmy PFIZER to proszę o wyjaśnienie czy cała ilość zamawianego w zakresie Część 34 – Leki różne pozycja 3 i 4 produktu leczniczego firmy PFIZER zostanie użyta w UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE IM. PROF. KORNELA GIBIŃSKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH tj. 3590 sztuk/fiolek (suma fiolek w wszystkich dawkach z pozycji 3-4), wyłącznie w stosunku do chorych z przypadłościami okulistycznymi tj. zgodnie z ChPL półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki, rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń i siatkówki, zapalenie nerwu wzrokowego oraz chorych z zaburzeniami endokrynologicznymi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zaprzecza, aby opis wskazywał na określonego producenta. Pozostała część pytania nie dotyczy SWZ, ale Zamawiający może wskazać, iż z całości zamówienia tylko pojedyncze dawki trafiają na inne Oddziały niż okulistyka i endokrynologia.

70. **PYTANIE** – 4/ Jeżeli jednak tylko część, a nie całość określonego w Część 34 – Leki różne pozycja 3 i 4 produktu leczniczego zostanie zastosowania wg opisanych w SWZ wskazań z ChPL, tj. półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki, rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń i siatkówki, zapalenie nerwu wzrokowego, to czy UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE IM. PROF. KORNELA GIBIŃSKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH, w trosce o przestrzeganie zasady efektywności (art. 17 ust. 1 Pzp) oraz uczciwej konkurencji (art. 16 pkt. 1 Pzp), korzystając z przysługujących mu uprawnień (art. 137 ust. 1 Pzp), zmodyfikuje w niniejszym postępowaniu o zamówienie publiczne treść SWZ poprzez dopuszczenie do składania ofert z produktami leczniczymi równoważnymi w stosunku do produkt leczniczego firmy PFIZER, w stosunku do tych ilości leku z Część 34– Leki różne pozycja 3 i 4, która będzie dotyczyła pacjentów, co do których wymagane wskazania z ChPL tj. półpasiec oczny, zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego, zapalenie naczyń i siatkówki , rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyń i siatkówki, zapalenie nerwu wzrokowego oraz zaburzeń endokrynologicznych nie będą się odnosiły?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania leku który spełnia wymogi SWZ włącznie ze wskazaniami wynikającymi z karty charakterystyki, nazwa handlowa ani producent nie mają w tym przypadku znaczenia. Zamawiający nie dokonuje podziału części 34 na kolejne pozycje/części.

71. **PYTANIE** – 5/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 4/ będzie negatywna proszę o uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego. Chcielibyśmy bowiem skonfrontować ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia i Narodowego Funduszu Zdrowia co do prowadzenia racjonalnej i celowej gospodarki produktami leczniczymi w UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE IM. PROF. KORNELA GIBIŃSKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W KATOWICACH . Trudno jest bowiem przejść do porządku dziennego nad sytuacją, gdy ze względu na opis przedmiotu zamówienia tj. wymóg posiadania przez oferowane w zakresie Część 34-Leki różne w pozycjach nr 3 oraz 4, takich samych zapisów/wskazań w ChPL jak produkt referencyjny firmy PFIZER, dla wszystkich nawet tych aplikowanych pacjentom wobec



których w/w wskazania nie mają zastosowania, zamawiający uniemożliwia jakąkolwiek konkurencję w „przetargu” prowadzonym w reżimie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

ODPOWIEDŹ: Skoro Oferent posiada w ofercie produkt posiadający zapisy wskazań w CHPL spełniające wymagania SWZ, to niezrozumiałe jest twierdzenie, że Zamawiający ogranicza konkurencję lub uniemożliwia mu złożenie oferty. Zamawiający jest zainteresowany wyłącznie otrzymaniem preparatu spełniającego wymogi opisane w SWZ z uwagi na jego przeznaczenie i wykorzystanie, i nie interesuje go czym produktem jest ten preparat. W sytuacji prawie 100 % wykorzystania tego leku w oddziałach okulistycznych i endokrynologicznym nie ma uzasadnienia wydzielanie niewielkiej części bo istnieje ryzyko, że zostanie ona w ogóle nie wykorzystana, szczególnie wobec obliwu zagwarantowania minimalnego poziomu realizacji dostaw.

72. **PYTANIE** – do części nr 11- Czy Zamawiający miał na myśli Acidum gadotericum o lepkości 2,1mPas przy 37 stopniach? Objętość 50ml odpowiada bowiem preparatowi właśnie o takiej lepkości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający miał na myśli Acidum gadotericum o lepkości 2,1mPas przy 37 stopniach. W załączeniu zmieniony Załącznik 4.11 – dotyczący części 11

W załączeniu zmienione załączniki :

Załącznik nr 4.3 poz. 8,38,47,48

Załącznik nr 4.8 poz.1

Załącznik nr 4.11

Załącznik nr 4.40 poz. 16 ,25

Załącznik nr 4.42 poz 12

Załącznik nr 4.52 poz. 1 i 2

Załącznik nr 7 wzór umowy

W związku z art.137 ust.6) Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 18.01.2023r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.01.2023r. o godz. 10:30

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 17.04.2023r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie obowiązują zgodnie z zapisem w pkt. XII i XIII SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał zmian w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie obejmującym powyższe informacje. Opublikowane Ogłoszenie zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych