



DZP.381.2A.2022

Katowice 28.02.2022

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

**Dotyczy odpowiedzi na pytania 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** – Dotyczy pakietu 27 pozycja 13-Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?
Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.
Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego SWZ
2. **Pytanie** – dot. zadania nr 6- Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości Ig w przetargu-
zadanie nr 6 część a1 - do 1300 g ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie ilości przedmiotu zamówienia.
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 - w przypadku, gdy w stosunku do danej części zamówienia dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy - w przypadku, gdy w stosunku do danej części zamówienia dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca?
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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
4. **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: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron w razie utraty przez lek statusu refundacyjnego, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego.



5. **Pytanie** – Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 70, aby produkt leczniczy Mitomycin 20mg iniekcje posiadał w karcie charakterystyki produktu leczniczego zapis o stosowaniu dopęcherzowym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego **w dawce 2mg** zgodnego z SWZ.
6. **Pytanie** – do części 16- Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.
7. **Pytanie** – części 16-Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?
Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyjątkowo w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634
Odpowiedź: Zamawiający nie określa w jakich wskazaniach ma być zarejestrowany produkt leczniczy.
8. **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 niezmiennym 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. skutek zaprzestania produkcji).
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
9. **Pytanie** – Czy Zamawiający wykreśli par. 2.13? Minimalna wartość dostaw nie podlega już dalszym warunkom - ustawa PZP nakazuje podać minimalny wolumen zamówień i taka wartość musi zostać zrealizowana w ramach umowy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
10. **Pytanie** – Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.14? 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
11. **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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
12. **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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
13. **Pytanie** – Czy Zamawiający poprawi opis programu lekowego leku alirocumab w części nr 49 ?
Odpowiedź: Zamawiający poprawia w zał. 4.49 opis programu lekowego ,w załączeniu zmieniony załącznik 4.49.
14. **Pytanie** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w części 89 poz. 1-3 (Enoxaparinum natricum) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości po zaokrągleniu w górę 6.074 fiolek+ zestaw do podania leku: 1 MiniSpike + 10 strzyk.tuberkulin?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody
15. **Pytanie** – Dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce. Jest to związane z technologią produkcji i brakiem konserwantów. Prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki produktów do

żywienia dojelitowego wyspecyfikowanych w część 55 i dopuszczenie w/w pozycjach dostawy produktu z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w pkt. III.10 SWZ oraz § 2 ust.4 wzoru umowy stanowiącego załącznik 6B do SWZ „ Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy”.

16. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do treści §2 ust. 11 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

17. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 13. 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

18. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do §2 ust. 14 wzoru umowy: z uwagę na konieczność redystrybucji zwracanego asortymentu prosimy o zmianę treści §2 ust. 14 wzoru umowy w taki sposób, aby zwrot mógł być dokonany najpóźniej w ciągu 7 dni od daty dostawy lub na 90 dni przed upływem terminu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w §2 ust. 14 wzoru umowy, „ Zamawiający może zgłosić chęć zwrotu części zakupionego przedmiotu zamówienia , w terminie do 7 dni kalendarzowych licząc od dnia otrzymania produktu przez Zamawiającego , przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 30 dni kalendarzowych ”.

19. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

20. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

21. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

22. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do §7 ust. 5 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 5 lit. 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

23. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 1-5 oraz 8-88 (leki, załącznik nr 6)-Do §7 ust. 5 lit. i) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 5 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

24. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-Do treści §2 ust. 11 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

25. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 13. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

26. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)- Do §2 ust. 14 wzoru umowy: z uwagę na konieczność redystrybucji zwracanego asortymentu prosimy o zmianę treści §2 ust. 14 wzoru umowy w taki sposób, aby zwrot mógł być dokonany najpóźniej w ciągu 7 dni od daty dostawy lub na 90 dni przed upływem terminu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w §2 ust. 14 wzoru umowy, Zamawiający może zgłosić chęć zwrotu części zakupionego przedmiotu zamówienia, w terminie do 7 dni kalendarzowych licząc od dnia otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 30 dni kalendarzowych.

27. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

28. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

29. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



30. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-Do §7 ust. 4 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 4 lit. 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
31. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części nr 6 i 7 (immunoglobuliny, załącznik nr 6A)-Do §7 ust. 4 lit. g) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 4 lit. g) 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
32. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do treści §2 ust. 11 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
33. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 13. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
34. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §2 ust. 14 wzoru umowy: z uwagą na konieczność redystrybucji zwracanego asortymentu prosimy o zmianę treści §2 ust. 14 wzoru umowy w taki sposób, aby zwrot mógł być dokonany najpóźniej w ciągu 7 dni od daty dostawy lub na 90 dni przed upływem terminu ważności.
Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w §2 ust. 14 wzoru umowy, Zamawiający może zgłosić chęć zwrotu części zakupionego przedmiotu zamówienia, w terminie do 7 dni kalendarzowych licząc od dnia otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 30 dni kalendarzowych.
35. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do treści §5 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
36. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §6 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §6 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

37. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §6 ust. 1 lit. e 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

38. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §9 ust. 4 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §9 ust. 4 lit. 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

39. **Pytanie** - do wzoru umowy dla części 26 (immunoglobuliny i pompa, załącznik nr 6C)-Do §9 ust. 4 lit. h) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §9 ust. 4 lit. h) 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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

40. **Pytanie** - Pakiet 36 – Cefuroxime- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii żołądka?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa ilości fiolek w opakowaniu jednostkowym, ilość opakowań (kol. 10) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.8) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.9) załącznika 4.36 do SWZ. Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego wraz z igłami ale dopuszcza.

41. **Pytanie** - Czy w Części 27 poz. 47 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). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ

42. **Pytanie** - Czy w Części 27 poz. 7 i w Części 86 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.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ

43. **Pytanie** - Czy w Części 27 poz. 7 i w Części 86 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: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ

44. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 poz. 19 (Calcium lactate) wycenę preparatu o zawartości wapnia 177 mg w ilości 720 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o zawartości wapnia 177 mg .

45. **Pytanie** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 10 poz. 4 (Fitomenadion 2 mg)?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z części nr 10 poz. 4 (Fitomenadion 2 mg)

46. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 13 poz. 9 (Trazodone 0,075 g) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z opisem w SWZ wymaga formy doustnej.

47. **Pytanie** - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 13 poz. 41 (Etomidate 10 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z części 13 poz. 14 (Etomidate 10 ml)

48. **Pytanie** - Czy Zamawiający ze względu na wstrzymany obrót preparatem wykreśli z pakietu nr 18 poz. 4, 5 (Indacaterolum)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z części 18 poz. 4,5 (Indacaterolum)

49. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 18 poz. 19 (Theophylinum) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z opisem w SWZ wymaga formy doustnej.

50. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 22 poz. 3 (Oxycodone + Naloxon) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z opisem w SWZ wymaga formy doustnej.

51. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 23 poz. 9 (Diltiazemi h/chlor.) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z opisem w SWZ wymaga formy doustnej.

52. **Pytanie** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 27 poz. 34 (Pancreatinum) wycenę preparatu o nazwie handlowej Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa nazwy handlowej produktu leczniczego oraz w jakiej ilości sztuk ma być konfekcjonowany. ilość opakowań (kol. 10) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.8) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.9) załącznika 4.27 do SWZ

53. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 36-Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako: 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa ilości fiolek w opakowaniu jednostkowym, ilość opakowań (kol. 10) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.8) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.9) załącznika 4.36 do SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania do każdej fiolki igły (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów.

54. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 69 był preparat 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego z opisem SWZ.

55. **Pytanie** - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 69 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego z opisem SWZ.



