

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 16

zestaw 1 [zam.: 04.05.2023]	2
zestaw 2 [zam.: 19.05.2023]	3
zestaw 3 [zam.: 26.05.2023]	11

zestaw 1

zam.: 4.05.2023 r.

1**Pytanie:**

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

przykładowo:

Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktów zgodnie z opisem w SWZ, rozdz. 5.2.

2**Pytanie:**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem w SWZ, pkt. 5.2.5:

W przypadku, gdy produkt leczniczy został wycofany z produkcji i nie ma równoważnego prosimy o zadanie pytania z podaniem nazwy produktu, pakietu i pozycji w pakiecie - Zamawiający w takiej sytuacji poda do wiadomości, które pozycje w pakiecie należy wykreślić.

3**Pytanie:**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem w SWZ, pkt. 5.2.5:

W przypadku, gdy produkt leczniczy został wycofany z produkcji i nie ma równoważnego prosimy o zadanie pytania z podaniem nazwy produktu, pakietu i pozycji w pakiecie - Zamawiający w takiej sytuacji poda do wiadomości, które pozycje w pakiecie należy wykreślić.

4**Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający oczekuje produktów zgodnie z opisem w SWZ, rozdz. 5.2.1.

5**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający oczekuje produktów zgodnie z opisem w SWZ, rozdz. 5.2.1.

1

[pakiet 1, poz. 30](#)**Pytanie:****a.**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

b.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie:

W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

2

[pakiet 1, poz. 37](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaferowania produktu zgodnego z opisem w SWZ.

3

[projekt umowy: § 3 ust. 4](#)**Pytanie:**

Prosimy o zmianę na zapis

w przypadku zestawów wytwarzanych przez OR POLATOM zmiana lub bez kosztowa anulacja może być dokonana nie później niż na 3 dni przed terminem dostawy, w przypadku generatora do godz. 12 w środę w tygodniu poprzedzającym dostawę, w przypadku towarów importowanych na 2 tygodnie przed planowaną dostawą.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis § 3 ust. 4 projektu umowy (załącznik nr 4c do SWZ):

Zmiana lub bez kosztowa anulacja może być dokonana nie później niż na 3 dni przed terminem dostawy, w przypadku generatora do godz. 12 w środę w tygodniu poprzedzającym dostawę, w przypadku towarów importowanych na 2 tygodnie przed planowaną dostawą.

Jednocześnie Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia przez Wykonawcę w formularzu ofertowym pochodzenia każdego produktu.

4

[projekt umowy: § 4 ust. 13](#)**Pytanie:**

Wnosimy o jego **usunięcie** w związku z zapisami par. 8 ust. 6.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

5 [projekt umowy: § 8 ust. 1](#)**Pytanie:**

Prosimy o **zmianę** kwoty 500,00 zł na kwotę 50,00 zł (pięćdziesiąt złotych zero groszy) lub ustalenie kar umownych na poziomie 1% od wartości opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki ale nie więcej niż 50,00 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

6 [projekt umowy: § 8 ust. 2](#)**Pytanie:**

Prosimy, aby zapis brzmiał:

Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w ciągu 7 dni od ich otrzymania w formie pisemnej (faksem, emailem, pocztą) i następnie do uzupełnienia braków ilościowych lub wad jakościowych z najbliższej produkcji po dacie uznania reklamacji za zasadną

oraz o **zmianę** kwoty 3 000 zł na kwotę 500,00 zł (pięćset złotych zero groszy).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

7 [projekt umowy: § 8 ust. 3](#)**Pytanie:**

Prosimy o zastąpienie zapisu

całkowitego wynagrodzenia umownego brutto

zapisem

niezrealizowanej części umowy

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis § 8 ust. 3 projektu umowy (załącznik nr 4c do SWZ):

W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po jednej ze Stron, Strona uprawniona może żądać od Strony zobowiązanej zapłaty kary umownej w wysokości 15 % (słownie: piętnaście procent) niewykorzystanego wynagrodzenia umownego brutto.

8 [formularz cenowy: pakiet 46](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 46 zestaw posiadający dopuszczenie do obrotu jako produkt leczniczy w kraju producenta, a który może być sprowadzony w procedurze importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia przez Wykonawcę w formularzu ofertowym pochodzenia każdego produktu.

9 [formularz cenowy: pakiet 46](#)**Pytanie:**

Ponadto oświadczamy, że w przypadku zestawów nie jesteśmy w stanie spełnić warunku 9-12 miesięcznego terminu przydatności do użycia.

Wytwarzane przez nas zestawy i sprowadzane od innych wytwórców mają termin ważności od 6 do 12 miesięcy licząc od daty produkcji i są sprzedawane sukcesywnie do wyczerpania serii produkcyjnej.

Prosimy o wprowadzenie zapisu, że termin ten będzie nie krótszy niż 2- 3 miesiące.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

10 [formularz cenowy: pakiet 44](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 poz. 1 i 2 zestawy posiadające dopuszczenie do obrotu jako produkt leczniczy w kraju producenta, a które są sprowadzane w procedurze importu docelowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia przez Wykonawcę w formularzu ofertowym pochodzenia każdego produktu.

11

[pakiet 3, poz. 10](#)**Pytanie:**

Czy w Pakiet 3 poz. 10 Zamawiający wymaga, aby **dexamethasone** posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający nie wskazywał w żadnym punkcie SWZ takich wymagań.

12

[pakiet 44, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu i jednocześnie dopuści do wyceny

Makro Albumon, 2mg, prosz. d/sp. zaw. d/wstrz., (i.doc), 6 fiol

lek sprowadzany na import docelowy z terminem dostawy 14 dni od zamówienia do apteki szpitalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13

[pakiet 46](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny

Ceretec, 500 mcg, zest. do sporz. prep. radiof., (i.doc), 5 fiolek

lek dostępny na import docelowy z terminem dostawy 14 dni od zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ.

14

Pytanie:

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

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.9:

Zamawiający zezwala na zamiany postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu i postaci o przedłużonym uwalnianiu przy zachowaniu dawki produktu leczniczego oraz tej samej drogi podania.

15

[pakiet 3, poz. 12](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 12 dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

16

pakiet 3, poz. 26

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz 26 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 butelek?

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

17

pakiet 6, poz. 5

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz 5 wyrazi zgodę na wycenę szczepionki w opakowaniu x 10 amp-strz? Lek konfekcjonowany i sprzedawany w opakowaniu x 10 amp-strz.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

18

pakiet 37, poz. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz 1 wymaga preparatu

Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans)

stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu zgodnego z opisem, oraz wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

19

pakiet 37, poz. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający w pakiecie 37 poz 1 wymaga preparatu

Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans)

o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu zgodnego z opisem, oraz wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

20

pakiet 1, poz. 2

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 2 do wyceny lek w postaci tabletki?

Odpowiedź:

Tak.

Ale zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.18:

Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

21

pakiet 1, poz. 14

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 14 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź:

Tak.

Ale zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.18:

Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

22

pakiet 1, poz. 17

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 17 do wyceny lek pakowany po 180 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem tj. 1 opakowanie pozwoli to na zaoferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Nie.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.10:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty nie zawierały więcej niż 100 sztuk postaci tabletkowych w jednostkowym opakowaniu.

23

pakiet 1, poz. 22

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 22 do wyceny żel w gramaturze 100g z odpowiednim przeliczeniem tj. 13 opakowań pozwoli to na zaoferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

24

pakiet 1, poz. 28

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 28 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź:

Tak.

Ale zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.18:

Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

25

pakiet 1, poz. 38

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 38 do wyceny lek w postaci kapsułki twardej?

Odpowiedź:

Tak.

Ale zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.18:

Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

26

pakiet 2, poz. 4÷6, 9, 16, 30÷31, 50÷51, 54

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 4;5;6;9;16;30;31;50;51;54; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź:

Tak.

Ale zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.18:

Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy oraz zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.1:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem chemicznym i spektrum działania przy zachowaniu tej samej drogi podania.

27

pakiet 2, poz. 13

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 13 do wyceny lek pakowany po 20 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 45 opakowań pozwoli to na zaoferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

28

pakiet 2, poz. 20

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 20 do wyceny lek pakowany po 56 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 opakowań pozwoli to na zaoferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań. W przypadku zaoferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

29

pakiet 2, poz. 37

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 37 do wyceny lek pakowany po 40 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 15 opakowań pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

30

pakiet 2, poz. 42

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 42 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 28 opakowań pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

31

pakiet 2, poz. 52

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 52 do wyceny lek pakowany po 28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 43 opakowań pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak,

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

32

pakiet 2, poz. 53

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 53 do wyceny lek pakowany po 28 tabletek z odpowiednim przeliczeniem tj. 22 opakowań pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampulek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

33[pakiet 2, poz. 54](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 54 do wyceny lek pakowany po 30 tabletek powlekanych z odpowiednim przeliczeniem tj. 14 opakowań pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

34[pakiet 4, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 6 do wyceny lek pakowany po 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem tj. 400 fiołek pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

35[pakiet 4, poz. 10](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 10 do wyceny lek pakowany po 1 fiołce z odpowiednim przeliczeniem tj. 2500 fiołek pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

36[pakiet 22, poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 poz. 7 do wyceny lek pakowany po 20 pojemników z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 pojemników pozwoli to na zaferowanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Tak.

Zgodnie z wytycznymi w pkt. 5.2.3:

Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsulek, ampułek, fiolek, flakonów, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji. Zamawiający wymaga zaferowania pełnych opakowań. W przypadku zaferowania produktu o innej ilości sztuk wskazanych w specyfikacji można ilość oferowanych opakowań zaokrąglić w górę.

1

[pakiet 31](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 31 Zamawiający dopuszcza opakowanie typu butelka obsługiwane każdym rodzajem linii do infuzji?

Odpowiedź:

Tak.

2

[pakiet 33, poz. 2](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 33 pozycja 2 Zamawiający zgadza się za zaoferowanie produktu
Piperacillinum + Tazobactamum pakowanego * 10?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z rozdziałem 5.2.3 SWZ.

3

[pakiet 19, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 19 poz . 1 Zamawiający dopuszcza opakowanie typu fiolka?

Odpowiedź:

Nie. Zgodnie z rozdziałem 5.2.13 SWZ:

Dotyczy pakietu 19: Zamawiający wymaga, aby opakowaniem zaoferowanego produktu był flakon lub butelka z polietylenu lub worek.

4

[pakiet 4, poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy w pakiecie 4 poz. 7 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat **Meropenem** posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

5

[pakiet 7, poz. 3](#)**Pytanie:**

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 7, pozycja nr 3, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako wskaźnika hipoksji tkankowej (niedotlenienia tkanek)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

6

[pakiet 7, poz. 8÷9](#)**Pytanie:**

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 7, pozycja nr 8, 9, Zamawiający potwierdza, że oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie ze SWZ.

7

[pakiet 19, poz. 1](#)**Pytanie:**

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 19, pozycja nr 1, (**Paracetamol**), Zamawiający oczekuje zaferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane powyżej objętości 30ml np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

8

[pakiet 19, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 19, pozycja nr 1, (**Paracetamol**), oczekuje zaferowania w/w preparatu w opakowaniu wykonanego z polietylenu, które gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego (fiolka) w stosunku do opakowania wykonanego z polietylenu.

Różnica ta wynosi ok. 65 gramów na opakowaniu jednostkowym.

W przypadku gdy Zamawiający określił liczbę preparatu Paracetamolu 10mg/ml a 100ml w 12 miesięcznym zapotrzebowaniu, różnica pozwoli na zmniejszenie ciężaru oraz gabarytów odpadów w zaplanowanym okresie, co przełoży się na obniżenie kosztów jakie ponosi Zamawiający na utylizację w/w asortymentu?, (według wyliczenia średniej ceny rynkowej na Paracetamol 10mg/ml a 100 ml, przy ilości wyspecyfikowanych 4 300 szt. w okresie 12 miesięcy, szpital zaoszczędza około 2 000,00 tyś. złotych).

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisami zawartymi w rozdziale 5.2.13 SWZ:

[Dotyczy pakietu 19: Zamawiający wymaga, aby opakowaniem zaferowanego produktu był flakon lub butelka z polietylenu lub worek.](#)

9

[pakiet 2, poz. 27](#)**Pytanie:**

Czy w Pakiecie 2 poz. 27 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu **Lacto Dr**, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/kaps?

Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający wymaga produktu zgodnego z opisem i zarejestrowanego jako lek. Zgodnie z rozdziałem 5.2.18 SWZ:

[Dotyczy pakietu 1 poz. 2 oraz pakietu 2 poz. 27: Zamawiający wymaga zaferowania produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.](#)

10

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 3 ust. 2 i 9](#)**Pytanie:**

Ze względu na rozbieżności w terminie dostaw leków „na cito” prosimy o podanie obowiązującego terminu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy § 3 ust. 2.

Natomiast § 3 ust. 9 – należy rozumieć:

od terminów określonych w ust. 2: czyli po przekroczeniu terminu o 1 dzień lub w przypadku Cito po przekroczeniu jeszcze 2 godzin (8 godz. + 2 godz.).

11 *projekt umowy (załącznik nr 4a): § 3 ust. 9***Pytanie:**

Jeśli prawidłowy, obowiązujący termin dostaw „na cito” wynosić będzie 2 godziny to prosimy o jego wydłużenie do 10 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

12 *projekt umowy (załącznik nr 4a): § 3 ust. 9***Pytanie:**

Prosimy o dopisanie do §3 ust. 9 wzoru umowy następującej treści:

Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z § 3 ust. 8:

Wykonawca gwarantuje datę przydatności towaru do użytku nie krótszą niż 2/3 terminu ważności. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo za zgodą Zamawiającego.

13 *projekt umowy (załącznik nr 4a): § 4 ust. 17***Pytanie:**

Prosimy o **zmianę** treści §4 ust. 17 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że ustala się poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający Strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie od 10% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §4 ust. 17 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

W tym miejscu – celem uzupełnienia treści uprzednio złożonego pytania – wskazujemy, że powyższy zarzut odnieść można również do §4 ust. 17 pkt 5) wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 50% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 18 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianą projektu umowy.

14

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 8 ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie zwykłym poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14, 75% w skali roku (tj. wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych), liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (tj. 5% x 365 dni).

14a

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 8 ust. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie cito, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 43800% w skali roku (tj. 5% x 24h x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

15

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 8 ust. 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie cito, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 43800% w skali roku (tj. 5% x 24h x 365 dni).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

16

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 8 ust. 3, 4](#)**Pytanie:**

Ze względu na niejednoznaczne zapisy prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli i czym się różnią określenia: **niewykonanie przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem**, a **niewykonania przedmiotu zgodnie z treścią złożonej oferty**.

Prosimy o wskazanie jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli oraz jakie przypadki: niewykonania przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem niewykonania przedmiotu zgodnie z treścią złożonej oferty skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianą projektu umowy.

17

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 5 ust. 3, 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego naliczania kary umownej za niewykonania przedmiotu umowy zgodnie z zamówieniem/ niewykonania przedmiotu umowy zgodnie z treścią złożonej oferty poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 2% liczone od wartości nieprawidłowo wykonanego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

18

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 5 ust. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia, za opóźnienie świadczenia, przewidziana jest kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni).

Odpowiedź:

§ 5 projektu umowy dotyczy podwykonawstwa.

19

[projekt umowy \(załącznik nr 4a\): § 5 ust. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **naliczanie** kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

20

[projekt umowy \(załącznik nr 4c\): § 3 ust. 2 pkt 1](#)**Pytanie:**

Ze względu na to, że preparaty z zakresu pakietu nr 44 i 46 sprowadzane są w ramach importu, prosimy o wydłużenie okresu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianą projektu umowy.

21

[projekt umowy \(załącznik nr 4c\): § 4 ust. 18 pkt 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na **zmianę** §4 ust. 18 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 10% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §4 ust. 18 pkt 1) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone.

Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmianą projektu umowy.

22

[projekt umowy \(załącznik nr 4c\): § 8 ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie zwykłym poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

23*projekt umowy (załącznik nr 4c): § 8 ust. 2***Pytanie:**

Ze względu, że produkty z pakietu nr 44 i 46 sprowadzane są w ramach importu, prosimy o **wydłużenie** okresu wymiany towaru na wolny od wad do 14 dni od wszczęcia postępowania reklamacyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

24*projekt umowy (załącznik nr 4c): § 8 ust. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **zmianę** zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

25*projekt umowy (załącznik nr 4c): § 8 ust. 3***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **naliczanie** kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.