

## **WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy przetargu na dostawę produktów farmaceutycznych.  
Nr postępowania ZP/20/18

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art.38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

### **1. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz.20.**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 20 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Zamawiający wymaga aby probiotyk był lekiem a nie środkiem spożywczym.**

### **2. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz.20.**

1) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aktualnie stosowanego przez Zamawiającego produktu ProbioDr. zawierającego w swoim składzie 2 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w kapsułce (w takim samym łącznym stężeniu i stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ)? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu

**Zamawiający wymaga aby probiotyk był lekiem a nie środkiem spożywczym.**

2) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr., zawierającego w swoim składzie 6 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG* w kapsułce, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu

**Zamawiający wymaga aby probiotyk był lekiem a nie środkiem spożywczym.**

### **3. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.1.**

1) Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 1 (BUDESONID\* 0,5mg/ml amp. 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Zamawiający nie dopuszcza.**

2) Czy w pakiecie Nr 1 poz. 1 (BUDESONID\* 0,5mg/ml amp. 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Tak**

### **4. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 3.**

Czy Zamawiający w Pakiet 2, poz. 3 (MARCAINE Spinal heavy 0,5% 5 mg/ ml 5) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezjologicznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Tak**

### **5. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający dopisze w par. 2.14, iż zakup zastępczy wadliwych towarów może zostać zrealizowany dopiero po upływie terminu do rozpatrzenia reklamacji? Obecny zapis można odczytać w ten sposób, że równolegle trwa postępowanie reklamacyjne oraz dokonywany jest zakup zastępczy. Tymczasem

reklamacja Zamawiającego może być bezzasadna, co oznacza, że zakup zastępczy był przedwczesny, a mimo to Wykonawca winien zwrócić różnicę w cenie towaru.

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **6. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.7, że termin płatności faktury wynosi 30 dni? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

**Wykonawca deklaruje termin płatności faktur w formularzu oferty oraz na Załączniku Nr 5 do SIWZ, czyli na etapie składania ofert, a nie po wyborze najkorzystniejszej oferty.**

#### **7. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający w par. 4.1.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? 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.

**Zamawiający nie będzie nadużywał tej procedury, będzie ona zarezerwowana tylko do leków bardzo ważnych, ratujących życie pacjentów, po uprzedniej konsultacji z Wykonawcą.**

**W przypadku zaprzestania produkcji którejkolwiek z części asortymentu będącego przedmiotem umowy, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w terminie 7 dni licząc od dnia zaprzestania produkcji potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania produktu oraz do przedstawienia propozycji zamiennika takiego produktu Zamawiającemu w cenie zaoferowanej za produkt farmaceutyczny w przetargu wraz z dokumentami wymaganymi w SIWZ dla danego asortymentu.**

#### **8. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby faktura zbiorcza za dany miesiąc była wstawiana do 28-go dnia danego miesiąca którego dotyczą dostawy?

**Zgodnie z odpowiedzią na pyt. nr 11.**

#### **9. Dotyczy § 2 ust.11 projektu 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust.11 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."

**Zamawiający wyraża zgodę. § 2 ust.11 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

***„Wykonawca dostarczy Zamawiającemu towar z terminem ważności nie krótszym niż 12 m-cy od dnia dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”***

#### **10. Dotyczy treści § 2 ust.14 projektu umowy**

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **11. Dotyczy § 3 ust. 3 projektu umowy.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 3 projektu umowy, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych dwa razy w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust.3 projektu umowy dotknięty jest nieważnością.

**Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru.**

**§ 3 ust. 3 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

***„Zamawiający będzie rozliczał się z Wykonawcą na podstawie faktur wystawionych przez Wykonawcę za każdą zrealizowaną dostawę towaru.”***

**Zamawiający wykreśla zapis § 3 ust. 4.**

**§ 3 ust. 6 otrzymuje brzmienie:**

***„Potwierdzeniem odbioru zamówionych produktów leczniczych jest złożenie na fakturze, pod pieczętką firmową Zamawiającego podpisu przez osobę, która faktycznie towar od Wykonawcy odebrała.”***

**12. Dotyczy zapisów z § 3 ust.10 projektu umowy.**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, 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 zapisów z §3 ust.10 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**§ 3 ust.10 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

***„Zamawiający oświadcza, że oszacował ilość zamawianego towaru z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania (uzależnione od czynników niezależnych – tj. rodzaju schorzeń u pacjentów Zamawiającego) zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru od ilości określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę i nie obciąży Zamawiającego jakimikolwiek negatywnymi konsekwencjami z tego tytułu, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości całego zamówienia.”***

**13. Dotyczy zapisu § 4 ust.1 pkt 1 i 2 projektu umowy.**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 4 ust.1 pkt 1 i 2) projektu umowy)?

**Zamawiający nie będzie nadużywał tej procedury, będzie ona zarezerwowana tylko do leków bardzo ważnych, ratujących życie pacjentów, po uprzedniej konsultacji z Wykonawcą.**

**W przypadku zaprzestania produkcji którejkolwiek z części asortymentu będącego przedmiotem umowy, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w terminie 7 dni licząc od dnia zaprzestania produkcji potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania produktu oraz do przedstawienia propozycji zamiennika takiego produktu Zamawiającemu w cenie zaoferowanej za produkt farmaceutyczny w przetargu wraz z dokumentami wymaganymi w SIWZ dla danego asortymentu.**

**14. Dotyczy zapisu § 7 ust. 2 projektu umowy**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §7 ust.2 jako niezgodnych z normami współżycia 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 ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**15.** Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Wg opinii Zamawiającego na dzień dzisiejszy w stosunku do Zamawiającego nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U. 2015. 978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U. 60. 535 z późn. zm.).**

**Zamawiający ma podpisaną umowę z Narodowym Funduszem Zdrowia do 30 czerwca 2021r. zapewniającą stały wpływ środków pieniężnych, więc w/w przesłanki nie staną się aktualne od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.**

**16.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Ze względu na ograniczenia prawne, Zamawiający nie może udzielić zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych wykonania umowy przetargowej w jakiegokolwiek postaci.**

**W opinii Zamawiającego nie będzie konieczności w trakcie trwania umowy przetargowej korzystania z narzędzi przewidzianych w Ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz Ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).**

**Mimo pogorszenia się sytuacji finansowej w roku 2018, mając na uwadze zabezpieczenie w postaci podpisanej długoterminowej umowy z NFZ, Zamawiający, zakładając że mogą wystąpić opóźnienia w spłacie poszczególnych zobowiązań wynikających z realizacji umowy, przewiduje 100% wypełnienie umowy po stronie Zamawiającego.**

**17. Dotyczy Pakietu 23 pozycja 6.**

Czy zamawiający w pakiecie nr 23 pozycja 6 miał na myśli : Dietę bezresztkową, normokaloryczną (1 kcal/ml), zawierającą mieszankę białek: serwatkowych, kazeiny, białek soi, białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100ml. Zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3, zawartość DHA+EPA nie mniej niż 30 mg/100 ml. Dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów. Opakowanie o objętości 500 ml ?

**TAK**

**18. Dotyczy Pakietu 23 pozycja 12.**

Czy zamawiający w pakiecie nr 23 pozycja 12 ze względu na ujęcie w jednej pozycji przyrządów do podaży do pompy Infinity, 800, a także obecność w pakiecie diet typu pack i butelki dopuszcza wyodrębnienie pozycji:

12a - Przyrząd do żywienia dojelitowego typu pack do pompy Infinity w ilości 600 szt.

12b - Przyrząd do żywienia dojelitowego typu uniwersalny do pompy Infinity w ilości 100szt

12c- Przyrząd do żywienia dojelitowego typu pack do pompy Flocare800 w ilości 100szt.

Razem 800 sztuk. Prośba o dopuszczenie takiego rozwiązanie podyktowana jest odrębnymi numerami katalogowymi/sprzedazowymi.

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**19. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja nr 1 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 360 opakowań?

**TAK**

**20. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 3 pozycja nr 3 na zmianę postaci proponowanego preparatu z fiolek na ampułki?

**TAK**

**21. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycja nr 1 dopuszcza opakowanie 5 szt. i wycenę 880 opakowań?

**TAK**

**22. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 8 pozycja nr 1 na zmianę postaci proponowanego preparatu z ampułek na fiołki?

**TAK**

**23. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycja nr 1 dopuszcza opakowanie 10 szt. i wycenę 40 opakowań?

**TAK**

**24. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 8 pozycja nr 2 na zmianę postaci proponowanego preparatu z kapsułek na tabletki powlekane?

**TAK**

**25. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 3.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia dotyczącego pozycji nr 3 z pakietu nr 8. Zamawiający ma na myśli AMOKSYCYLINA +KW.KLAWUL. proszek 457 mg/5 ml w objętości 35 ml, 70 ml czy 140 ml?

**140 ml.**

**26. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5, 6.**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 8 poz. 5, 6 zarejestrowane wskazanie w posocznicy oraz do podania doustnego (stosowane w leczeniu rzekomobłoniastego oraz gronkowcowego zapalenia jelit)?

**TAK**

**27. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz.26,27.**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 26, 27 w kolumnie „ilość w opak.” miał na myśli 10szt. w opakowaniu?

**TAK**

**28. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 26,27.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 poz. 26,27?, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**28. Dotyczy Pakietu Nr 6.**

Czy Zamawiający w pakiecie 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 flakonów, z możliwością przeliczenia ilości?

**TAK**

**29. Dotyczy Pakietu Nr 6.**

Czy Zamawiający w pakiecie 6 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Zamawiający dopuszcza.**

**30. Dotyczy Pakietu Nr 8 poz. 4,5,6.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 8 poz. 4,5,6?, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**31. Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 6.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 poz. 6?, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**32. Dotyczy Pakietu Nr 11.**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Zamawiający dopuszcza.**

**33. Dotyczy Pakietu Nr 16.**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu ampulka?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**34. Dotyczy Pakietu Nr 16.**

Czy Zamawiający w pakiecie 16 wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Zamawiający dopuszcza.**

**35. Dotyczy Pakietu Nr 18.**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 flakonów, z możliwością przeliczenia ilości?

**TAK**

**36. Dotyczy Pakietu Nr 18.**

Czy Zamawiający w pakiecie 18 wymaga aby, lek był w opakowaniu stojącym, samoopróżniającym się, dzięki czemu znacznie zmniejszone jest ryzyko kontaminacji leku w trakcie trwania infuzji?

**Zamawiający dopuszcza.**

**37. Dotyczy Pakietu Nr 20.**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 20 flakonów, z możliwością przeliczenia ilości?

**TAK**

**38. Dotyczy Pakietu Nr 20.**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga w pakiecie 20 opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne, sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Zamawiający dopuszcza.**

**39. Dotyczy Pakietu Nr 21 poz.1.**

Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 flakonów, z możliwością przeliczenia ilości?

**TAK**

**40. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 5 i 6**

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 5 oraz 6 w pakiecie 5 ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 g. Dotychczasowe były dostępne opakowania 450g.

W załączniku potwierdzenie wprowadzonej zmiany przez producenta.

**Ilość opakowań taka sama dla produktu o gramaturze 400g.**

**41. Dotyczy Pakietu Nr 24 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 0,75g oraz 1,5g w pakiecie 24 pozycja 1, 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**TAK**

**42. Dotyczy Pakietu Nr 24 poz.1, 2**

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 24 pozycja 1, 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-10% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań

-roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań

-mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)

-wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**TAK**

**43. Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 1, 2, 3** - Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 3 pozycja 1, 2, 3 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**TAK**

**44. Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 2, 3** - Czy zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 2, 3 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**TAK**

**45. Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 1, 2** - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w pakiecie 4 pozycja 1, 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pylalgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**TAK**

**46. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 25** - Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie 5 pozycja 25 Lignocainum Hydrochloricum WZF 1 % 20 ml x 5 fiolek?

**TAK**

**47. Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 24, 25** - Czy zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycji 24 , 25 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**TAK**

**48. Dotyczy zapisów umowy** -\_W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 12 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Zgodnie z SIWZ.**

**49. Dotyczy zapisów umowy** -\_Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

a) w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru, w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego towaru

**Zgodnie z SIWZ.**

b) za dostarczenie towaru z wadami 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonego z wadami za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia w którym dana dostawa winna być prawidłowo zrealizowana,

aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonego z wadami

**Zgodnie z SIWZ.**

c) za odstąpienie od umowy, wypowiedzenie umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (według stanu na dzień odstąpienia, wypowiedzenia lub rozwiązania umowy);

**Zgodnie z SIWZ.**

**50. Dotyczy zapisów umowy** - Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy i wykreśli zapis § 10 ust. 2: „Strony wyłączają jednak między sobą obowiązywanie art. 552 k.c.”

**Zgodnie z SIWZ.**

Podpisał:

Prezes Zarządu

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.

Marek Piotr Kiełczewski

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone  
na stronie internetowej Zamawiającego