56. **Pytanie** - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 84 poz. 5 (Fidaxomycin) ? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia?
Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z części 84 poz. 5 (Fidaxomycin)
57. **Pytanie** - Czy produkt leczniczy z 6 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67? Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g (iniekcje 5%)?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga produktu leczniczego podawanego pacjentom poza programem lekowym, Zamawiający nie określa w jakiej ilości gram ma być konfekcjonowany produkt leczniczy, Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w dawce 5%.
58. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 7- Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa w jakiej ilości gram ma być konfekcjonowany produkt leczniczy.
59. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 13 poz. 64 -W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w postaci farmaceutycznej iniekcji.
60. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 18 poz. 6- Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ
61. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 18 poz. 18. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań .
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ
62. **Pytanie** - Czy produkt leczniczy z pakietu 26 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67? Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g iniekcje 5%?
Odpowiedź: : Zamawiający wymaga produktu leczniczego podawanego pacjentom poza programem lekowym, Zamawiający nie określa w jakiej ilości gram ma być konfekcjonowany produkt leczniczy, Zamawiający wymaga produktu leczniczego w dawce zgodnej z SWZ
63. **Pytanie** - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 1 (Dapagliflozyna) ? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia?
Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla z części 27 poz. 1 (Dapagliflozyna)
64. **Pytanie** - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 27 poz. 2 (Dapagliflozyna+ Metformin) ? Pozwoli to przystąpić do pakietu większej ilości oferentów a tym samym Zamawiający uzyska korzystną cenę za przedmiot zamówienia?
Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla z części 27 poz. 2 (Dapagliflozyna+ Metformin)
65. **Pytanie** - Czy Zamawiający ze względu na wstrzymany obrót preparatem wykreśli z pakietu nr 35 poz. 8 (Thrombin)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla z części 35 poz. 8 (Thrombin)
66. **Pytanie** - Dotyczy pakietu nr 35 poz. 12- Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części 35 poz. 12 do odrębnej części.
67. **Pytanie** - Dotyczy część 83 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w część 83 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie FRAXIPARINE 2850 j.m.a.Xa/0,3 ml 10 amp.-strzyk. Roztwór do wstrzyk. Mylan Healthcare Sp. z o.o. szt. 5700;
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.
68. **Pytanie** - Dotyczy część 83 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w część 83 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie



FRAXIPARINE 5700 j.m.a.Xa/0,6 ml 10 amp.-strzyk. Roztwór do wstrzyk. Mylan Healthcare Sp. z o.o. szt. 17000

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

69. **Pytanie** - Dotyczy część 83 Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w część 83- poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie FRAXIPARINE 7600 j.m.a.Xa/0,8 ml 10 amp.-strzyk. Roztwór do wstrzyk. Mylan Healthcare Sp. z o.o. szt. 8600;

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

70. **Pytanie** - Pakiet 42, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

71. **Pytanie** - Pakiet 42, Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

72. **Pytanie** - Pakiet 44, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa w jakiej ilości sztuk ma być konfekcjonowany produkt leczniczy. Ilość opakowań (kol. 10) należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość (kol.8) podzielić przez ilość w opakowaniu (kol.9) zał. 4.44.

73. **Pytanie** - Pakiet 80, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

74. **Pytanie** - Pakiet 80, Pozycja 2: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

75. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 4- Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

76. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 5- Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

77. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 12- Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam 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: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

78. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 12 - Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

79. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 13: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam 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: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

80. **Pytanie** - Pakiet 81, Pozycja 14 - Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo



81. **Pytanie** - Pakiet 86, Pozycja 1: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamno* (**TAK SIĘ KOŃCZY PYTANIE**)
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z SWZ
82. **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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
83. **Pytanie** - dotyczy par. 2 ust. 14 wzoru umowy- Załącznik nr 6 -Zamawiający w par. 2 ust. 14 wzoru umowy, użył sformułowania:
„Zamawiający może zgłosić chęć zwrotu części zakupionego przedmiotu zamówienia, jednak nie więcej niż 10% całości dokonanych zakupów, najpóźniej w ostatnim dniu obowiązywania umowy.”
Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego do Wykonawcy możliwy jest w terminie 5 dni kalendarzowych licząc od otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych.
W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 25 dni kalendarzowych, przy czym maksymalny termin przebywania produktu poza kontrolą Wykonawcy (od momentu wydania produktu z magazynu Wykonawcy do momentu zwrotu do magazynu Wykonawcy) nie może przekraczać 30 dni kalendarzowych.
Zwracane produkty muszą mieć status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL). Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS.
Zachowanie 30 dniowego terminu na zwrot jest warunkiem bezwzględnym dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku.
Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wykreśli zapis par 2 ust 14 umowy-załącznik nr 6 i wyrazi zgodę na wprowadzenie terminów zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla Części 46- Pertuzumab?
Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w §2 ust. 14 wzoru umowy, „Zamawiający może zgłosić chęć zwrotu części zakupionego przedmiotu zamówienia, w terminie do 7 dni kalendarzowych licząc od dnia otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych. W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 30 dni kalendarzowych”.
84. **Pytanie** - dotyczy par. 2 ust. 2 wzoru umowy- Załącznik nr 6 - 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 46- Pertuzumab? 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
85. **Pytanie** - Pakiet 52 pozycja 6 - Czy Zamawiający ma na myśli worek SmofKabiven 1477 ml o zawartości N 12 i kaloryczności całkowitej 1600 kcal?
Odpowiedź: Zamawiający nie określa nazwy handlowej preparatu, Zamawiający miał na myśli preparat o pojemności 1477ml o zawartości N 12 i kaloryczności całkowitej 1600 kcal
86. **Pytanie** - Pakiet 52 pozycja 7- Czy Zamawiający ma na myśli produkt Supliven o postaci farmaceutycznej ampułki?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający w postaci farmaceutycznej miał na myśli ampułkę



- 87. Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie 54 pozycja 1 dopuści kompletną dietę do żywienia dojelitowego, standardową, zawierającą białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczną 1 kcal/ml, bezresztkową o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisaną dietę do żywienia dojelitowego
- 88. Pytanie** - Czy zamawiający w pakiecie 54 pozycja 2 dopuści kompletną dietę do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczną 1,5 kcal/ml, bogatobiałkową, zawierającą białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i ω -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkową, o osmolarności 360 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisaną dietę do żywienia dojelitowego
- 89. Pytanie** - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w pakiecie 80 Zamawiający ma na myśli i dopuszcza lek w opakowaniu stojącym wykonanym z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno – i dwukanałowych?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.
- 90. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55
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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 91. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55 - Dotyczy umowy § 5 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.
- 92. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55 - Dotyczy umowy § 6 ust. 1 a - 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 93. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55- Dotyczy umowy § 6 ust. 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 realizacji obowiązków określonych w § 5 ust. 2?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 94. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55- Dotyczy umowy § 6 ust. 1 c - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% 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 § 5 ust. 5 umowy?
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 95. Pytanie** - dotyczą wzoru umowy do pakietów 52, 54, 55- Dotyczy umowy § 6 ust. 1 e - 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 96. Pytanie** - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 -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 nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem

97. Pytanie - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 - 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.

98. Pytanie - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 - Dotyczy umowy § 5 ust. 1 a - 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

99. Pytanie - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 - Dotyczy umowy § 5 ust. 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 realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

100. Pytanie - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 - Dotyczy umowy § 5 ust. 1 c - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

101. Pytanie - Dotyczy wzoru umowy załącznik nr 6 - 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 wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

102. Pytanie - Pytanie cz.1-W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytanie: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części nr 47 leku w gotowej do użycia ampułkostrzykawkę z automatycznym system zabezpieczającym ze zintegrowaną igłą? Według danych zawartych w publikacjach naukowych, pacjenci są bardziej skłonni do przestrzegania tych schematów leczenia, które zapewniają najlepsze możliwe efekty leczenia przy możliwie najmniejszym obciążeniu (Plunkett C and Barkan AL. Patient Prefer Adherence 2015;9:1093–1099). Przyjmowanie comiesięcznych iniekcji w klinice może być uciążliwe dla pacjentów z powodu problemów z wzięciem dnia wolnego w pracy w celu udania się do kliniki, a regularne wizyty w klinice mogą zakłócać normalny tryb życia (Plunkett C and Barkan AL. Patient Prefer Adherence 2015;9:1093–1099; Yedinak C, et al. J Clin Pract 2018;15:499–511). W przypadku pacjentów, którzy otrzymują stabilną dawkę lanreotydu oraz po odpowiednim przeszkoleniu, lanreotyd może być podany samodzielnie przez pacjenta lub przez przeszkoloną osobę (ChPL). Elastyczność w sposobie podawania lanreotydu może sprzyjać przestrzeganiu schematu leczenia (Salvatori R, et al. Pituitary 2014;17:13–21; Yedinak C, et al. Clin Pract 2018;15:499–511). Pacjenci, którzy nie chcą korzystać z pomocy pielęgniarki/lekarza w celu otrzymania iniekcji, mogą zamiast tego zdecydować się na wykonanie iniekcji w dogodnym i wygodnym dla nich miejscu (Salvatori R, et al. Pituitary 2010;13:115–122). Kluczowe rozwiązania w ampułkostrzykawkę lanreotydu (Adelman DT, et al. Adv Ther. 2019;36:3409–23) to: większe kołnierze na palce (wsparcie dla palców w trakcie naciskania tłoka ampułkostrzykawkę); wzmocniona konstrukcja tłoka; większa, teksturowana, nieprzezroczysta osłona igły; tacka ochronna. Lanreotyd może być dostarczany w formie gotowej do użycia ampułko-strzykawkę ze zintegrowaną igłą do głębokiej iniekcji podskórnej, z dopasowanym automatycznym systemem zabezpieczającym (ChPL). Pytanie część 2W badaniu oceniającym kompetencje pacjentów/partnerów w zakresie iniekcji lanreotydu, W badaniu oceniającym kompetencje pacjentów/partnerów w zakresie iniekcji lanreotydu, pracownicy opieki zdrowotnej zgłaszali, że w czwartym tygodniu leczenia lanreotydem, czyli już po pierwszym podaniu, 100% pacjentów i partnerów było w stanie: prawidłowo wstrzyknąć sobie lub partnerowi lanreotyd i kontynuować prawidłowe podawanie przez cały czas trwania badania (6 miesięcy), postępować zgodnie z podanymi instrukcjami, prawidłowo wbijać igłę, osiągnąć odpowiednią głębokość wktucia, podać pełną dawkę leku (Salvatori R, et al. Pituitary 2010;13:115–122). W badaniu STREET (Somatostatin Treatment Experience Trial: Analiza doświadczeń pacjentów związanych z terapią SSA) 38% pacjentów stosujących lanreotyd, którzy wiedzieli o możliwości

samodzielnego wykonywania iniekcji, wybrała tę opcję podawania leku, a 59% pacjentów z grupy stosującej lanreotyd utrzymuje, że głównym powodem wyboru opcji samodzielnego wykonywania wstrzyknięć/wstrzyknięć przez bliską osobę była oszczędność czasu ((Ström et al. Patient Preference and Adherence 2019;13 1799–1807).Warto również zwrócić uwagę na perspektywę personelu medycznego. W przypadku podawania długiego działających analogów somatostatyny personel pielęgniarski wskazał funkcjonalność, wygodę oraz bezpieczeństwo jako kluczowe czynniki wpływające na doświadczenia pracowników ochrony zdrowia w leczeniu pacjentów z nowotworami neuroendokrynnymi (Adelman DT, et al. Med Devices (Auckl). 2012;5:103–9; Ryan P, et al. Clin J Oncol Nurs. 2016;20:E139–E46). W badaniu przeprowadzonym wśród 77 pielęgniarek z co najmniej 3 letnim doświadczeniem w podawaniu SSA w iniekcjach (Adelman DT, et al. Med Devices (Auckl) 2012;5:103–109), personel pielęgniarski uznał szybki czas przygotowania i podania za jeden z pięciu najważniejszych atrybutów leków. 90% pielęgniarek uważa szybkie podawanie za zaletę, 49% stwierdziło, że umożliwiłoby im to obsłużenie większej liczby pacjentów, 45% stwierdziło, że będzie miało więcej czasu na rozmowę z pacjentami. Pytanie część 3 Najważniejszą cechą dla personelu pielęgniarskiego (Adelman et al., Advances in Therapy 2020 doi:10.1007/s12325-020-01255-8) była Minimalizacja ryzyka zatkania się ampułkostrzykawką (24,4%), jako drugą najważniejszą cechą wskazano Pewność podania całej dawki leku (21,1%). W związku z powyższym, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującymi pytaniami:W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 47 leku w gotowej do użycia ampułkostrzykawce z automatycznym system zabezpieczającym ze zintegrowaną igłą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.

103.Pytanie - do pakietu nr 37 (Trastuzumab): Zamawiający wymaga wyceny preparatu Trastuzumab za 1 mg. Refundacją objęte są dwie dawki Trastuzumabu – dawka 150 mg oraz 420 mg. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga wyceny i zaoferowania obu dawek Trastuzumabu? Czy w trakcie trwania umowy Zamawiający będzie zamawiał obie dawki Trastuzumabu znajdujące się na listach refundacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej oferowanego produktu leczniczego za miligram dopuszcza do czterech miejsc po przecinku. Zamawiający wymaga zaoferowania wielkości opakowań zgodnych z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia.

104.Pytanie- do pakietu nr 56 (Carboplatin): Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Carboplatin w postaci roztworu do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ

105.Pytanie- Dotyczy Części 28 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy w sprawie zamówienia publicznego ustępu o następującej treści: „Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy poprzez dodanie kolejnej postaci oferowanego produktu leczniczego, jeżeli w czasie trwania Umowy zostanie w tym samym programie lekowym objęta decyzją o refundacji kolejna postać oferowanego produktu leczniczego, zaś możliwość zmiany postaci wynika z Charakterystyki Produktu Leczniczego. W takim przypadku zmiana formy może prowadzić do przeliczenia liczby opakowań oferowanego leku po cenie limitu finansowania z zachowaniem wartości umowy w danym zadaniu częściowym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem

106.Pytanie- Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie glukozy opisanej w pytaniu

107.Pytanie - Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie glukozy opisanej w pytaniu .

108.Pytanie - Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 8, poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego



do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie glukozy opisanej w pytaniu.

109.Pytanie - Część 1 – Substancje recepturowe- Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 5 – Benzyna apteczna płyn 85g – 65szt, Benzinum 100ml – 65szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Benzinum 100ml – 65szt

110.Pytanie - Część 1 – Substancje recepturowe- W związku z brakami surowca farmaceutycznego w pozycji 30 - Balsamum Peruvianum 100g, zwracamy się z pytaniem, czy Wykonawca ma wycenić pozycję z umieszczeniem stosownej informacji o braku pod pakietem, czy Zamawiający sam wydzieli ww pozycję?

Odpowiedź: Zamawiający w części 1 wykreśla pozycje 30 z formularza asortymentowo cenowego

111.Pytanie - Część 62–Ethanol-Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 1 – Ethanolum 96% płyn 1l, – Ethanolum 96% płyn 800g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu .

112.Pytanie - Część 62–Ethanol Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaproponowanie przez Wykonawcę w pozycji 2 – Ethanolum 70% płyn 0,5l, – Ethanolum 70% płyn 400g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu .

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

Termin składania ofert upływa dnia 09.03.2022r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 09.03.2022r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 06.06.2022r.

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

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
K. Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych