**Odpowiedzi na pytania dotyczące postępowania ZP/SZP/01/2023**

1. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 18 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.
**odp. Produkt nie jest zarejestrowany jako lek.**
2. Zamawiający określa w Pakiecie nr 4 poz. 87 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość stosownaia u osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność do użycia 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
3. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 4 poz. 87 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiarowy 20-600 mg/dl, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**odp. pytanie 2 i 3. Użyta w specyfikacji asortymentowo - cenowej nazwa glukometru wskutek błędu edycyjnego nie zawiera informacji nt dopuszczenia produktów równoważnych.
Dopuszczamy opcję proponowaną w pytaniu z zastrzeżeniem, że produkty będą się posiadały co najmniej takie parametry jak wskazane przykładowo w specyfikacji oraz, że będzie częścią składową pakietu wskazanego w specyfikacji asortymentowo - cenowej.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycja nr 33, (Paracetamol inj. 1g/100ml x 10 flak.), oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu wykonanego z polietylenu, które gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego (fiolka) w stosunku do opakowania wykonanego z polietylenu. Różnica ta wynosi ok. 65 gram na opakowaniu jednostkowym. W przypadku gdy Zamawiający określił liczbę preparatu Paracetamolu w 12 miesięcznym zapotrzebowaniu, różnica pozwoli na zmniejszenie ilości i ciężaru odpadów w zaplanowanym okresie, co przełoży się na obniżenie kosztów jakie ponosi Zamawiający na utylizację w/w asortymentu?.

 **odp. Tak , dopuszczamy**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pozycja nr 29,( Amikacin inj. 500mg/2ml x 1 amp.) preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Amikacin 5mg/ml a 100ml ( przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus ( butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii i– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (każde rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować pakiecie nr 4 pozycja nr 29 (Amikacin), preparat, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub pirosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Paracetamol 100 ml w opakowaniu typu fiolka?

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 wymaga leku CIPROFLOXACIN 200mg/100ml w opakowaniu z dwoma jałowymi portami różnej wielkości?

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Pakiet 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 wymaga leku METRONIDAZOLE 0,5%/100ml w opakowaniu z dwoma jałowymi portami różnej wielkości? Jałowość portów potwierdzona zapisem w CHPL.

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Pakiet 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Amikacyna - równoważnego pod względem zastosowania klinicznego w postaci gotowego roztworu do infuzji 100 ml pakowanego(RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk wraz z przeliczeniem wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

**odp. Tak , dopuszczamy**

1. Czy Zamawiający 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.

**odp. Wymagamy, by produkt był zarejestrowany jako lek.**

1. Czy Zamawiający 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.

**odp. Wymagamy, by produkt był zarejestrowany jako lek.**

**Pytania dotyczące wzoru umowy**

1. Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.:  "...z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.".

**odp. Przepis ten jest przepisem bezwzględnie obowiązującym i nie ma potrzeby przenoszenia jego postanowień do treści umowy.**

1. Do treści §2 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z wymogu dołączania zamówienia do każdej faktury, gdyż dane określające ilość i rodzaj zamawianego asortymentu określa sama faktura.

**odp. Jeżeli będzie dołączana specyfikacja dostawy do faktury, to możemy odstąpić od tego wymogu.**

1. Do treści §4 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

**odp. Nie wyrażamy zgody.**

1. Do treści §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie dostawy w wysokości 0,1% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części dostawy?

**odp. Nie wyrażamy zgody.**

1. Do §4 ust.3  wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru ( dostarczeniu asortymentu niezgodnego z SWZ oraz zestawieniem asortymentowo - cenowym) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**odp. Nie wyrażamy zgody.**

1. Do §7 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu w taki sposób, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia nastąpiła po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy (zgodnie z art.  439 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.).
2. **odp. Wyrażamy zgodę. Poprawiona umowa została zamieszczona na stronie internetowej Szpitala w zakładce Zamówienia Publiczne.**
3. Prosimy o zmodyfikowanie zapisy §7 ust.1 pkt 11)  projektu umowy poprzez podwyższenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia do 20% wartości pierwotnej umowy.

**odp. Nie wyrażamy zgody.**

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

**odp. Vide KRS.**

1. 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;

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

**odp. Nie wyrażamy zgody.**