

762  
EZP/...../20

Wrocław, 28.09.2020

**Wg rozdzielnika**

**Sukcesywna dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz kosmetyków z podziałem na 599 zadań, znak sprawy ZP/PN/42/20/LA/JHP**

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/30/20/PDM/JHP Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 306 jedyny zarejestrowany i dopuszczony na polskim rynku METHYLENBLAU o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml x 5 ampułek?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie Methylthioninium chloride Proveblue ponieważ jest to lek o nazwie międzynarodowej nie zgodnej z potrzebami zamawiającego i opisem przedmiotu zamówienia podanym w kolumnie 2 załącznika nr 1 do SIWZ czyli nie zgodna z SIWZ .**

-----  
**Pytanie nr 2**

Dotyczy pozycji 256:

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

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

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

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

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

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

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

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

#### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuści zgodnie z pkt H.8 załącznika 1 a do SIWZ oraz pkt BU załącznika nr 1 a do SIWZ.**

---

#### **Pytanie nr 3**

Prosimy o dodanie obok istniejących zapisów w SIWZ dla zadań 212,213 w punkcie 6 tabela 6.2. litera 6 tj:

Ważna koncesja lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawnia Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi, na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie.

lub

Ważne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Polski zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. z 2015 r. poz. 876).] dla oferowanych wyrobów medycznych."

Zgodnie z pkt B

#### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zgodnie z zapisami pkt 5.1.2.1 SIWZ Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże posiadanie koncesji lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawniają Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi , na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie – dotyczy wyłącznie części zamówienia obejmujących produkty lecznicze , surowców farmaceutycznych dla zad. 17,34,47,51,53,75,208,220,222,223,255,327,350,358 ,431,432, 472**

**oraz zgodnie z pkt B załącznika 1 a dla zadania nr 212, 213 zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów medycznych i nie jest wymagane dostarczenie koncesji.**

**Wobec powyższego koncesja wymagana jest w przypadku zaoferowania produktów leczniczych oraz surowców farmaceutycznych dla zad. 17,34,47,51,53,75,208,220,222,223,255,327,350,358 ,431,432, 472**

---

**Pytanie nr 4**

Pytanie dotyczy pakietu nr 140 Dobutaminum 250 mg fiol.

Czy Zamawiający w pakiecie 140 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek – lek obcojęzyczny?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terenie Polski zgodnie z pkt A załącznika nr 1 a do SIWZ.**

-----

**Pytanie nr 5**

1. Czy Zamawiający w par. 7.1.a zniesie minimalną wartość kary umownej, to jest 10zł? Przy niskich wartościowo dostawach zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.

2. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 7.1.b w ten sposób, że zamiast kary umownej w kwocie 20% zastosuje karę w wysokości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź zamawiającego**

**Ad. 1 i 2 Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

-----

**Pytanie nr 6**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Poltram w w pakiecie 1 pozycja 464 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Postępowanie nie ma pakietu nr 1 lecz zamówienie podzielone jest na 599 zadań. W zadaniu nr 464 zamawiający nie wymaga ale dopuści obok istniejących zapisów SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 300, 302 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 300 i 302 zamawiający nie wymaga ale dopuści obok istniejących zapisów SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 57 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 57 zamawiający nie wymaga ale dopuści obok istniejących zapisów SIWZ.**

4. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 55, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 55 zgodnie z opisem w kolumnie 2 załącznika nr 1 do SIWZ zamawiający wymaga BUPIVACAINI HYDROCHLORIDUM 0.5% roztwór hiperbaryczny.**

5. Czy zamawiający w w pakiecie 1 pozycja 400 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszanie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

6. Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycje 82 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 82 nie wymaga monowodzianu ale dopuszcza zgodnie z pkt BW załącznika nr 1 a.**

7. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 70, aby zaoferowany Ceftazydym był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 70 zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

8. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 w pakiecie 1 pozycja 72 zgodnie z 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).

**Odpowiedź zamawiającego**

**W zadaniu nr 72 zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

9. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 72 wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

10. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 171, 172 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zgodnie z załącznikiem nr 1 w kol. 2 w zadaniu nr 171,172 zamawiający wymaga do podania i.m. oznacza że może być podawany domięśniowo, i.v. oznacza że może być podawany dożylnie, s.c. oznacza że może być podawany podskórnie.**

**Pytanie nr 7**

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie sposobu wyliczenia ceny w pakiecie 562. Z formularza cenowego wynika, że Wykonawca wymaga zaoferowania ceny jednostkowej za opakowanie, natomiast z załącznika nr 1a wynika, że Wykonawca powinien zaproponować cenę za 1 mg. Wykonawca informuje, że w pakiecie nr 562 nie może podać ceny za miligram gdyż wszystkie dostępne na rynku dawki są w tej samej cenie co mogłoby prowadzić do rażących strat po stronie Wykonawcy. W związku z powyższym Wykonawca prosi o wykreślenie z Załącznika nr 1a sformułowania: " z zachowaniem proporcjonalności ceny za 1 mg" lub zmianę na : z zachowaniem ceny za opakowanie" .

Ponadto, Wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w miarę możliwości w formularzu cenowym informacji, że zamówienia będą składane również na dawki 100 mg oraz 75 mg.

**Odpowiedź zamawiającego**

W związku z zapytaniem zamawiający modyfikuje zapis załącznika nr 1a poz. AL.

**AL.) Dla zadania 562 Zamawiający wymaga wyceny 380 opakowań leku bez względu na dawkę . Realizacja zamówień będzie się odbywała w dawkach 75 mg, 100 mg, 125 mg w jednej cenie za opakowanie bez względu na dawkę w zależności od potrzeb .**

**Oraz zmianie ulega załącznik nr 1 SIWZ w kolumnie 4**

562	PALBOCICLIBUM*		kaps.twarde. 75 mg                    lub kaps.twarde.100 mg                    lub kaps.twarde. 125 mg	21	380
-----	----------------	--	--	----	-----

-----

#### Pytanie nr 8

Zadanie 442

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

#### Odpowiedź zamawiającego

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

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.

#### **Odpowiedź zamawiającego**

##### **Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr ..... zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

#### **Odpowiedź zamawiającego**

##### **Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

#### **Pytanie nr 9**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot (wyrób medyczny) zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim

Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

#### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zgodnie z zapisami pkt 5.1.2.1 SIWZ Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże posiadanie koncesji lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawniają Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi , na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie – dotyczy wyłącznie części zamówienia obejmujących produkty lecznicze oraz zgodnie z pkt B załącznika 1 a zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów medycznych i nie jest wymagane dostarczenie koncesji.**

**Wobec powyższego koncesja wymagana jest w przypadku zaoferowania produktów leczniczych oraz surowców farmaceutycznych**

-----

#### **Pytanie nr 10**

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniem:

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 10 mg w zadaniu nr 83, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

#### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 10 mg w zadaniu nr 83, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

#### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 10 mg w zadaniu nr 83, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5                   do           25                   °C                   czy           też
- 2-8°C oraz 25°C?



**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający                      pozostawia                      zapisy                      SIWZ                      bez                      zmian.**

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 10 mg w zadaniu nr 83, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

5) Czy Zamawiający w zadaniu nr 55, poz. 1 (Bupivacaini Hydrochloridum 0.5% roztwór hiperbaryczny amp. 20mg/4ml) 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).

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obok istniejącego zapisu.**

**Pytanie nr 11**

**Pytanie nr 1**

Do treści §4 ust. 4 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 §4 ust. 4 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź na pytanie nr 1**

**Zapisy SIWZ w tym wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 2**

Do §5 ust. 7 projektu umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2,

Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §5 ust. 7 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 2**

**Zapisy SIWZ w tym wzorze umowy bez zmian. Patrz odpowiedź na pytanie 7**

#### **Pytanie nr 3**

Do § 5 ust. 11 projektu umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Wykonawcę przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż wcześniejsza część tego zapisu zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy

#### **Odpowiedź na pytanie nr 3**

**Zapisy SIWZ w tym wzorze umowy bez zmian.**

#### **Pytanie nr 4**

Do §7 ust. 1 lit. a projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 lit. a wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki, nie mniej jednak niż 10,00 zł?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 4**

**Zapisy SIWZ w tym wzorze umowy bez zmian.**

#### **Pytanie nr 5**

Do treści §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 5**

**Zapisy SIWZ w tym wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 6**

Do treści §7 ust. 4 projektu umowy prosimy o dopisanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”.

