

SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 16.06.2020r.

DZPZ-530-Zp/30/PN-29/20

**Wykonawcy – wszyscy**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-29/20**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie 1.**

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

**Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:**

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki.

**Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie.**

**Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.**

**Pytanie 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**Odp. Nie. Zmiana fiołki na ampulkę i odwrotnie wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

**Pytanie 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampulko-strzykawkę?

**Odp. Nie. Zmiana fiołki lub ampułki na ampulkostrzykawkę i odwrotnie wymaga indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego – w pytaniu nie sprecyzowano, którego produktu dotyczy.**

**Pytanie 4.**

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

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 5.**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

**Odp. Zamawiający dopuszcza zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, wyłącznie dla produktów**



niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.

**Pytanie 6.**

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. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

**Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 9** (Preparat sojowy, wolny od białek mleka krowiego i laktozy, przeznaczony dla niemowląt powyżej 6 miesiąca życia.)

Czy w pakiecie nr 32 pozycja 9 zamawiający dopuszcza wycenę produktu: dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku nietolerancji laktozy i przy bieguncie. Produkt nie zawiera laktozy, konfekcjonowany w opakowaniach 400 g

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 32 pozycje 6 i 7**

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA, proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 6 i 7 w pakiecie nr 32 ilości opakowań wymaganych przez zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 gram.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby łączna ilość gram była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 32 pozycja 3**

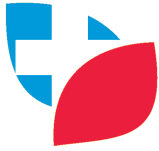
Czy w pakiecie nr 32 pozycja nr 3 zamawiający dopuszcza wycenę mleka początkowego przeznaczonego do żywienia niemowląt od urodzenia, które nie mogą być karmione piersią. Zawiera unikalną kompozycję oligosacharydów GOS/FOS w stosunku 9:1 oraz 100 % laktozy. Ponadto zawiera unikalną kompozycję tłuszczów. Zawartość białka 1,3 g w 100 ml gotowego produktu. Produkt posiada opatentowane ergonomiczne opakowanie bez bisfenolu A i ftalanów. Produkt konfekcjonowany jest w opakowaniach 70 ml x 24 sztuki.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o podanie pełnej ilości opakowań ww produktu do wyceny

**Odp. Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić zamiennie 566 opakowań 70 ml x 24 sztuki.**

**Pytanie 10. Dotyczy pakietu nr 35 pozycja 6**

Czy w pakiecie nr 35 pozycja 6, w związku z oświadczeniem o braku dostępności produktu Humana MCT 350g, zamawiający dopuści produkt podobny składem - Bebilon Pepti MCT 450g z



przeliczeniem ilości. Jeżeli tak, jaką ilość produktu należy wycenić w postępowaniu? W załączniku przesyłam oświadczenie firmy Humana (załącznik nr 1 do zapytania)

*zał. nr 1 do zapytania zamieszczono jako osobny plik.*

**Odp. Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić zamiennie 12 opakowań a 450g.**

**Pytanie 11. Dotyczy pakietu nr 104 pozycja 224 (Dobutamine 250 mg x 1fiol/amp.)**

Czy Zamawiający w pakiecie 104 poz.224 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek – lek obcojęzyczny?

**Odp. Zamawiający dopuszcza po warunkiem, że oferowany produkt leczniczy posiada pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydane przez Ministra Zdrowia – zgodnie z Ustawą Prawo farmaceutyczne.**

**Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 202**

Czy Zamawiający w pakiecie 202 pozycja Methylprednisolone 1G inj, dopuszcza postać 1g/10ml?

**Odp. W pakiecie 202 poz. 4 zamawiający dopuszcza postać 1g/10ml.**

**Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 202**

Czy w celu zwiększenia konkurencji poprzez możliwość przystąpienie do przetargu szerszego grona Wykonawców, i zapewnienia uczciwej konkurencji Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 202 poz. Methylprednisolone Hemisuccinate 1G i wycenę w nowo utworzonym pakiecie (methylprednisolone hemisuccinate 1G) ?

**Odp. Zamawiający nie wydziela.**

**Pytanie 14. Dotyczy pakietu nr 35 poz. nr 16**

Wskazane w pakiecie nr 35 w poz. 16 „Mleko NAN Pro 3 Proszek 350g” aktualnie w ofercie producenta dostępne jest w opakowaniu 800g (2x400g). Czy w związku z tym zamawiający wyraża zgodę na wycenę NAN OpriPro 3 800g w ilości 14 szt.?

**Odp. Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić zamiennie 12 opakowań a 800g.**

**Pytanie 15. Dotyczy pakietu nr 101 poz. nr 6**

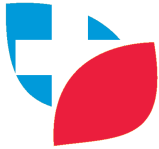
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej ? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16. Dotyczy pakietu nr 101 poz. nr 6**

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.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie 17. Dotyczy pakietu nr 104 poz. nr 636**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A, produkt równoważny pod względem składu i wskazań do stosowania?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. W pakiecie 104 pozycja 636 zgodnie z SIWZ zamawiający wymaga produktu leczniczego Suppositoria glicerini 1 g czopki x 10.**

**Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 38**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 19. Dotyczy pakietu nr 38**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 38**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 21. Dotyczy wzoru umowy**

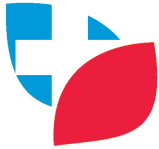
1. Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

2. Do §3 ust. 7 wzoru umowy: Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o wykreślenie zapisu, lub zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia: "Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „na ratunek” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego". Ewentualnie, w jeśli ze względu na szczególne potrzeby Zamawiającego, nie może przystać on na zaproponowane brzmienie, prosimy o dodanie słów „, z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

3. Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach



zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §4 ust. 4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

4. Do §6 ust. 2 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek rocznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym wyroby medyczne do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §6 ust. 2 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odp. Zamawiający dokonał zmiany SIWZ. §6 ust. 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:**

**„Wykonawca zapewnia termin ważności dostarczonego towaru – dłuższy niż 1 rok od daty realizacji dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego przy każdorazowej dostawie”**

5. Do §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w przypadku dostaw realizowanych w trybie „na ratunek” do wysokości 0,05% wartości niewykonanej dostawy za każdą godzinę opóźnienia?

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

6. Do §9 ust. 1 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §9 po ust. 1 prosimy o dodanie ust. 1a w brzmieniu:

„1a. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- b) wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- c) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

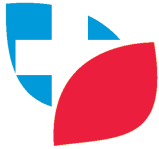
**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

## **Pytanie 22 Dotyczy pakietu nr 125,126 Rituximab**

Czy w związku z tym, że na rynku obecnie istnieje 3 Producentów leku Rituximab i ceny rynkowe na leki biopodobne uległy znacznemu obniżeniu i są dużo niższe niż cena leku oryginalnego Mabthera, Zamawiający w celu uzyskania oferty atrakcyjnej cenowo wyraża zgodę na przeniesienie z pakietu 126 do pakietu 125 ilości Rituximabu według poniższej zamieszczonych wyliczeń ?

W pakiecie nr 265 mamy: 136 dawek podskórnych, czyli dla  $136 / 7 =$  ok. 20 pacjentów.

W pakiecie 126 postaci iv. przeznaczonej do inicjacji terapii podskórnej mamy dla ok. 226 pacjentów i to z uwzględnieniem strat leku.



Zatem oczywiste jest, że zamawiający zamierza wykorzystać produkt MabThera nie tylko do inicjacji terapii podskórnej – ponad 90% zamówionej ilości będzie stosowane poza tym wskazaniem, czyli tam, gdzie wymaganie zgodności z ChPL MabThera sc. nie ma uzasadnienia.

Nadmiar postaci iv. w pakiecie 126 dotyczy ponad 200 pacjentów, co wskazuje na intencję użycia MabThery w sposób inny, niż zadeklarowany w komentarzu z gwiazdką, który brzmi:

„\*\* oferowany produkt leczniczy musi umożliwiać prowadzenie programu lekowego leczenia chłoniaków w zgodzie z Charakterystyką Produktu Leczniczego podskórnej postaci rituximabu”.

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację pakietu poprzez przeniesienie nadmiaru leku z pakietu 126 do 125.

**Odp. Zamawiający nie modyfikuje pakietów nr 125 i nr 126.**

**Pytanie 23. Dotyczy pakietu nr 43 poz. nr 1**

Czy Zamawiający, w ramach pakietu 43 pozycja 1, wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt leczniczy Keytruda (pembrolizumab), koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji; 25 mg/ml, 4 ml, w równoważnej ilości w przeliczeniu na mg?

Wniosek wynika z informacji, przekazanej przez Przedstawiciela Podmiotu

Odpowiedzialnego, MSD Polska Sp. z o.o., z dnia 28.06.2019r., o stałym wstrzymaniu obrotu produktem leczniczym Keytruda (pembrolizumab) proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 50 mg.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 24. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 16-23**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odp.: Zamawiający nie wydziela.**

**Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków pakowanych po 25 szt.?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x25cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.**

**Pytanie 27. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x10cm pakowany po 10szt?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ oraz z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.**

**Pytanie 28. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 19**





Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 15x10cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 21**

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 30x10cm

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 22**

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 7,5x5cm pakowany po 10szt?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ oraz z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 31. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 23**

Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie opatrunku do kaniul w rozmiarze 6x8cm pakowany po 100sztuk?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ oraz z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 32. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

**Odp.:** Zamawiający nie wydziela.

**Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 9x11cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 34. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego z wkładem chłonnym samoprzylepny w rozmiarze 10x15cm ?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 35. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 25 sztuk?

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.



**Pytanie 36. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego z centralną warstwą chłonna nieprzywierająca do rany, na kleju akrylowym w rozmiarze 10x15cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 37. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 25 sztuk?

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie oferowanej ilości, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 38. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego do wkleć z dodatkową etykietą (ramka) ułatwiająca aplikację i dodatkowymi 2 paskami do mocowania w rozmiarze 7x9cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego do wkleć z (ramka) ułatwiająca aplikację i dodatkowymi 3 paskami do mocowania w rozmiarze 9x11cm?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu z tolerancją wymiarów +/-15 % pod warunkiem, że spełnia on pozostałe wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 40. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego do wkleć na kleju akrylowym wzmocniony włókniną w rozmiarze 7x8,8cm

**Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza zaferowania produktu o wymiarach odbiegających ponad +/-15 % od wymaganych i niespełniającego pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

**Pytanie 41. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego do wkleć na kleju akrylowym ze wzmocnionymi skrzydełkami włókniną w rozmiarze 9x11cm

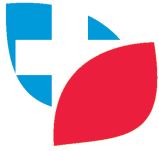
**Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza zaferowania produktu o wymiarach odbiegających ponad +/-15 % od wymaganych i niespełniającego pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

**Pytanie 42. Dotyczy pakietu nr 199 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku poliuretanowego w rozmiarze 6x7cm bez ramki i pasków?

**Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza zaferowania produktu o wymiarach odbiegających ponad +/-15 % od wymaganych i niespełniającego pozostałych wymagań określonych w SIWZ.





#### **Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr 137**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie 137 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniając podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, 4,5 cm x 4,5 cm pakowany po 3 szt oraz 2,7 cm x 2,7 cm pakowany po 5 szt

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania. Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP ( w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych). Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO



**Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację i skład. Wymagany jest hemostatyk – produkt leczniczy zawierający klej fibrynowy (fibrynogen ludzki i trombinę ludzką).

**Pytanie 44. Dotyczy pakietu nr 233**

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, w pakiecie 233 -Calcii gluconas, wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniach zawierających 5 amp.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości opakowań, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie 45. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 2,3**

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie 32 w poz.3 i poz. 2 wymaga modyfikowanych mlek początkowych przeznaczonych dla niemowląt i noworodków od dwóch różnych producentów?

**Odp.:** Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów spełniających wymagania opisane w SIWZ. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza w pakiecie nr 32 w poz. 2 i poz. 3 produkty spełniające wymagania SIWZ od różnych producentów.

2. W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie 1 proszę o uzasadnienie.

**Odp.:** Zamawiający udzielił wyjaśnienia w pytaniu 1.

**Pytanie 46. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-5 oraz pakietu nr 21 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wymaga aby leki w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3 były zarejestrowane na terytorium całej Unii Europejskiej?

**Odp.:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 47. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-5 oraz pakietu nr 21 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuszcza aby leki w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3, by objęty dodatkowym monitorowaniem?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1-5 oraz pakietu nr 21 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany przez Wykonawcę leki zawarte w zadaniu nr 20 poz. 1-5 oraz zadaniu 21 poz 1-3 posiadały własne, udokumentowane badania kliniczne w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów w zakresie interny, kardiologii, chirurgii, chirurgii onkologicznej potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania wszystkich zarejestrowanych dawek leku?

**Odp.:** Zamawiający nie wymaga.

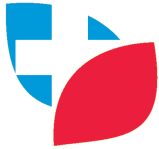
**Pytanie 49. Dotyczy pakietu nr 88 poz. 4,5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie bądź wydzielenie z pakietu nr 88 poz. 4, 5 (lek Atenololum)?

**Odp.:** Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela.

**Pytanie 50. Dotyczy pakietu nr 88 poz. 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 88 poz. 32 leku w opakowaniu zawierającym 2 fiołkę przeliczając odpowiednio ogólna ilość opakowań?



**Odp.: Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić zamiennie 894 opakowania x 2 fiołki.**

**Pytanie 51. Dotyczy par. 3.1 umowy**

Wykonawca prosi o wyjaśnienie zapisu zawartego w par. 3.1 umowy – „Odbiór towaru jest potwierdzeniem złożenia zamówienia.”. Czy oznacza to, że pomimo złożenia zamówienia Zamawiający może go nie odebrać i uważa zamówienie za niezłożone? Jakie skutki prawne rodzi w/w zdanie dla Wykonawcy, w szczególności w przypadku odmowy odbioru towaru?

**Odp.: Zamawiający zobowiązuje się do odebrania dostawy towaru zrealizowanej zgodnie ze złożonym zamówieniem. Zamawiający może nie odebrać dostawy towaru, która jest realizowana na koszt i ryzyko Wykonawcy jeżeli dostarczony towar jest uszkodzony lub niezgodny z zamówieniem.**

**Pytanie 52. Dotyczy pakietu nr 88 poz. 32**

Czy Zamawiający w par. 8.1.1. zamiast od godziny zwłoki naliczać będzie kary umowne od dnia zwłoki? Obecny zapis (24% dziennie) grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 53. Dotyczy Pakietu nr 123 poz. 2 i 3**

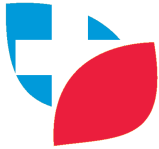
Prosimy o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 250ml i 1000ml z przeliczeniem ilości.

Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na uzyskanie niższej ceny. Dodatkowo w związku z potwierdzonym faktem nabywanie odporności niektórych mikroorganizmów na preparaty na bazie octenidyny, zaleca się stosowanie środków które zapewnią bezpieczeństwo ich stosowania. Nadmieniam również, że oferowany preparat nie ma żadnych przeciwwskazań odnośnie nabycia oporności drobnoustrojowej, bez ograniczeń czasowych w stosowaniu, zgodność farmaceutyczna z każdym opatrunkiem (również srebrnym). Wskazujemy również, że produkty zawierające dichlorowodorek octenidyny wykazują obniżoną skuteczność wobec bakterii Gram-. Są to między innymi tolerancja Pseudomonas aeruginosa na kompleks octenidyna/fenoksyetanol oraz zakażenia i zgony powodowane przez Burgholderia cepacia.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną substancję czynną i klasyfikację.**

**Pytanie 54.**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiołkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?



**Odp.:** Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki lub kapsułki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do polykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej lub kapsułki.

Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany (np. amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie) dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

#### Pytanie 55.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl,draż,amp,kaps,fiol,gramów,kg) była zgodna ze SIWZ?

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SIWZ. Zamawiający dopuszcza zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, wyłącznie dla produktów niebędących produktami leczniczymi, które nie są przeznaczone do jednorazowego użycia pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości, aby łączna ilość g, kg, ml, litrów itd. była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę. Pozostałe zmiany gramatury lub objętości opakowań, których ilość lub wielkość jest wyrażana w jednostkach masy lub objętości, dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu.

#### Pytanie 56.

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

**Odp.:** Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

#### Pytanie 57.

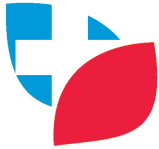
Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

**Odp.:** Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.

#### Pytanie 58. Dotyczy pakietu nr 171

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga preparatu anagrelide hydrochloride, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wymaga preparatu Anagrelide hydrochloride do leczenia chorych z klirens kreatyniny 30-50 ml/min – potwierdzone zapisem ChPL. Większość pacjentów starszych leczonych w Oddziale Dziennym Anagrelidem ma klirens kreatyniny w przedziale 30-



60 ml/min (częste zmiany związane z wiekiem). Brak dostępu do leku o ww. charakterystyce pozbawi tych chorych możliwości leczenia.

**Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 171**

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

**Odp.:** Tak, zamawiający wymaga preparatu Anagrelide ze wskazaniem do leczenia nie tylko w drugiej, ale także w pierwszej linii terapii, potwierdzone zapisem w ChPL. Ponad połowa chorych leczonych w tut. ośrodku otrzymuje Anagrelide w 1 linii leczenia zgodnie ze standardami postępowania w hematologii. To w większości młode osoby (w wieku 30-50 lat). Do kontynuacji terapii niezbędny jest dostęp do leku o powyższej charakterystyce.

**Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 100 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i wydzieli z pakietu nr 100 pozycję nr 4 Tetanus immunoglobulin Amp./Fioł.250jm x 1 szt do osobnego pakietu? Państwa zgoda pozwoli na złożenie przez oferentów korzystniejszej cenowo oferty handlowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o ponowne określenie wysokości wadium dla obu pakietów.

**Odp.:** Zamawiający nie wydziela.

**Pytanie 61. Dotyczy pakietu nr 288 poz. 1,2,3,4,5,7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 62. Dotyczy pakietu nr 288 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 63. Dotyczy pakietu nr 288 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje w pozycji nr 5 opatrunku UrgoClean w rozmiarze 15cmx20cm. Opatrunek UrgoClean nie występuje w rozmiarze 20cmx20cm.

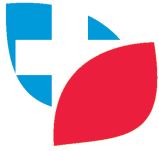
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 288 poz. 5 opatrunek UrgoClean w rozmiarze 15 cm x 20 cm w ilości 50 sztuk.

**Pytanie 64. Dotyczy wzoru umowy**

prosimy o dopisanie do umowy poniższych punktów:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które





uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

#### **Pytanie 65. pakiet nr 294 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 294 pozycje nr 1 i 2 omyłkowo nie wpisał leku Paliperidonum amp.-strzyk. x 1 odpowiednio w dawkach 25mg i 50 mg?

Lek ten nie znajduje się na aktualnej liście leków refundowanych (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2020 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 marca 2020 r).

Ponadto firma Janssen – Cilag Polska sp. z o.o. przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutor leku Xeplion nie posiada w swojej ofercie dawek 25mg i 50 mg.

W związku z powyższym prosimy o wykreślenie z pakietu nr 294 pozycji 1 i 2 lub wydzielenie tych pozycji do odrębnego pakietu.

**Odp.: Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela z pakietu nr 294 poz. 1 i poz. 2. Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 294 produktów leczniczych znajdujących się na aktualnej liście leków refundowanych. W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego lek nie jest dostępny a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o jego ograniczonej dostępności.**

#### **Pytanie 66. Dotyczy § 6 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 1 roku do 6 miesięcy od daty realizacji dostawy dla pakietów nr 142, 169, 207, 294, 306, 308

Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

#### **Pytanie 67. Dotyczy § 3 ust. 2 i 7 wzoru umowy – dostawy „na ratunek”**





SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
**im. dra Alfreda Sokołowskiego**  
w Wałbrzychu



Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 142, 169, 207, 294, 306, 308 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na ratunek” w ciągu jednej doby od złożenia zamówienia również w dni wolne od pracy, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 2 i 7 wzoru umowy w zakresie dostaw „na ratunek” nie dotyczą pakietów nr nr 142, 169, 207, 294, 306, 308.

**Odp.: Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**