



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny  
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu  
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**  
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec  
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448; BDO: 000150922  
tel. 571 334 686  
www.spzoz.zgorzelec.pl  
*Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”*

Numer sprawy: 9/ZP/2025  
DZP/107/2025

Zgorzelec, dnia 21.02.2025.2025r.

## Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

### **Dotyczy postępowania przetargowego na: Sukcesywne dostawy leków oraz innych materiałów do Apteki Szpitalnej.**

W związku z zapytaniem od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2009r. (Dz. U. z 2024r., poz. 1320 t.j.) odpowiada na następujące pytania:

#### **(ZAPYTANIE NR 1)**

##### **Pytanie 1**

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?

**Odp. Zamawiający wymaga w takiej sytuacji podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem, zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 2 ppkt. a).**

##### **Pytanie 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odp. Zamawiający informuje, że powyższe zasady zostały opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

##### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Pytanie 5**

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.)

**Odp. Zamawiający informuje, że powyższe zasady zostały opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

## **Pytanie 6**

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)?

**Odp. Zamawiający informuje, że powyższe zasady zostały opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

## **Pytanie 7**

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.**

## **(ZAPYTANIE NR 2)**

### **Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 22 pozycja 4**

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

Pozycja 4 - proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

## **(ZAPYTANIE NR 3)**

### **Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 176**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Infilea 05,mg/g krem 30 g, który charakteryzuje się:

- lepszą wchłanianością niż maść co może być korzystne w przypadku stosowania go na obszary ciała, które narażone są na kontakt z odzieżą, tak więc tym samym pacjent chętniej będzie sięgał po krem ze względu na komfort jego stosowania
- bardziej tłustą formułą niż standardowy krem, dlatego wykazuje lepsze działanie okluzyjne, a tym samym większą siłę działania.
- łatwiejszą aplikacją na owłosioną skórę, ponieważ lepiej niż maść sprawdza się na owłosionych częściach ciała, ponieważ nie spowoduje „zlepiania się” włosów.

Jeśli tak, to czy oferowaną liczbę opakowań zaokrąglić w górę?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i informuje, że wymaga leku w postaci maści.**

## **(ZAPYTANIE NR 4)**

### **Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 20 pozycja 1**

„Bezglutenowe mleko modyfikowane dla wcześniaków i niemowląt o niskiej masie urodzeniowej zawierające zhydrolizowane białko 3,6g/100ml, taurynę, 40% MCT,LCPUFA, kwas arachidonowy,o wysokiej kaloryczności 80kcal/100ml, typu PreNan w formie gotowej do spożycia” - odpowiadający opisowi produkt, aktualnie w ofercie producenta zawiera zhydrolizowane białko w ilości 2,9g/100ml, MCT 0,54g/100ml. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu zawierającego białko w ilości 2,9g/100ml oraz MCT 0,54g/100ml.?

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytania w żaden sposób nie wpływają na zakres Państwa zapotrzebowania, natomiast zapewnią możliwość przygotowania oferty zgodnie z dostępną obecnie ofertą i zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.**

## **(ZAPYTANIE NR 5)**

### **Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 4 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 4 poz. 1 leku w postaci 1 fiol. + 1 amp.rozp.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 2 dotyczy Pakietu nr 4 pozycja 6, 8, 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 4 poz. 6,8,9 leku w postaci tabletek powlekanych ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3 dotyczy Pakietu nr 4 pozycja 19, 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 4 poz. 19,21 leku w postaci tabl. powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 4 dotyczy Pakietu nr 4 pozycja 15, 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 4 poz. 15,16 leku w opakowaniu x 28 tabletek wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**(ZAPYTANIE NR 6)****Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 21 pozycja 8, 9, 10**

Czy Zamawiający mając w organizacji szpitala oddział ginekologiczno-położniczy wymaga aby produkt Ampicilina w pakiecie 21 poz.8,9,10 posiadał rejestrację w profilaktyce okołoporodowej?

W tymże wskazaniu głównie stosowana jest Ampicilina na oddziale ginekologiczno -położniczym.

8.	AMPICILLINUM 0,5G		1 fiolka	1000
9.	AMPICILLINUM 1g		1 fiolka	2350
10.	AMPICILLINUM 2g		1 fiolka	1000

**Odp. Zamawiający wymaga, aby produkt Ampicilina w pakiecie 21 poz. 8,9, 10 posiadał rejestrację w profilaktyce okołoporodowej. Zamawiający w powyższym zakresie dokonuje zmiany Formularza cenowego załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 2 dotyczy Pakietu nr 21 pozycja 75**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 poz. 75 Nystatynę TZF 100 000 j.m. 24 ml/5 g ?

75.	NYSTATYNUM ZAWIESINA 100 000 j.m./ml nie wymaga przechowywania w chłodziarce.		2800000jm/28ml	85
-----	---	--	----------------	----

**Odp. Zamawiający dopuszcza Nystatynę TZF 100 000 j.m. 24ml/5g z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12.**

**(ZAPYTANIE NR 7)****Pytanie 1 dotyczy projektu umowy**

max 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy.**

**Pytanie 2 dotyczy projektu umowy par. 2.10**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.10? przepisy nakazują informować o odmowie dostawy leków, ale nie o pozytywny przyjęciu zamówienia do realizacji. Jest to dodatkowa, niewymagana przepisami czynność po stronie Wykonawcy, gdy tymczasem należy założyć, że skoro nie podano inaczej, to zamówienie będzie realizowane.

**Odp. Zamawiający nie wykreśli ust. 10 w § 2 wzoru treści umowy.**

**Pytanie 3 dotyczy projektu umowy par. 2.12**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.12 termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w § 2 ust. 12. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że zgodnie z treścią tego punktu dostawy leków na cito dotyczą tylko wybranych i wskazanych w tym punkcie pakietów.**

**Pytanie 4 dotyczy projektu umowy par. 2.13**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.13? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie wykreśli ust. 13 w § 2. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści ust. 13 w § 2 wzoru treści umowy, który otrzymuje brzmienie: „W przypadku braku towaru opisanego w załączniku nr 1, Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia odpowiednika, po uprzednim uzgodnieniu zakupu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej. Wykonawca każdorazowo będzie informował Zamawiającego o zmianach w realizacji zamówienia (w szczególności: zmiany na odpowiednik, zmiany zamówionych ilości i ustalonych terminów) e-mailem na adres [apteka@spzoz.zgorzelec.pl](mailto:apteka@spzoz.zgorzelec.pl) – niezwłocznie po złożeniu zamówienia, najpóźniej do godz. 15:00 tego samego dnia (dotyczy wyłącznie sytuacji, gdy na rynku dostępny jest odpowiednik danego produktu leczniczego).”**

**Pytanie 5 dotyczy projektu umowy par. 2.22**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.22? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniesł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia” „zwrócono towar”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wykreśli ust. 22 w § 2 wzoru treści umowy.**

**Pytanie 6 dotyczy projektu umowy par. 4.9**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.9? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współzycia społecznego. Umowa dostawy jest umową odpłatną i wzajemną.

**Odp. Zamawiający nie wykreśli ust. 9 w § 4 wzoru treści umowy.**

**Pytanie 7 dotyczy projektu umowy par. 5.4**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Umowa niniejsza nie jest umową najmu leków ani ich sprzedaży na próbę; z chwilą nabycia własności towar nie podlega zwrotowi ani „wymianie”. Skoro leki zostały dobrowolnie przyjęte przez Zamawiającego, to winny zostać zużyte w pierwszej kolejności na potrzeby pacjentów. Są to leki pełnowartościowe, dopuszczone do obrotu. Zapis nie mówi przy tym, czy Zamawiający zakupi drugą partię towaru, czy oczekuje bezpłatnej „wymiany”. Należy podkreślić, że leki z bardzo krótkim terminem ważności, czyli te „wymienione” nie nadają się już w żaden sposób do dalszej sprzedaży, więc procedura ta wiąże się ze stuprocentową stratą dla Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w § 5 ust. 4. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z ust. 1, Wykonawca za zgodą Zamawiającego dopuszcza możliwość dostawy produktów z krótszym terminem ważności.**

**Pytanie 8 dotyczy projektu umowy par. 6.1.b**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, jakiej sytuacji dotyczy kara określona w par. 6.1.b, gdyż odesłanie do par. 2.15 nie jest zasadne (nie ma tam mowy o żadnych „informacjach”).

**Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści ust. 1 b) w § 6 wzoru treści umowy, który otrzymuje brzmienie: „w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 15 13 niniejszej umowy – w wysokości 100 zł za każdy przypadek.”**

**Pytanie 9 dotyczy projektu umowy par. 8.15**

Czy Zamawiający w par. 8.15 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen

dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

**Odp. Zamawiający informuje, że ustęp 15 § 8 wzoru treści umowy, nie odnosi się do wskaźników cen towarów. Pytanie bezprzedmiotowe.**

#### **(ZAPYTANIE NR 8)**

##### **Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 9 - UŻYCZENIE POMP DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO FLOCARE INFINITY**

Prosimy zamawiającego o zmniejszenie ilości pomp do żywienia dojelitowego z 20 do 9.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 9 załącznika nr 2 do SWZ.**

##### **Pytanie 2 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 9, 10**

Ze względu na zmianę składu diet podstawowych linii Nutrison , prosimy zamawiającego o dopuszczenie diety opartej o mieszaninę białek P4 ( kazeina, serwatka, soja, groch) o osmolarności do 400 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.**

##### **Pytanie 3 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 17, 18**

Ze względu na zmianę składu diet podstawowych linii Nutrison prosimy zamawiającego o dopuszczenie diety opartej o mieszaninę białek P4 ( kazeina, serwatka, soja, groch) o osmolarności do 280 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.**

##### **Pytanie 4 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 19, 20**

Ze względu na zmianę składu diet podstawowych linii Nutrison prosimy zamawiającego o dopuszczenie diety opartej o mieszaninę 4 białek ( groch, soja, kazeina, serwatka) o osmolarności do 280 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.**

##### **Pytanie 5 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 32**

Czy zamawiający dopuszcza złącze przejściowe umożliwiające zastosowanie strzykawki ze złączem typu ENFIT do zgłębników z końcówką ENLOCK, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.**

#### **(ZAPYTANIE NR 9)**

##### **Pytanie 1 dotyczy projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 4:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

- a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 lub § 5 niniejszej umowy - w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej partii towaru. Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego jej wykonania, wyznaczając dodatkowy termin 3 dni. Po bezskutecznym upływie tego terminu Zamawiający może wypowiedzieć umowę w trybie natychmiastowym bez dodatkowych wezwań
- b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 niniejszej umowy – w wysokości 50 zł za każdy przypadek,

2. Niezależnie od roszczeń wymienionych w § 2 ust. 26, Zamawiający zastrzega sobie prawo do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 1500,00 PLN za każde naruszenie obowiązku informacyjnego określonego w § 2 ust. 24, z możliwością dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych
4. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości przedmiotu umowy brutto Pakietu zamówienia wskazanej w § 4 ust. 1 umowy, w której nastąpi odstąpienie lub wypowiedzenie od Umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w § 6 ust. 1, 2, 4.**

**(ZAPYTANIE NR 10)**

**Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 6 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiole?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, i jednocześnie informuje, że preparat Monover można zaferować w pakiecie 26.**

**Pytanie 2 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 29**

Zgłębnik x 1 szt. – dostępne op. handlowe to 5 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12**

**Pytanie 3 dotyczy Pakietu nr 9 pozycja 31**

Zgłębnik nosowo- żołądkowy x 1 szt. – dostępne opakowanie handlowe to 10 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12**

**Pytanie 4 dotyczy Pakietu nr 12**

Enoksaparyna amp. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w ampułko-strzykawkach ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 5 dotyczy Pakietu nr 14 pozycja 12**

CLOMIPRAMINE 75MG tabl. powl. – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu i dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 14 poz. 12 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 6 dotyczy Pakietu nr 14 pozycja 41, 44, 45, 46**

MORPHINUM x 20 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 30 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku w op. x 30 tabl. o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12**

**Pytanie 7 dotyczy Pakietu nr 14 pozycja 12**

Clomipramine 75 mg tabl. powl. – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odp. Pytanie powtórzone, odpowiedź udzielona do pytania 5.**

**Pytanie 8 dotyczy Pakietu nr 14 pozycja 68, 69**

Tapentadolium hcl 100mg – czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu ?

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga tabletek o przedłużonym działaniu i dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 14 poz. 68, 69 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 9 dotyczy Pakietu nr 19 pozycja 1**

ACIDUM ACETYLOSALICYLICUM 0,150g 30 tabl. dojelitowe – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl. celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12.**

**Pytanie 10 dotyczy Pakietu nr 19 pozycja 34**

ZYPRAZYDON x 56 kapsułek – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 28 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12.**

**Pytanie 11 dotyczy Pakietu nr 19 pozycja 35**

ZYPRAZYDON x 28 kapsułek - brak na rynku leku w wymaganej ilości szt. w op. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 56 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12.**

**Pytanie 12 dotyczy Pakietu nr 21 pozycja 62**

MUPIROCINUM 2% UNG. NASAL Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Przeliczenia należy dokonać zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 12.**

**Pytanie 13 dotyczy Pakietu nr 21 pozycja 69**

NIFUROXAZIDUM 200mg tabl. powlekane – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 14 dotyczy Pakietu nr 21 pozycja 86, 87**

Spiramycynum tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 15 dotyczy Pakietu nr 23 pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 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 nietkany poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek CEFUROXIMUM 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkany poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy. Zamawiający w powyższym zakresie dokonuje zmiany Formularza cenowego w Pakiecie nr 23 poz. 2 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 16 dotyczy Pakietu nr 26 pozycja 4**

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odp. Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17, B62, B67.**

**Pytanie 17 dotyczy Pakietu nr 26 pozycja 11, 12**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby zaoferowany preparat posiadał status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP.**

### **Pytanie 18 dotyczy Pakietu nr 26 pozycja 67**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

### **(ZAPYTANIE NR 11)**

#### **Pytanie 1**

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?

**Odp. Zamawiający wymaga w takiej sytuacji podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem, zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 2 ppkt. a)**

#### **Pytanie 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający informuje, że powyższe zasady zostały opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 5**

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.)?

**Odp. Zamawiający informuje, że powyższe zasady zostały opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.**

#### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, tylko pod warunkiem jeśli 1ml waży 1g jak w przypadku woda utleniona 3% 100g = woda utleniona 3% 100 ml.**

#### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań preparatów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**



### **Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuści zmianę:  
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na  
tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:  
tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 12 dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 7, 146**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci fiolek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 13 dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 19**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'5 ampułek w ilości 600 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 14 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 21, 93, 243, 290, 653, 711**

**Pakietu nr 10 pozycja 5, 6, 7, 183**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'5 ampułek w ilości 600 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 15 dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 28**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w Alatic 600mg/24ml roztw.d/wstrz. 1fiol?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

### **Pytanie 16 dotyczy Pakietu nr 3 pozycja 28**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'10 fiolek w ilości 10 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 17 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 21, 29, 260, 460, 461, 602, 605, 607, 608**

**Pakietu nr 10, pozycja 53, 54, 199**

**Pakietu nr 14 pozycja 41**

**Pakietu nr 19 pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'60 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

### **Pytanie 18 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 31, 173, 215, 216, 248, 273, 292, 294, 364, 365, 366, 479, 499, 552, 553, 637, 641**

**Pakietu nr 10 pozycja 55, 56, 58, 64, 240, 241**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek powlekanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 19 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 51**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'10 tabletek w ilości 30 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 20 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 60, 628**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'50 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 21 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 67**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'14 tabletek w ilości 280 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 22 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 80, 657, 716**

**Pakietu nr 10 pozycja 29, 124**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 23 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 93, 165, 166, 290, 462, 463, 464, 485**

**Pakietu nr 10 pozycja 4, 89**

**Pakietu nr 14 pozycja 44, 45, 46**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'30 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 24 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 134**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'14 tabletek mus. w ilości 172 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 25 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 190**

Czy Zamawiający miał na myśli produkt w dawce 100mcg? Nie ma na rynku CYANOCOBALAMINUM w dawce 100mg.

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga produktu w dawce 100mcg i dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 3 poz. 190 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 26 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 207**

**Pakietu nr 10 pozycja 77**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'40 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 27 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 225**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'5 ampułek w ilości 27 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 28 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 234, 244, 245, 246, 388**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'10 wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 29 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 252, 253, 327, 712**

Czy w związku zakończoną produkcją leku Zamawiający dopuści zaoferowanie leku dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 30 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 280, 363, 621, 622, 623**

**Pakietu nr 10 pozycja 68, 236**

**Pakietu nr 14 pozycja 12, 68, 69**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 31 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 283**

**Pakietu nr 10 pozycja 216, 217**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 32 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 291, 310, 352, 611, 612, 613, 614**

**Pakietu nr 10 pozycja 93, 94**

**Pakietu nr 21 pozycja 69**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w postaci kapsułek?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 33 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 315**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'5 fiolek w ilości 12 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 34 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 316**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'14 saszetek w ilości 11 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 35 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 352**

**Pakietu nr 10 pozycja 143**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku w opakowaniu a'50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 36 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 352**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci tabletek drażowanych?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 37 dotyczy:**

**pakietu nr 3 pozycja 368**

**pakietu nr 10 pozycja 249, 250, 251**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 38 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 368**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a'20 kaps. w ilości 113 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 39 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 370**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku Jodyna roztw. na skórę 100g LGO w ilości 20 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie 100g w ilości 16 szt.**

**Pytanie 40 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 394**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr. krople 5ml?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie 41 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 455**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a'56 tabletek w ilości 30 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 42 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 498**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku o pojemności 3ml w ilości 70 opakowań? Tylko taka pojemności jest zarejestrowana.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 43 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 510**

**Pakietu nr 10 pozycja 88**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a'10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 44 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 511**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 45 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 517**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci kapsułek o nieprzedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 46 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 520, 521, 661, 663, 716**

**Pakietu nr 14 pozycja 30, 31**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci tabletek niepowlekanych?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza w zakresie Pakietu 14 pozycja 30, 31 oraz Pakietu 3 pozycja 520, 521, 716. Zamawiający dopuszcza w zakresie Pakietu 3 pozycja 661, 663.**

**Pytanie 47 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 551**

**Pakietu nr 10 pozycja 191**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci tabletek drażowanych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 48 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 601**

Czy Zamawiający miał na myśli lek Riluzol w dawce 50mg?

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga produktu w dawce 50mg i dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 3 poz. 601 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 49 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 612, 613, 614**

**Pakietu nr 10 pozycja 93**

**Pakietu nr 19 pozycja 34**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a`28 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 50 dotyczy:**

**Pakietu nr 3 pozycja 616, 617, 618**

**Pakietu nr 19 pozycja 35**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a`56 kapsułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza w zakresie Pakietu 3 pozycja 616, 617, 618. Zamawiający dopuszcza w zakresie Pakietu 19 pozycja 35, pod warunkiem że zostaną spełnione zasady opisane w załączniku nr 3 do SWZ (opis przedmiotu zamówienia) część C Wymogi ogólne pkt. 10 i 12.**

**Pytanie 51 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 625**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a`5 worków w ilości 14 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający informuje, że wymaga produktu w opakowaniu a`5 worków w ilości opakowań bez zmian. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 3 poz. 625 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 52 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 707, 709**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a`90 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

**Pytanie 53 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 718**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a`5 ampułek w ilości 220 opakowań? Tylko taka wielkość opakowania jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 54 dotyczy pakietu nr 10 pozycja 65**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku o pojemności 120ml w ilości 38 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 55 dotyczy pakietu nr 10 pozycja 118**

Czy w związku z zakończoną produkcją wymaganego preparatu Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Help4Skin Gojenie Ran żel 50g tuba w ilości 150 opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 56 dotyczy pakietu nr 10 pozycja 119, 120**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a'5 czopków z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 57 dotyczy pakietu nr 10 pozycja 190**

Czy w związku długotrwałym brakiem leku Zamawiający dopuści zaferowanie leku dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 58 dotyczy pakietu nr 14 pozycja 41**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 59 dotyczy pakietu nr 3 pozycja 268**

Lek Ezetymib jest zarejestrowany tylko w dawce 10mg. Prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odp. Zamawiający wykreśla pozycje 628 z pakietu 3 Formularza cenowego. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 3 poz. 268 załącznika nr 2 do SWZ.**

**Pytanie 60 dotyczy pakietu nr 14 pozycja 54, 56**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku w opakowaniu a'10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 61 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 41**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie leku Dobutamin TZF 250mg liof.d/sp.rozt.1fiol?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 62 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 51**

Czy w związku z zakończoną produkcją leku w postaci kremu Zmawiający dopuści zaferowanie leku w postaci maści?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 63 dotyczy pakietu nr 21 pozycja 89**

Czy Zmawiający dopuści zaferowanie leku w postaci aerozolu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**(ZAPYTANIE NR 12)****Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Sposób cesji wierzytelności opisany jest w § 7 wzoru treści umowy.**

### Pytanie 4 Dotyczy § 2 ust. 8 Projektu Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

*8. W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić wniesienie towarów do wskazanego pomieszczenia na warunkach zawartych w § 2 pkt 6 . W przypadku, gdy Wykonawca pozostawi zamówiony towar poza wskazanym pomieszczeniem, Zamawiający samodzielnie dostarczy go do magazynu Apteki Szpitalnej na koszt i ryzyko Wykonawcy, czego następstwem będzie wystawienie NOTY OBCIĄŻENIOWEJ na wykonanie usługi w wysokości 5% wartości brutto niewniesionych towarów?.*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 5 Dotyczy § 2 ust. 9 Projektu Umowy; Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji poszczególnych zamówień do 48 godzin od momentu zamówienia z uwagi na fakt, iż wyroby medyczne z Pakietu nr 6 poz. 1 wykorzystywane są w planowanych zabiegach chirurgicznych w związku z tym brak potrzeby zamawiania ich w tak krótkim czasie?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy (załącznik nr 6 do SWZ) w § 2 ust. 9, poprzez dodanie ppkt C) o treści: Pakiet 6 poz. 1 – 48 godzin.**

### Pytanie 6 Dotyczy § 2 ust. 21 Projektu Umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu od przesyłania załączników cenowych w zakresie Pakietów na które zawarto umowę, w terminie do 2 dni roboczych, po zawarciu umowy w formacie Data-Farm – rozszerzenie .OFE (<https://www.datum.pl/datafarm.aspx>) a jedynie na adres e-mail: apteka@spzoz.zgorzelec.pl w formacie xls. lub pdf.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania plików załączników cenowych w formacie xls. na adres e-mail: apteka@spzoz.zgorzelec.pl**

### Pytanie 7 Dotyczy projektu umowy

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy następujących zapisów:

*„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i informuje, że zapis o zmniejszeniu wartości przedmiotu umowy ujęty jest § 4 ust. 5 wzoru treści umowy.**

### Pytanie 8 Dotyczy § 6 ust. 4 Projektu Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem

*4. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 2,5% maksymalnej wartości przedmiotu umowy brutto Pakietu zamówienia wskazanej w § 4 ust. 1 umowy, w której nastąpi odstąpienie lub wypowiedzenie od Umowy?*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **(ZAPYTANIE NR 13)**

#### **Pytanie 1 Dotyczy § 2 ust. 6, 8 wzoru umowy**

Prosimy o wykreślenie obowiązku ustanowionego treścią §2 ust. 6, 8,

ewentualnie zaś jego dookreślenie, poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi?

Zwracamy uwagę na treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie krąg osób ograniczony do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych. Ponadto, mając na uwadze zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, natomiast zaproponowany przez zamawiającego zapis umowy wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;
- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;
- w konsekwencji zaś, na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w § 2 ust. 6, 8. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że w/w obowiązek dotyczy jedynie dostaw o łącznym ciężarze powyżej 576 kg lub ciężarze pojedynczej paczki powyżej 12 kg. Apteka znajduje się na poziomie -1, odległość od windy do wejścia do szpitala oraz od windy do magazynu głównego apteki wynoszą około 10m. Natomiast odległość od windy do magazynu płynów infuzyjnych, magazynu środków dezynfekcyjnych i magazynu materiałów opatrunkowych wynosi około 35m. Metraż apteki wynosi ok 80m<sup>2</sup> bez ciągów komunikacyjnych.**

#### **Pytanie 2 Dotyczy § 2 ust. 16 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie §2 ust. 16, który nakłada obowiązek informowania Zamawiającego o ewentualnych brakach produkcyjnych w terminie przynajmniej do 14 dni przed wystąpieniem tych braków? Wykonawca wyjaśnia, że rynek ochrony zdrowia, także w zakresie dostępności danych produktów jest dynamiczny i zwykle wykonawca o braku danego produktu dowiaduje się od dostawcy późno, nawet w terminie krótszym niż wskazany termin 7 dni przed spodziewanym terminem braków. Ewentualnie, w razie braku zgody na powyższe, Wykonawca prosi o zmianę poprzez dodanie na końcu tego postanowienia po przecinku części zdania o treści: „o ile otrzymał w ww. terminie powyższą informację od dostawcy leków”. Powyższa zmiana jest partnerskim rozwiązaniem, nakazującym współdziałanie Zamawiającego i Wykonawcy jednak z realnym dookreśleniem faktycznych zdarzeń, w których Wykonawca dowiaduje się o braku produkcyjnym danego produktu często dopiero po złożeniu zamówienia przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Ponadto informuje, że w w/w paragrafie znajduje się zapis „o ile otrzymał w ww. terminie powyższą informację od dostawcy leków.”**

#### **Pytanie 3 Dotyczy § 2 ust. 23 oraz § 4 ust. 4 wzoru umowy**

Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.



KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, na modyfikację wzoru treści umowy w § 2 ust. 23 oraz § 4 ust. 4. Zamawiający ustala ilość przedmiotu zamówienia na podstawie zużycia za ostatnie 12 m-cy, jednak nie jest w stanie przewidzieć ilości pacjentów, zmiany wytycznych i rekomendacji w leczeniu chorób, a także zasad kontraktowania, o których to decyduje NFZ, a nie Zamawiający. Ponadto Zamawiający w ust. 4 wskazuje maksymalną wartość o ile może ulec zmniejszenie wartości przedmiotu umowy.**

#### **Pytanie 4 Dotyczy § 5 ust. 1 oraz ust. 4 wzoru umowy**

Biorąc pod uwagę fakt, że ewentualna dostawa towarów z krótszym niż 12-miesięczny termin ważności odbywała się będzie wyłącznie po wcześniejszym udzieleniu na nią zgody przez Zamawiającego, to sytuacja taka będzie wyłączona spod obowiązku bezpłatnej wymiany na towar z dłuższym terminem przydatności (nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy) niezwłocznie po tym, kiedy taka partia pojawi się na rynku?

**Odp. Jeżeli dostawa towarów z krótszym niż 12-miesięcznym terminem ważności odbędzie się po wcześniejszym udzieleniu na nią zgody przez Zamawiającego, to nie dotyczy jej obowiązek bezpłatnej wymiany na towar z dłuższym terminem przydatności (nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy) niezwłocznie po tym, kiedy taka partia pojawi się na rynku.**

#### **Pytanie 5 Dotyczy § 6 ust. 1 lit. b) oraz § 6 ust. 2 wzoru umowy**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust. 1 lit. b) oraz §6 ust. 2 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 6 Dotyczy § 8 ust. 2 pkt. 1, 2 wzoru umowy**

Prosimy o ograniczenie terminu na jaki możliwe będzie ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 6 miesięcy.

Wyjaśniamy, że zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości przedłożenia czasu trwania umowy do 4 lat jest nieproporcjonalnie duże w stosunku do terminu podstawowego. W wyroku z dnia 20.09.2021 r. nr KIO 2450/21 (Legis nr 2839179) Izba krytycznie odnosi się do tego rodzaju modyfikacji: „W przedmiotowym postępowaniu w świetle postanowień projektu umowy dotyczących opcji, wykonawca w stosunku do przeważającego zakresu przedmiotu zamówienia nie zna ostatecznego czasu trwania usługi ani poszczególnych okresów jej trwania, ani okoliczności, od których zależy, czy zamawiający skorzysta z opcji. Przy czym podkreślić należy, że o ile niepewność wykonawców co do skorzystania przez zamawiających z prawa opcji jest naturalną cechą tej instytucji, o tyle w niniejszym stanie faktycznym, niepewność ta dotyczy przedmiotu zamówienia w zdecydowanie przeważającej jego

części (44 miesiące opcji wobec 3 miesięcy zamówienia podstawowego) i w dodatku bez dookreślenia dalszych zasad, na jakich będzie realizowana opcja.”