**Odpowiedź na pytanie nr 6**

**Zapisy SIWZ w tym wzoru umowy bez zmian. Obowiązuje Kodeks cywilny.**

**Pytanie nr 7**

Do §9 ust. 1 projektu umowy: W treści wzoru umowy, w §9 ust. 1 po lit. d prosimy o dodanie lit. e, f oraz g w brzmieniu:

„e) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

f) z powodu wystąpienia dekonunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

g) z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

**Odpowiedź na pytanie nr 7**

**Zapisy SIWZ w tym wzoru umowy bez zmian.**

**Okoliczności związane z wystąpieniem skutków COVID-19, dotyczące ew. zmian w umowie przewidziane są w art. 15r (ust. 4) ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374).**

-----  
**Pytanie nr 12**

1.Czy zamawiający w Zadaniu nr 561 Paclitaxelum dopuści dawkę 300mg w przeliczeniu na 3600szt?

2.Czy Zamawiający w Zadaniu 561 Paclitaxelum wymaga, aby korek fiolki kompatybilny był z

urządzeniem kolcowym, co stanowi o możliwości wielokrotnego pobierania płynu z fiołki przy pomocy urządzenia typu spike- chemo dispensing pin?

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem dostarczenia nieodpłatnie 1800 sztuk urządzenia typu SPIKE-CHEMO DISPENSING PIN sukcesywnie to znaczy każdych zakupionych 2 fiolek leku w dawce 300 mg dostarczone będzie 1 urządzenie. W przypadku braku możliwości dostarczenia przez wykonawcę tych urządzeń, wykonawca zobowiązuje się do pokrycia kosztu zakupu tych urządzeń przez zamawiającego.**

**Pytanie nr 13**

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 3 projektu umowy w następujący sposób:

Par. 3 ust. 4.3 otrzyma następujące brzmienie:

4.3 cena leku nie powinna być wyższa od wysokości limitu finansowania określonego dla tego leku w aktualnie obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia „w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych” w części B i/lub C załącznika. W przypadku, gdy kolejnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wysokość limitu finansowania danego produktu leczniczego ulega obniżeniu poniżej ceny umownej, cena powinna zostać zmniejszona do wysokości limitu finansowania, a zmiana taka wymaga zachowania formy aneksu. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie poczytane jako okoliczność, za którą odpowiada Wykonawca, w tym niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę."

**Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 2**

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 7 ust 1 pkt b) na:

7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:



b) rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca -w wysokości 5 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy,

W aktualnych zapisach par 7 ust 1 pkt b) wzoru umowy kara umowna jest rażąco wygórowana.

### **Odpowiedź zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Ponadto zamawiający modyfikuje treści w załączniku nr 1 a do SIWZ i otrzymuję ono brzmienie:**

**A)** Wszystkie oferowane produkty muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. ( *Dz.U. 2020 poz. 944.*),

– z wyjątkiem zapisów pkt **B, C, D** W przypadku składania przez Wykonawcę oferty na produkty lecznicze, Wykonawca musi posiadać ważną koncesję lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które w świetle obowiązującego prawa w Rzeczypospolitej Polskiej uprawniają Wykonawcę do prowadzenia obrotu produktami leczniczymi, na wszystkie magazyny z których zamierza realizować zamówienie . Ponadto w umowie należy wpisać dodatkowy zapis o wskazaniu konta ID hurtowni w rejestrze hurtowni na platformie Zdrowie P2 .

- **E)** Dla zadań **17,34,47,51,53,75,208,220,222,223,255,327,350,358 ,431,432, 472** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie surowca farmaceutycznego zgodnie z przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. ( *Dz.U. 2020 poz. 944.*) i należy dostarczyć ważną koncesję lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

- **Y)** Dla zadania **499** w kolumnie 6 do wyceny podano opakowanie po 28 tabletek powlekanych w dawce 180 mg, natomiast zakup odbywać się będzie w opakowaniach handlowych po 28 lub 7 tabletek powlekanych w dawce 90 mg lub w opakowaniach handlowych po 28 w dawce 180 mg w zależności od potrzeb zamawiającego z zachowaniem proporcjonalności ceny za 1 mg

**Ponadto zamawiający modyfikuje treści w załączniku nr 1 do SIWZ**

**i otrzymuję ono brzmienie:**

w zadaniu nr 228 w opisie w kolumnie 2 ( Nazwa międzynarodowa substancji czynnej, skład lub zastosowanie) - IBUPROFENUM

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Jolanta Harłacz-Przystańska

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Sprawy Organizacyjnych  
mgr Grzegorz Stryjeński