



SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu

sp z o. o.

REGON 812046670

ul Mieszka I 7

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345

NIP 855-158-34-67

72 - 600 Świnoujście

fax 91-321-41-74

sekretariat e-mail: sekretariat@szpital-swinoujscie.pl

58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

tel.: 91-32-67-365

www.szpital-swinoujscie.pl

ZP/04/2025

Świnoujście, dnia 27.05.2025 r.

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SWZ W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE
ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO PN.:**

***„Dostawa leków i wyrobów medycznych dla Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w
Świnoujściu sp. z o. o.”***

W związku z pytaniami jakie wpłynęły od Wykonawców w ww. postępowaniu - Zamawiający zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych odpowiada na następujące pytania:

Pytanie nr 1 :

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 5 (8) dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

- średnica 11 FR - długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 2 :

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 3 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 poz. 5(8)i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 4 :

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 5 (8) dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

- średnica 13 FR - długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 5:

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 poz. 5(8)i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 12 (15) dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

- średnica 13 FR - długość 30 cm - ramiona proste

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 8:

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 poz. 12(15)stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 10:

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/04/2025, PAKIET 6-LEKI, pozycja 21 dotycząca „LACTOBACILLUS HELVETICUS R0052LACTOBACILLUS RHAMNOSUS R0011 2 MILIARDY x 60 KAPS. ZAREJESTROWANY JAKO LEK” dopuszcza możliwość zaoferowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 11:

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/04/2025, PAKIET 1-LEKI WYROBY MEDYCZNE ARTYKUŁY SPOŻYWCZE DLA DZIECI, w

pozycjach 325 oraz 369 dotyczących „SUDOCREM 250G LUB RÓWNOWAŻNY POD WZGLĘDEM ZAWARTOŚCI PODSTAWOWYCH SKŁADNIKÓW I WSKAZAŃ DO STOSOWANIA/SUDOCREM 60G LUB RÓWNOWAŻNY POD WZGLĘDEM ZAWARTOŚCI PODSTAWOWYCH SKŁADNIKÓW I WSKAZAŃ DO STOSOWANIA” dopuszcza możliwość zastosowania kremu o nazwie handlowej **Cynkokrem Go 50 ml lub Cynkokrem 150g** z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań? Skład Cynkokrem Go/Cynkokrem: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, воск pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesu sodu oraz cynamoniu benzylu, lekka konsystencja. Posiada pozytywną opinie Instytutu Matki i Dziecka.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 12:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną w przypadku:

1) zwłoki w realizacji dostawy albo dostarczenia przedmiotu dostawy niezgodnie z zamówieniem albo zwłoki w dostarczeniu produktu wolnego od wad - w wysokości 0,3% wartości netto niezgodnej z zamówieniem/wadliwej dostawy za każdy dzień zwłoki albo za każdą niezgodną z zamówieniem dostawę, z tym że kara nie może przekroczyć **10%** wartości netto niezgodnej dostawy;

2) w razie niedostarczenia dostawy - w wysokości **10%** umownej wartości netto niedostarczonej dostawy;

3) za wypowiedzenie albo odstąpienie od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Dostawcy - w wysokości **10%** wartości netto zadania od którego odstąpiono (którą wypowiedziano lub odstąpiono) określonej w § 4 ust. 2.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający dopuści możliwość ujęcia w Pakiecie nr 3 – Leki, pozycji nr 24.1 (Vancomycin 1000 mg) jako odrębnej pozycji w ramach tego samego pakietu bądź jako oddzielnego pakietu – w celu umożliwienia złożenia oferty cenowej wyłącznie na ten produkt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający dopuści możliwość ujęcia w Pakiecie nr 3 – Leki, pozycji nr 24.1 (Vancomycin 1000 mg) jako odrębnej pozycji w ramach tego samego pakietu bądź jako oddzielnego pakietu – w celu umożliwienia złożenia oferty cenowej wyłącznie na ten produkt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 15:

Pakiet nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 10 (ALBUMIN HUMAN 20% 100ML R-R DO WLEW.DOŻ.) do osobnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 17:

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 2 mając na uwadze historyczne ilości zamawianych opakowań miał na myśli 40 fiolek preparatu AMOXICILLINUM, ACIDUM CLAVULANICUM 600MG INJ.DOŻ. 1 FIOŁ zamiast 500?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 2 dopuści preparat Amoksiklav fiol. 0.6 g x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 3 dopuści wycenę preparatu Amoksiklav fiol. 1,2 g x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 23 dopuści wycenę preparatu Edicin 500 mg x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 24 dopuści wycenę preparatu Edicin 1000 mg x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 24 dopuści wycenę preparatu Edicin 1000 mg x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 23:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 55 opakowanie zbiorcze x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 24:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 56 opakowanie zbiorcze x 10 butelek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 25:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 180 opakowanie zbiorcze x 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 26:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 181 opakowanie zbiorcze x 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 27:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 198 opakowanie zbiorcze x 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 28:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 200 opakowanie zbiorcze x 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 29:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 214 i 215 opakowanie zbiorcze x 10 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 30:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 245 opakowanie zbiorcze x 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 31:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 246 i 249 opakowanie zbiorcze x 20 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Poz. 246 Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Poz. 249 Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 32

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 17 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ

Pytanie nr 33:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 9 - 11 opakowanie zbiorcze x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 34:

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 - 2 opakowanie zbiorcze x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 35

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 36:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 - 3 opakowanie zbiorcze x 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 37:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 - 8 opakowanie zbiorcze x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ

Pytanie nr 38:

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 – 2, 14 opakowanie zbiorcze x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 39:

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 opakowanie zbiorcze x 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 40:

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 opakowanie zbiorcze x 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 41:

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 - 6 opakowanie zbiorcze x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 42:

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 8, 16 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 43:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 17 - 20 opakowanie zbiorcze x 4 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 44:

Pakiet 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 14 i 16 płynu wieloelektrolitowego z octanami i cytrynianami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 45:

(pakiet nr 1, pozycja nr 281):

1) Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 46:

Czy Zamawiający wymaga paski testowe pasujące do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 48:

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 49:

Zadanie 15 pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1m²?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 50:

Zadanie 15 pozycja 42 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek z folii PU - poliuretanowej, do zabezpieczania kaniul obwodowych z wycięciem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 51:

Zadanie 15 pozycja 42 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy w rozmiarze 6x8cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 52:

Zadanie 15 pozycja 42 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 53:

Zadanie 15 pozycja 42 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, z trójstopniowym systemem aplikacji, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym, Rozmiar 5,8cm x 8cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 54:

Pakiet 1 poz. 159

Czy Zamawiający dopuści mleko Bebilon AR - żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w przypadku ulewań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55:

Pakiet 1 poz. 160

W związku z problemami z dostępnością produktu wyspecyfikowanego w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka Bebilon pepti Syneo 1 w opakowaniu 400g.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56:

Pakiet 1 poz. 161

W związku z problemami z dostępnością produktu wyspecyfikowanego w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka Bebilon pepti Syneo 2 w opakowaniu 400g.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 57:

Pakiet 2 poz. 23

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisów, w kolumnie „j.m.” Zamawiający podał opakowanie, natomiast w kolumnie „ilość opakowań” – 4. W związku z tym, iż opakowanie produktu zawiera 2 szt zgłębnika czy Zamawiający oczekuje wyceny 4 szt zgłębnika czy 4 opakowań po 2 szt, czyli 8 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 58:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38 Betaxololum 20 mg x 28 tabl. powł. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 30 szt. tabletek z przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę bez przeliczania ilości -12 op.

Pytanie nr 59:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39 Bisacodylum czop. X 5 szt. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 10 czopków z przeliczeniem wymaganej ilości ; takie op. jest jedyne dostępne na rynku

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 60:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 40. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 61:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86 Diclofenacum x 10 amp- czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 5 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 62:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 103 EMULSJA TŁUSZCZOWA 20% DO INFUZJI, PRZEZNACZONA DO STOSOWANIA U PACJENTÓW WYMAGAJĄCYCH ŻYWIENIA TŁUSZCZOWYCH (NNKT) ORAZ PACJENTÓW Z NIEDOBREM NNKT 500 ML; - 1 op. – opakowanie handlowe to 10 butelek – czy takie op. należy wycenić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 63:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 120. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 64:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166 IBUPROFENUM 200MG/X 60 TABL.POWL./DRAŻ. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 65:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 171. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 185 KASZKA MLECZNO-RYŻOWA Z MORELAMI 230G /PO 6 MI ES. ŻYCIA/ - czy Zamawiający dopuści do wyceny kaszkę wieloowocową lub malinową ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 67

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 202 LINEZOLIDUM R-R DOWLEW.2MG/1 ML 300MLX 10 WORKÓW/BUTEL. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 1 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 68:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 206. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 69:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 213 METAMIZOLUM NATRICUM 0,5G X 6 TABL. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 20 tabl. lub 50 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 70:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 216,217,218 Metformin x 30 tabl. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 71:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 249 NATRII GLYCEROPHOSPHAS HYDRICUS KONCENTRAT DO INF. 0,216G/1MLX 10 FIOL. 20 ML – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułkach ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 266 OSELTAMIVIR 35MG X 10KAPS.TW. – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 30 mg ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 73:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 268 OXYCODONE HYDROCHLORIDE 10MG/1ML 2ML 10AMP. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 5 amp . Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę cenową

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 74:

Dotyczy pakietu nr 1 poz.272 OXYTOCINUM 5J.M/1 MLX 10 AMP. do przechowywania w temp .pokojoyej – obecnie brak na rynku leku spełniającego takie wymagania. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku przechowywanego w lodówce ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 75:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 283 PHENOBARBITALUM 100MG X 10 TABL. – prosimy o doprecyzowanie ilości op. do wyceny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje 1 op. i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 76:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 295 PROPOFOLUM 1% 20MLX5 FIOL.EMULSJA DO WSRZYKIWAŃ /INFUZJI – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w ampułkach ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 77:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 301 REHYDRATING SALTS 4150MG X 15 SASZ. – obecnie lek dostępny w opakowaniu x 14 saszetek , czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 2 op. x 14 saszetek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 78:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 304,305 RIVAROKSABAN X 100TABLPOWL. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 28 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 79:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 350 TRISODIUM CITRATE 46,7% + CATHETER AMP X 20 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolkach ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 80:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 380 TRISODIUM CITRATE 30% + CATHETER AMP X 20 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku we fiolkach ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 81:

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 11 ESOMEPRAZOLUM INJ.40MG X 10 FIOŁ.* - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 1 fiołka z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 82:

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,10 amp. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 83:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 17. Czy Zamawiający w pakiecie dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji 5 mg/ml, 50 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 84:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 23 OMEPRAZOLUM X 1 FIOŁKA - czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 10 fiołek z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 85:

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 24 TERLIPRESSINUM 1 MG/8,5ML X 5 AMP./FIOL. – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku równoważnego Terlipressin Ever 0,2mg/ml; 5 ml x 5 fiolek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 86:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 358,367,376,386 – zakończona produkcja – prosimy o informację czy należy wycenić lek podając ostatnią cenę wraz z informacją pod pakietem czy nie wyceniać wcale ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny i adnotacji o zakończonej produkcji.

Pytanie nr 87:

Czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do pełnych opakowań w górę czy do dwóch miejsc po przecinku .

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 88:

Do §1 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 4 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 4 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych i dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać

je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 89:

Do §1ust.4 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, aby możliwość zwiększenia ilości asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia wymagała każdorazowej pisemnej zgody udzielonej przez wykonawcę w postaci zawarcia aneksu przez strony umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 90:

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za niedostarczenie dostawy w wysokości 10% umownej wartości netto niedostarczonej dostawy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 91:

Do §7 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto zadania, od którego odstąpiono?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 92:

Do §8 ust.3 projektu umowy. Prosimy o dopisanie: "...Przedłużenie umowy nastąpi za obopólną zgodą w formie aneksu do umowy".

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 93:

Do §8 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §8 ust. 6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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 Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 94:

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zamierza wywiązać się ze swoich zobowiązań wobec wykonawcy po zawarciu z nim umowy.

Pytanie nr 95:

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.
- poręczenia dokonanego przez inną Spółkę/Organ, do kwoty wynikającej z faktur VAT wraz z odsetkami na czas określony, tj. do dnia spłaty zobowiązań wynikających z niniejszej umowy i innych należności pieniężnych.

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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy oraz zamierza wywiązać się ze swoich zobowiązań wobec wykonawcy po zawarciu z nim umowy.

Pytanie nr 96:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 205 LORAZEPAMUM 2,5 MGX 28 TABL. PODZIELNE - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 25 tabletek podzielnych z przeliczeniem wymaganej ilości ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymagana ilość czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych op. w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 97:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 249 NATRII GLYCEROPHOSPHAS HYDRICUS KONCENTRAT DO INF. 0,216G/1MLX 10 FIOL. 20 ML – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 20 szt z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 98:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 257 NOREPINEPHRINI BITARTRAS 1 MG/1 ML 4ML 5 AMP. Do przechowywania w temp. do 25 st. Celsjusza – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 10 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany zapisów w SWZ.

Pytanie nr 99:

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w poz. 145 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 100:

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w poz. 145 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 101:

Czy w Pakiecie 1 w poz. 311 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w

kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 102:

Czy w Pakiecie 1 w poz. 325 i 369 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt w opakowaniu 125 g (prosimy o możliwość przeliczenia obu pozycji i zaokrąglenie wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 103:

Czy w Pakiecie 6 w poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, który jest z powodzeniem stosowany w wielu ośrodkach leczniczych, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie nr 104:

Prosimy Zamawiającego w Pakiecie 1 w poz. 281 o dopuszczenie pasków testowych o temperaturze pracy w zakresie min. 4-30°C. Zamawiający zapewne posiada pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze odpowiadającej temu zakresowi. Pozostałe parametry zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

z up. Prezes Zarządu
Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły
w Świnoujściu sp. z o. o.
Oryginał podpisu w dokumentacji postępowania
Dariusz Bielski
Dyrektor ds. administracyjno- technicznych