Powyższe naruszenie art. 99 ust. 1 PrZamPubl wiąże się też z naruszeniem art. 16 PrZamPubl, w kontekście braku zachowania przez zamawiającego zasady przejrzystości, a ponadto wiąże się z naruszeniem art. 353<sup>1</sup> KC, gdyż projekt umowy w zakresie dotyczącym opcji sprzeciwia się ustawie, a także zasadom współżycia społecznego. Za nieuprawnione należy bowiem uznać takie ukształtowanie stosunku, które nie pozwala wykonawcy poznać wiedzy co do przeważającego zakresu umowy, a w konsekwencji co do ryzyka związanego z realizacją tej umowy. Również w wyroku o sygn. akt KIO 1807/12 Izba wyraziła pogląd, zgodnie z którym „mimo braku wyraźnego ograniczenia, nie było celem ustawodawcy stworzenie podstawy prawnej do zaistnienia sytuacji, w ramach której zamówienie podstawowe będzie miało charakter mniejszościowy wobec zamówienia objętego prawem opcji”. W ww. wyroku Izba wskazała zatem, że nie ma przeszkód, aby zamówienie przewidywało prawo opcji, lecz jako pewny margines realizacji całego zamówienia, nie zaś jako jego przeważającą część.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie informujemy, że ewentualne zmiany umowy, wymaga aneksu do umowy, a więc również zgody Wykonawcy, jeżeli Wykonawca nie wyrazi zgody na jej przedłużenie, aneks nie zostanie zawarty.**

#### **Pytanie 7 Dotyczy § 14 ust. 1, 8 wzoru umowy**

Jeżeli jako najkorzystniejsza zostanie wybrana oferta wykonawcy będącego hurtownią farmaceutyczną, to prosimy o zmianę tych zapisów poprzez określenie, że wykonawca jest dysponentem przedmiotu użyczenia, ponieważ jego właścicielem pozostaje producent.

**Odp. Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy w § 14 ust. 1, 8, który otrzymuje brzmienie:**

- a) § 14 ust. 1: „Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem przedmiotu użyczenia lub dysponentem przedmiotu użyczenia, w zakresie Pakietu nr \_\_\_\_\_ tj. \_\_\_\_\_ (nazwa, typ, ilość sztuk); przedmiot ten jest kompletny, bez wad i nie jest obciążony prawami na rzecz osób trzecich oraz, że przedmiot użyczenia posiada wszelkie dokumenty wymagane prawem dopuszczające go do użytkowania w placówkach ochrony zdrowia, jak też posiada wszelkie wymagane prawem - certyfikaty i atesty oraz instrukcje obsługi w języku polskim. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania na każde wezwanie dokumentów potwierdzających spełnienie powyższych wymogów. Wykonawca ma obowiązek przedstawić dokumenty w terminie 5 dni roboczych od dnia wezwania.”
- b) § 14 ust. 8 „Przedmiot użyczenia pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Wykonawcy lub dysponenta przedmiotu użyczenia. W związku z powyższym koszt ubezpieczenia przedmiotu użyczenia ponosi jego właściciel”

#### **(ZAPYTANIE NR 14)**

##### **Pytanie 1 Dotyczy § 6 ust. 4 wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 6 ust. 4 wzoru umowy w ten sposób, że: „Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto”?

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.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru treści umowy w § 6 ust. 4.**

**Ponadto Zamawiający, działając zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje modyfikacji wzoru treści umowy w § 10 ust. 5, który otrzymuje brzmienie: „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 zakresie pakietu lub pozycji, których zdarzenie dotyczy, za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia. Rozwiązanie umowy w takim przypadku nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę i nie będzie skutkowało konsekwencjami określonymi w § 6 ust. 3 4 umowy.”

W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza na swojej platformie zakupowej <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1056542> uaktualnione następujące dokumenty:

- 1) 9\_ZP\_2025\_FORMULARZ\_CENOWY\_Załącznik\_nr\_2\_do\_SWZ\_ZMIANA\_2 (zmieniony pakiet nr 3, 9, 14, 21, 23 )
- 2) 9\_ZP\_2025\_SWZ\_UMOWA\_Załącznik\_nr\_6\_do\_SWZ\_ZMIANA\_1

Z poważaniem

**Z upoważnienia Dyrektora**

**Radosław Jabłoński**  
Zastępca Kierownika Działu  
Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1056542>
- 2) A/a

---

Sprawę prowadzi: Radosław Jabłoński; e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl