



### Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 214 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zadania pod nazwą: **„Dostawa leków do apteki szpitalnej (2)” nr sprawy SP ZOZ ZSM/ZP/42/2020.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie reprezentujący Zamawiającego informuje, że w przedmiotowym postępowaniu Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela odpowiedzi.

#### Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

#### Odpowiedź nr 1:

Zgodnie z pkt 2.5 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej w treści: SIWZ). W przypadku zakończonej produkcji, braku dostępności lub zaprzestaniu produkcji należy preparat wycenić po ostatniej cenie oraz podać (np. pod tabelką) informację o zakończonej produkcji/braku dostępności.

#### Pytanie nr 2:

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

#### Odpowiedź nr 2:

Zgodnie z pkt 2.9 SIWZ, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań w kolumnie „Ilość” tak by odpowiadała ilości zamawianej (z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku np. 10 op. po 50 szt. a Wykonawca może zaoferować 41,67 op. po 12 szt.). W kolumnie "cena jedn. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. =12 szt.). W kolumnie "Nazwa handlowa" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=12szt.). Zamawiający będzie realizował zamówienie w pełnych opakowaniach tj., gdy przy przeliczeniu zostanie 41,67 opakowania Zamawiający maksymalnie zamówi 42 opakowania. Przeliczenia te mają jedynie na celu porównanie złożonych ofert.

#### Pytanie nr 3:

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

#### Odpowiedź nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

#### Pytanie nr 4:

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

#### Odpowiedź nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź nr 5:**

Zgodnie z pkt 2.10. SIWZ, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów przy przeliczeniu ilości opakowań w oparciu o mg, ml itp.

**Pytanie nr 6:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 6:**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.

**Pytanie nr 7:**

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

**Odpowiedź nr 7:**

Zgodnie z pkt 2.11 SIWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Pytanie nr 8:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Procedurę reklamacyjną wyczerpująco regulują zapisy par. 5.1-5.3 i brak podstaw do wprowadzania odrębnej procedury „odmowy odbioru”, tym bardziej, że zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia. Tymczasem par. 5.4 wprowadza jednostronny tryb „odmowy odbioru” – bez wskazania, czy taka odmowa uruchamia procedurę reklamacji wskazaną w par. 5.1-5.3, czy też przebiega w inny, niewskazany w umowie sposób.

**Odpowiedź nr 8:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Odmowa odbioru dotyczy sytuacji stwierdzenia wadliwości na pierwszy rzut oka i pozwala na uproszczenie procedury, a reklamacja określona w ust. 1 i ust. 3 dotyczy przede wszystkim wad stwierdzonych po odbiorze. Zakres postanowień nie jest tożsamy.

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający dopisze w par. 5.5, że zwrot różnicy ceny następuje wyłącznie w razie uznania reklamacji, to jest wówczas, kiedy zakup zastępczy okaże się ostatecznie uzasadniony? Zamawiający określa terminy rozpatrzenia reklamacji wedle swojego uznania. Tymczasem jednak wprowadza jednocześnie zapis, w myśl którego, jeśli termin ten okaże się „się zbyt długi w związku z koniecznością zapewnienia prawidłowego świadczenia usług medycznych przez Zamawiającego” – i tak może zakupić towar zastępczy i różnicą ceny obciążyć Wykonawcę. Zapisy te jaskrawo naruszają zasady rozpatrywania reklamacji i powodują, że w każdej sytuacji, także całkowicie nieuzasadnionej reklamacji – Wykonawca poniesie koszty zakupu zastępczego.

**Odpowiedź nr 9:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10:**

Czy Zamawiający w par. 7.1 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT, bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego na nową stawkę? Brak zgody grozi Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie.

**Odpowiedź nr 10:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Procedura zmiany stawki VAT wymaga złożenia przez Wykonawcę wniosku do Zamawiającego. Wprowadzenie zmiany ceny i stawki VAT następuje od

momentu akceptacji przez Zamawiającego, nie jest to zatem klauzula wprowadzająca automatyzm zmiany stawki.

**Pytanie nr 11:**

Czy Zamawiający w par. 8.1 zamiast 50% wartości pakietu wpisze max 10%? Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować sprzedaży towarów w wolumenie o 50% większym, niż pierwotnie szacowany do oferty, na identycznych zasadach i w identycznej cenie.

**Odpowiedź nr 11:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź nr 12:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 13:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź nr 13:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące

**Pytanie nr 14:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 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 nr 14:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

**Pytanie nr 15:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź nr 15:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 7 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 2,5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź nr 16:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 17:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź nr 17:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące.

**Pytanie nr 18:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 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 nr 18:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

**Pytanie nr 19:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź nr 19:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 8 - Cisatracurium amp. 2 mg/ml a 5 ml posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.

**Pytanie nr 20:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 25 mg/2,5 ml x 5 w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź nr 20:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 1 - Atracurium besilas amp. 25 mg/2,5 ml x 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.

**Pytanie nr 21:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilas amp. 50 mg/5 ml x 5 w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź nr 21:**

Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 7 - Leki 24, poz. 2 - Atracurium besilas amp. 50 mg/5 ml x 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C.

**Pytanie nr 22:**

Do treści §3 ust. 2 wzoru umowy dostawy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostawy zwykłej do 2 dni.

**Odpowiedź nr 22:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 23:**

**Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu produktów, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 9 pozycji Methylprednisolone 1G I 250ML i utworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie Oferentów.** Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej

**Methyloprednisolonum** podawane dożylnie, różniące się wielkością dawki, wielkością rozpuszczalnika oraz ceną.

Zgodnie z **Wyrokiem KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19**

*(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, **które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami**. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art. 29 ust. 2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia. (...)*

**Jeżeli Zamawiający nie rozważa takiego rozwiązania (wydzielenia do osobnego pakietu) to prosimy o wyczerpujące, merytoryczne uzasadnienie takiego stanowiska w odniesieniu do orzecznictwa KIO i opinii doktryny gdzie czytamy:**

*(...) Jeśli określone potrzeby zamawiającego wywołują skutek w postaci zakłócenia konkurencji – ograniczenia dostępu do zamówienia dla jakiejś grupy wykonawców, czy też preferowania jakiegoś wykonawcy, czy też określonej grupy wykonawców – zamawiający powinien uzasadnić w sposób obiektywny określone, zapisane w SIWZ wymogi, które prowadzą do zakłócenia tej konkurencji. (...). - KIO 2455/13 i KIO 2460/13.*

Dodatkowo w opisie zamówienia jako kryterium 100% wyboru oferty stanowi cena, to złożenie oferty na produkt równoważny pozwoli zamawiającemu wymierne oszczędności.

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech dawkach doustnych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie dawki doustne są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Meprelon w swoim składzie nie posiada dodatkowego składnika jakim jest alkohol benzylowy.

**Meprelon** został zakontraktowany i jest z powodzeniem stosowany przez ponad 100 szpitali na czele z wiodącymi szpitalami klinicznymi, przyczyniając się do istotnego obniżenia kosztów terapii substancją **Methyloprednisolonum**.

**Odpowiedź nr 23:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji nr 33, 34, 37. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu. Zamawiający natomiast dopuszcza w powyższych pozycjach produkt generyczny o nazwie Meprelon.

**Pytanie nr 24:**

**Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycja **DEXAMETASONE 4MGTAB, dopuszcza Demezon 4mgx20 tab?****

Zgodnie z **Wyrokiem KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19**

*(...) Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, **które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami**. Podkreślenia wymaga, że dla uznania naruszenia art. 29 ust. 2 p.z.p. wystarczające jest jedynie uprawdopodobnienie utrudnienia uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia. (...)*

Na rynku polskim dostępne jest kilka produkty o nazwie międzynarodowej **Dexametasone w tabletkach**, różniące się wielkością dawki oraz ceną.

Produkt o nazwie **DEMEZON** dostępny jest w 2 dawkach doustnych 1mgx 40tab oraz 4mgx20tab: oraz w pięciu dawkach iniekcyjnych: 4mg/ml, 8mg/2ml, 8 mg/ml, 1 amp. x 2,5 ml (RX bezpłatny – C 017); Demezon 8mg/ml, 1 amp. à 5 ml oraz Dexamethasone phosphate SF, 4 mg/ml, 5 à 1 ml (Rx bezpłatny – C 017)

**Jeżeli Zamawiający nie rozważa takiego rozwiązania (wydzielenia do osobnego pakietu) to prosimy o wyczerpujące, merytoryczne uzasadnienie takiego stanowiska w odniesieniu do orzecznictwa KIO i opinii doktryny gdzie czytamy:**

*(...) Jeśli określone potrzeby zamawiającego wywołują skutek w postaci zakłócenia konkurencji – ograniczenia dostępu do zamówienia dla jakiejś grupy wykonawców, czy też preferowania jakiegoś wykonawcy, czy też określonej grupy wykonawców – zamawiający powinien uzasadnić w sposób*

*obiektywny określone, zapisane w SIWZ wymogi, które prowadzą do zakłócenia tej konkurencji. (...). - KIO 2455/13 i KIO 2460/13.*

Dodatkowo w opisie zamówienia jako kryterium 100% wyboru oferty stanowi cena, to złożenie oferty na produkt równoważny pozwoli zamawiającemu wymierne oszczędności.

**DEMEZON** został zakontraktowany i jest z powodzeniem stosowany przez ponad 100 szpitali na czele z wiodącymi szpitalami klinicznymi, przyczyniając się do istotnego obniżenia kosztów terapii substancją **Deksametasonem**.

**Odpowiedź nr 24:**

Zamawiający w pakiecie 8 pozycja DEXAMETASONE 4MG TAB, dopuszcza Demezón 4mg x 20 tab, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 25:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty otrzymania” na „od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź nr 25:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Proponowane rozwiązanie powoduje podwójne wydłużenie terminu realizacji reklamacji, po pierwsze z uwagi na zmianę terminu z 3 do 5 dni, a po drugie zmianę terminu początkowego z momentu otrzymania reklamacji na moment jej uznania.

**Pytanie nr 26:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), b):

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,4 % wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru,**

b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 umowy, w wysokości 0,4 % wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**

**Odpowiedź nr 26:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Obecne postanowienia § 6 ust. 1 pkt. a), b) Umowy, tj. 0,4 % wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu oraz 0,4 % wartość brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki jest dla Wykonawcy niewygórowaną karą, uwzględniając, to iż dla Zamawiającego najistotniejsze jest utrzymanie ciągłości dostaw.

**Pytanie nr 27:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź nr 27:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.

**Pytanie nr 28:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź nr 28:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

**Pytanie nr 29:**

Czy zamawiający produkty lecznicze z **pakietu 16** zamierza wykorzystywać do realizacji programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odpowiedź nr 29:**

Zamawiający produkty lecznicze z pakietu 16 nie zamierza wykorzystywać do realizacji programów lekowych B.17, B.62, B.67.

**Pytanie nr 30:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycjach 10 i 11 dopuszcza wycenę preparatów jednego producenta a w pozycji 12 innego producenta ?

**Odpowiedź nr 30:**

Zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycjach 10 i 11 dopuszcza wycenę preparatów jednego producenta, a w pozycji 12 innego producenta.

**Pytanie nr 31:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 8 w pozycji 30 Moxifloxacinium roztwór 0,4g/250 ml worek lub butelka, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

**Odpowiedź nr 31:**

Zgodnie z pkt 2.5 SIWZ, w przypadku zakończonej produkcji, braku dostępności lub zaprzestaniu produkcji należy preparat wycenić po ostatniej cenie oraz podać (np. pod tabelką) informację o zakończonej produkcji/braku dostępności.

**Pytanie nr 32 -Zapytania do pakietu 1 poz. 15:**

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

**Odpowiedź nr 32:**

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) w poz. 15 w pakiecie nr 1 posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

**Pytanie nr 33 -Zapytania do pakietu 1 poz. 15:**

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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634*

**Odpowiedź nr 33:**

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt w poz. 15 w pakiecie nr 1 posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

**Pytanie nr 34:**

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z pakietu nr 7 pozycji nr 9, 10 (Fondaparinux sodium, r-r do wstrzyk. 2,5 mg/0,5 ml amp.-strzyk. x 10 ; Fondaparinux sodium, r-r do wstrzyk. 7,5 mg/0,6 ml amp.-strzyk. x 10 ).

Prośbę powyższą motywujemy faktem zmiany dystrybutora na rynku polskim z dniem 1 grudnia 2020 roku, a zatem brakiem możliwości złożenia oferty po tej dacie.

**Odpowiedź nr 34:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji nr 9, 10. Zgodnie z odpowiedzią z Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej nie ma możliwości opublikowania modyfikacji, która pozwoliłaby na dodanie nowej części zamówienia i wyodrębnienie pozycji z aktualnego pakietu w związku z tym, Zamawiający wykreśla poz. 9, 10 z postępowania przetargowego.

**Pytanie nr 35:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw od 7:30 do 14:00 dla pakietów 25 i 26?

**Odpowiedź nr 35:**

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie godzin dostawy od 7:30 do 14:00 dla pakietów nr 25 i 26.

Zgodnie z powyższym Zamawiający **modyfikuje pkt 3.4 SIWZ**, jak niżej:

**„3.4.** Realizacja dostaw odbywać się będzie zgodnie z potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich **przy ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów**

### Tryby realizacji zamówienia

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania zamawiającemu towaru do apteki szpitalnej przy ul. Strzelców Bytomskich 11 na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- pakietów od nr **1-14, 16-17, 19- 22, 27** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 11<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietów nr **25-26** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 14<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- pakietów nr **15, 23, 24** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>
- pakietu nr **18** w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia – import docelowy

**Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany w pkt 12 załącznika nr 1 do SIWZ - Formularz ofertowy zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 1 do SIWZ oraz modyfikuje § 3 ust. 2 Umowy, który przyjmuje poniższe brzmienie:**

„2. Realizacja dostaw dla poszczególnych pakietów odbywać się będzie zgodnie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną Zamawiającego przy ul. Strzelców Bytomskich 11. Dostawa przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej przy **ul. Strzelców Bytomskich 11** odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w następujących terminach określonych dla:

- a) pakietów od nr **1-14, 16-17, 19- 22, 27** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 11<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- b) pakietów nr **25-26** w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 14<sup>00</sup> **dnia następnego**, od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - **do 12 godzin** od momentu złożenia zamówienia),
- c) pakietów nr **15, 23, 24** w terminie **do 24 godzin** od dnia złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, w czasie pracy Apteki od 7<sup>30</sup> – 13<sup>30</sup>
- d) pakietu nr **18** w terminie uzgodnionym każdorazowo podczas składania zamówienia – import docelowy”

Z poważaniem

DYREKTOR  
SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich

dr n. ekon. Jerzy Szafranowicz

### Otrzymali:

1. [www.zsm.com.pl](http://www.zsm.com.pl)
2. a/a
- 3.

*Gajnska*