

Krosno, dnia 30 września 2015 roku

WOJEWÓDZKI SZPITAL PODKARPACKI  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA  
tel./fax 013 43 78 215, 013 43 78 497  
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620

Do wszystkich uczestników postępowania  
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW  
W POSTĘPOWANIU  
na zakup wraz z dostawą płynów, materiałów okulistycznych oraz produktów leczniczych  
różnych  
Nr postępowania EZ/215/94/2015  
Część 2**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia. Pakiet 23. Ponieważ Intersorb Plus jest nazwą własną producenta Intersurgical, czy Zamawiający ma na myśli wysokiej jakości wapno o parametrach co najmniej: wydajne pochłanianie 150 l CO<sub>2</sub>/1 l wapna, bez wodorotlenku potasu (KOH), 15% zawartością wilgoci zapobiegającą nadmiernemu wysuszeniu się wapna podczas użytkowania; twardość 99%, zawartość pyłu < 0,2%?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o powyższych właściwościach.**

Pytanie 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Formularz Ofertowy pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 3. Czy Zamawiający potwierdza, że termin dostaw liczony jest w dni robocze?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych (72 godzin w dni robocze)?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od dostaw „na ratunek” w zakresie pakietu nr 23 (NATRIUM HYDR. CUM CALCAE INTERSORB PLUS)? Wapno sodowane nie jest lekiem ratującym życie, poza tym posiada wskaźnik zużycia, co pozwala oszacować termin wyczerpania się zapasów. W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy Zamawiającego w zakresie pakietu nr 23 o wydłużenie terminu dostaw „na ratunek” do 24 godzin.

**Odpowiedź: Nie.**



Pytanie 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia. W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 4 ust. 2 na następujący: „Towar nieodpowiadający normom jakościowym, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej telefonicznie lub pisemnie wraz z odesłaniem reklamowanego towaru. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, tj. w ciągu 3 dni roboczych od otrzymania reklamowanego towaru, rozpatrzenia reklamacji. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca w ciągu 3 dni roboczych od uznania reklamacji wymieni wadliwy towar własnym transportem na własny koszt.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na: „za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż 10 zł)”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na: „w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar (nie mniej niż 10 zł).”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.3) umowy na: „w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy (nie mniejszej niż 10zł).”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §5 ust. 5 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 12. Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), pod rygorem nieważności takiej czynności. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art.509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 13. Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu dopuszczenia do obrotu i używania oraz



potwierdzenia zgodności oferowanych wyrobów z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, Nr 45, poz. 271) (Punkt 1 SIWZ, ppkt. 1.3) w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Pakiecie nr 2, 27-29?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dopuszczenia do obrotu i używania oraz potwierdzenia zgodności oferowanych wyrobów z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity, Dz. U. z 2008, Nr 45, poz. 271) (Punkt 1 SIWZ, ppkt. 1.3) w przypadku oferowania wyrobów medycznych.**

Pytanie 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 2, 27-29 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679)? W przypadku zgody uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownych zapisów w formularzu oferty oraz wzorze umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Pakiecie nr 2, 27-29 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679).**

Pytanie 15. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z max. 12 godzin do max. 48 godzin w przypadku zamówienia leków „na ratunek życia” zważywszy na fakt, że oferowane przez Wykonawcę wyroby medyczne wykorzystywane są w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie. W przypadku dopuszczenia uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownego zapisu w specyfikacji.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisie w § 5 ust. 1, pkt. 1,2,3 Wzoru Umowy:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (...)?
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,1% wartości zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (...)?
- 3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości nie wykonanej części umowy (...)?

**Odpowiedź: Nie.**



Pytanie 19. Uprzejmie prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie parametru masa cząsteczkowa w Pakiecie nr 2 pozycji nr 1 jest: 3 mln Da ( $2,7 \times 10^6$  Da), powinno być: 3 mln Da ( $2,7 \times 10^6$  Daltonów)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 20. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 pozycji nr 2 wymaga ciężkiego oleju silikonowego o gęstości nie mniejszej niż  $1,06 \text{ g/cm}^3$  i lepkości nie mniejszej niż 1,370, pakowany w fiolki?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostek miary w kolumnie „j.m.” w Formularzu przedmiotu zamówienia, cenowym dla Pakietu nr 2 z „amp.” na „szt.”?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 22. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 pozycji nr 1 dopuści preparat wiskoelastyczny o właściwościach kohezyjnych o następujących parametrach:

- stężenie: 1,0% hialuronian sodu
- objętość: ampułkostrzykawka 1 ml
- masa cząsteczkowa: 2.8-3.2 mln Daltona
- lepkość: 300 000 mPa·s
- osmolarność – brak danych
- ph: 6,8 do 7,6?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 27 pozycji nr 1 do oddzielnego pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 24. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 pozycji nr 2 dopuści materiał wiskoelastyczny o właściwościach dyspersyjnych o składzie chemicznym: 2% hialuronian sodu + 2% chondronitynosiarczanu sodu w jednej ampułkostrzykawce o pojemności 1ml, lepkości: 40 000 +/- 15 000 mPas, masa cząsteczkowa: 3 000 000 Da (hialuronian sodu), 21 000 Da (siarczan chondroityny), osmolarność 350 mOsmol/l, ph: 6.71+0,2 ?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostek miary w kolumnie „j.m.” w Formularzu przedmiotu zamówienia, cenowym dla Pakietu nr 28 z „AMP”, „ZEST”, „STRZ” na „szt.”?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 26. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 1 dopuści kohezyjny wiskoelastyczny roztwór do stosowania śródocznego o stężeniu 1,8% hialuronian sodu, pakowany w jałowe, szklane strzykawki, wraz z kaniulą, o pojemności 1,0ml?

**Odpowiedź: Nie.**



Pytanie 27. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 2 dopuści kohezyjny wiskoealstyczny roztwór o stężeniu 1,4% kwasu hialuronowego otrzymywanego w procesie biofermentacji, pakowany w ampułkostrzykawki o pojemności 1,0ml?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 28. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 2 dopuści kwas hialuronowy o stężeniu 1,4% otrzymywany w procesie biofermentacji, kohezyjny, o masie cząsteczkowej:  $2,7-3,0 \times 10^6$  daltonów), lepkości:  $(0,1 \text{ s}^{-1})$  80 000 mPa·s, ph: 6,8-7,6, osmolarności 280-330 mOsmol/l, w ampułkostrzykawce objętości 1 ml wraz z kaniulą?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 29. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 3 dopuści materiał wiskoelastyczny o właściwościach dyspersyjnych o składzie chemicznym: 2% hialuronian sodu + 2% siarczanu chondroityny sodu w jednej ampułkostrzykawce o pojemności 1ml, lepkości: 40 000+/- 15 000 mPas), masa cząsteczkowa: 3 000 000 Da (hialuronian sodu), 21 000 Da (siarczan chondroityny), osmolarność 350 mOsmol/l?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 30. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 4 dopuści 1,4% kwas hialuronowy otrzymywany w procesie biofermentacji, kohezyjny, o masie cząsteczkowej: powyżej  $3,2-3,5 \times 10^6$  Da, lepkości:  $(0,1 \text{ s}^{-1})$ : 120 000 mPa·s, objętość ampułkostrzykawki 1,0ml, osmolarność 280-330 mOasmol/l, ph: 6,8-7,6?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 31. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 4 dopuści kwas hialuronowy o stężeniu 1,4% otrzymywany w procesie biofermentacji, o masie cząsteczkowej:  $2,7-3,0 \times 10^6$  daltonów), lepkości:  $(0,1 \text{ s}^{-1})$  80 000 mPa·s, ph: 6,8-7,6, osmolarności 280-330 mOsmol/l, w ampułkostrzykawce objętości 1 ml wraz z kaniulą?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 32. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 pozycji nr 11 dopuści fluorowany w 100% perfluorokarbon zawierający izomery perfluorodekaliny (95-100%), związków perfluorocykloheksyłu z alkanami (perfluorocykloheksylobutan <4%) oraz perfluorohydrindanu (<2%), pakowane w jałowe szklane fiolki o pojemności 5ml, stężenie elementu C-H: <10 ppm, wskaźnik refrakcji (20°C) 1,313-1,316, gęstości (20°C) 1,908-1,960 g/ml, napięcie powierzchniowe 17,6 mN/m, temperatura wrzenia 141 °C, lepkość 5,53 mPa·s (25°C), masa cząsteczkowa 462 g/m?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 33. Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 28 pozycji od 1 do 4 oraz 11 do oddzielnego pakietu, celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert na te pozycje?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 34. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 dopuści jałowy, sterylny płyn wolny od pirogenów, do śródoperacyjnej irygacji oka w plastikowych butelkach o pojemności 500ml, o następującym składzie:



Skład (1000 ml):

0.75 g KCl	K+	10,05 mmol
0.48 g CaCl <sub>2</sub> x 2 H <sub>2</sub> O	Ca <sup>2+</sup>	3,27 mmol
0.30 g MgCl <sub>2</sub> x 6 H <sub>2</sub> O	Mg <sup>2+</sup>	1,48 mmol
3.90 g octanu sodu x 3 H <sub>2</sub> O	Octan.	28,66 mmol
1.70 g cytrynian sodu x 2 H <sub>2</sub> O	Cytrynian <sup>3-</sup>	5,78 mmol
6.40 g NaCl	ogółem Nat <sup>+</sup> ,	155,51 mmol
	ogółem Cl	129,05 mmol

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 35. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust 1

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, (nie mniej niż 20 zł), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (nie mniejszej niż 20 zł), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru
- 3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 10% wartości brutto nie wykonanej części umowy (nie mniejszej niż 20 zł.),
- 4) w przypadku opóźnienia, o którym mowa w pkt 1 lub nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji, o którym mowa w pkt. 2, przekraczającego 14 dni, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od niezrealizowanej części umowy ze skutkiem natychmiastowym oraz naliczenia kar umownych w sposób określony w pkt 3.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 36. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę obciążenia rachunku zamawiającego

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 37. Pytanie dot. Pakietu nr 3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 w poz. 6 miał na myśli Glyphos w fiolkach, produkt ten nie występuje w ampułkach.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 w poz. 7 preparatu Intralipid 20% 100 ml w opakowaniu szklanym? Opakowanie typu worek nie występuje.

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 39. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 5 płynów infuzyjnych w opakowaniach stojący z dwoma różnej wielkości portami? Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły korki samouszczelniają się, co eliminuje wyciek płynu oraz konieczność wykonywania dodatkowych czynności przez personel.



**Odpowiedź: Jałowe porty, dwa niezależne jednakowej lub różnej wielkości.**

Pytanie 40. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 5 miał na myśli „klasyczny” płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy zawierający jony: Na, K, Ca, Mg, Cl buforowany octanami i cytrynianami nie zawierający mleczanów. Na rynku istnieje wiele roztworów wieloelektrolitowych różniących się od siebie składem.

**Odpowiedź: Tak, klasyczny płyn wieloelektrolitowy.**

Pytanie 41. W związku z wycofaniem z produkcji produktu z pakietu nr 6 poz. 3 HAES-Steril (HYDROKSYETYLOSKROBIA) 10% 500 ml, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nowoczesnego koloidu (hydroksyetyloskrobia 10% 500 ml) pod nazwą Voluven 10% w butelce KabiPac?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 42. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 w pozycjach 3 i 4 wymaga zaferowania produktu HES 130 kDa/0,4 zawieszonego w 0,9% NaCl, pochodzącego ze skrobi kukurydzy woskowej typu Voluven?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 14 w poz. 1-7 płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących z dwoma jałowymi niezależnymi, różnej wielkości portami?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 14 w poz. 8 płynnej modyfikowanej żelatyny (Geloplasma) w opakowaniu typu worek?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 14 w poz. 9 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania i wstrzykiwania płynów do/ z fiolek i butelek, kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim.

**Odpowiedź: Przyrząd musi być kompatybilny z oferowanym asortymentem, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 46. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 28 do oddzielnego pakietu pozycji nr 2 „I-VISC 1,4 AMP-WISKOELASTYK OKULISTYCZNY-HIALURONIAN SODU 1,4 1 ML, MATERIAŁ WISKOELASTYCZNY O STĘŻENIU 1,4%” ?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 47. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 pozycja nr 4 „PE-HA-LURON 1,4 INJ. x 1 ML - WISKOELASTYK OKULISTYCZNY ( HIALURONIAN 1,4% ) STRZYKAWKA 1 ML” wymaga, oprócz standardowej kaniuli dostarczanej z produktem, dodatkowej kaniuli o rozmiarze 25G do podawania wiskoelastyku i czy w takim przypadku Zamawiający wyrazi zgodę na



fakturowanie takiej kaniuli jako oddzielnej pozycji na fakturze, jeżeli oferent poda w formularzu cenowym: cenę wiskoelastyku, cenę kaniuli i łączną cenę wiskoelastyku i kaniuli ?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 48. Czy Zamawiający dla wyrobów medycznych z pakietu nr 28 zgodzi się odstąpić od wymogu podania w formularzu cenowym kodów EAN ?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 49. dot. opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 29 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści płyn BSS® sterylny roztwór do irygacji jest sterylnym fizjologicznym roztworem soli. Jeden ml zawiera: chlorek sodu 0,64%, chlorek potasu 0,075%, dwuwodzian chlorku wapnia 0,048%, sześciowodzian chlorku magnezu 0,030%, trójwodzian octanu sodu, dwuwodzian cytrynianu sodu 0,17%, wodorotlenek sodu i/lub kwas solny (do odpowiedniego pH) oraz wodę do wstrzykiwań, w szklanej butelce zawierającej 500ml?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 50. dot. zapisów Formularza Cenowego oraz zapisów § 6 ust. 1 wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o skrócenie wymaganego terminu płatności do 45 dni.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 51. dot. zapisów § 3 ust. 2 projektu umowy oraz pkt. V Formularza Ofertowego dla Pakietów nr 11, 27 oraz 29: Zwracam się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do maksymalnie 72 godzin.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 52. dot. zapisów § 3 ust. 2 projektu umowy oraz pkt. V Formularza Ofertowego dla Pakietów nr 11, 27 oraz 29: Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw w trybie „na ratunek życia” w ciągu 12 godzin z uwagi na fakt, że produkt leczniczy oraz wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia we wskazanych pakietach stosowane są w planowanych zabiegach okulistycznych, nie stanowią produktów ratujących ludzkie życie i nie ma uzasadnienia dla dostarczenia ich w tak krótkim czasie. Ponadto realizacja w terminie 12 godzin jest, ze względów logistycznych, bardzo trudna do realizacji.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 53. dot. § 5 ust. 1- 1) wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji: „1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia, (nie mniej niż 20 zł)”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 54. dot. § 5 ust. 1- 2) wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji: „2) w przypadku niedotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 2% wartości zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (nie mniejszej niż 20 zł).”

**Odpowiedź: Nie.**



Pytanie 55. dot. § 5 ust. 1- 3) wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji: „3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 10% wartości nie wykonanej części umowy (nie mniejszej niż 20 zł).”

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 56. dot. § 5 ust. 5 wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o dodanie zapisu, że kara umowna nastąpi na podstawie obciążeniowej noty księgowej oraz po wcześniejszym poinformowaniu Wykonawcy.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 57. dot. § 9 wzoru umowy: Zwracam się z prośbą o zmianę proporcji na 80% zamówienia podstawowego oraz 20% zamówienia opcjonalnego.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 58. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.10 pkt 4) projektu umowy)?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 59. Prosimy o wykreślenie zawartego w §3 ust.9 pkt 4) i ust.11 projektu umowy wymogu dostarczenia zamiennika sprowadzanego w drodze importu, w cenie przetargowej a także ograniczenie (poprzez wykreślenie) zakupu takiego zamiennika (pochodzącego z importu) wraz z obciążeniem wykonawcy różnicą w cenie, jako warunku niezgodnego z art. 29 ust.1 w związku z art. 140 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy składający oferty w niniejszym postępowaniu, nawet przy zachowaniu należytej staranności, uwzględniającej zawodowy charakter prowadzonej działalności, nie są w stanie przewidzieć sytuacji, w której na rynku Polskim niedostępny będzie jakikolwiek lek z katalogu obejmującego przedmiot zamówienia. Nadzwyczajność tej sytuacji, w odniesieniu do dostaw leków, została nawet usankcjonowana specjalnymi przepisami prawa - art. 4 ust.7 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - mówi o czasowym (interwencyjnym) dopuszczeniu do obrotu leków w celu zaspokojenia bieżących potrzeb, w obliczu powtarzających się notorycznie przypadków braku dostępności danego leku. W szczególnych przypadkach Minister Zdrowia wydaje zgodę na czasowe wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego. Takie jednorazowe dopuszczenie do obrotu jest każdorazowo ogłaszane w Komunikacie Ministra Zdrowia w sprawie dostępności odpowiedników niedostępnych na rynku produktów leczniczych, z jednoczesnym wskazaniem hurtowni dystrybuującej na terenie kraju. Ponadto żaden z dystrybutorów nie ma gwarancji ceny leku sprowadzonego i dopuszczonego do obrotu w trybie interwencyjnym, z dotychczasowych doświadczeń wynika jednak, że cena leków sprowadzonych tą drogą jest najczęściej zdecydowanie (nawet kilkakrotnie) wyższa od leku dopuszczonego do obrotu. Zamawiający musi przy tym zauważyć, iż takie kalkulacje są wyłącznie hipotetyczne i nie uprawniają wykonawców, wobec braku jakiegokolwiek przewidywalności, do ich skalkulowania w ofercie przetargowej. Wobec powyższego prosimy o wykreślenie z treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisów mówiących o konieczności dostarczania i/lub pokrywania różnicy w cenie, w przypadku zamówienia zastępczego, w odniesieniu do leków z importu.

**Odpowiedź: Brak zgody.**



Pytanie 60. Do treści §3 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: Brak zgody.**

Pytanie 61. Do §5 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 62. Do §5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedotrzymanie terminu reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 2% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 63. Do §5 ust. 1 pkt 3) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 64. Do §6 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie na fakturze numeru katalogowego (który jest wyłącznie numerem wewnętrznym, nadawanym przez producenta lub dystrybutora), numerem kodu EAN, który jest powszechnie używany i jednoznacznie określa przedmiot zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 65. W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art.34 ust.5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, prosimy o sprecyzowanie warunków, na podstawie których Zamawiający będzie korzystał ze zwiększonych zamówień oraz o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §9 ust.6 projektu umowy ?

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

Pytanie 66. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 4 poz. 1-7 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worki może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50%



niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 67. Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 8 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka, z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowietrznika i bez PCV?

**Odpowiedź: Aparat musi być kompatybilny z oferowanymi opakowaniami płynów, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycji 7 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 250ml, ponieważ: Mannitol 15% i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku. Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej. Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o wydzielenie ww pozycji do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 69. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyłączy z pakietu 6 poz. 3 i 4 do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 70. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 poz. 1-7 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 71. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyłączy z pakietu 14 poz. 8 do oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 72. Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 9 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka, z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowietrznika i bez PCV?

**Odpowiedź: Aparat musi być kompatybilny z oferowanymi opakowaniami płynów, zgodnie z SIWZ.**



Pytanie 73. W związku z umieszczeniem przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych pasków testowych do glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, informujemy iż paski testowe danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki, zatem taki opis ograniczałby konkurencję asortymentowo-cenową w poszczególnych pozycjach pakietu wyłącznie do wyrobów konkretnych producentów, nadając im wyłączność na kształtowanie ceny, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Czy w celu uzyskania jak najkorzystniejszych warunków zakupu raz postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) Zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. w postaci nieodpłatnego użyczenia, dzierżawy lub wliczenia w cenę pasków) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, co eliminuje ryzyko popełnienia błędów użytkownika wynikających z nieprawidłowego zakodowania glukometru; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) i) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; j) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 74. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 75. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 76. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $< 100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $> 100\text{mg/dl}$ , zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 77. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były zgodnie z instrukcjami przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i kapilarnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**



Pytanie 78. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 79. Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, w której próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafalszowanego wyniku.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 80. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 81. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z enzymem GDH-PQQ, interferującym z maltozą? Pomiar wykonany za pomocą takich pasków jest obciążony bardzo dużym błędem u pacjentów dializowanych lub przyjmujących leki, których składnikiem bądź metabolitem jest maltoza - co stwarza bezpośrednie zagrożenie zdrowia i życia pacjentów w rezultacie podjęcia nieprawidłowego leczenia na skutek odczytania zawyżonego wyniku stężenia glukozy we krwi?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 82. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych kodowanych za pomocą chipa lub klucza kodującego? Kodowanie wydłuża pracę i może być źródłem błędów wynikających z wprowadzenia lub wybrania nieprawidłowego kodu dla danej serii pasków.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 83. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 435 mg/dl w górę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 84. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, których opakowania nie są dostarczane w polskiej wersji językowej? Opakowania w zagranicznej wersji językowej nie są dostosowane do rynku polskiego i utrudnią pracę personelowi.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 85. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu 20-60%, standardowym dla nowszych modeli pasków?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 86. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z pomiarem wykonywanym nie później niż 5 sekund od chwili wprowadzenia próbki, co znacząco oszczędzi czas rutynowej pracy personelu?



**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 87. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 88. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, w których zgodnie z instrukcją obsługi glukometru mogą potencjalnie wystąpić problemy z napełnieniem paska testowego krwią?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 89. Czy zamawiający wykreśli par. 3.8?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 90. Czy zamawiający w par. 5.1.1 zmieni wartość procentową kary umownej z 2% do wartości max. 0,2% oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy „nie mniej niż 20 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich wysokości rażąco wygórowanej

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 91. Czy zamawiający w par. 5.1.2 zmieni wartość procentową kary umownej z 5% do wartości max. 0,2% oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy „nie mniej niż 20 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości rażąco wygórowanej?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 92. Czy zamawiający w par. 5.1.3 zmieni wartość procentową kary umownej z 20% do wartości max. 0,2% oraz zrezygnuje z minimalnej kwotowej wartości kary umownej poprzez wykreślenie frazy „nie mniej niż 20 zł”? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do możliwości naliczenia ich w wysokości rażąco wygórowanej?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 93. Czy Zamawiający w par. 6.4 zrezygnuje z wpisywania na fakturach numerów katalogowych przedmiotu umowy? Informacje te nie są generowane przez system i wymagają indywidualnej, ręcznej obsługi dostaw?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 94. Czy zamawiający w par. 7.2.1. na końcu dopisze frazę: „zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź: Nie.**



Pytanie 95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 4 (test paskowy Accu Chek Active), pozycji nr 2 (test paskowy Accu Chek Go) oraz pozycji nr 5 (Test Accu Chek Performa) z pakietu nr 30 do osobnego, wspólnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 96. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w przypadku pakietu nr 30 (testy paskowe) dostawy realizowane były jedynie w dni robocze?

**Odpowiedź: Tak.**

Pytanie 97. Dot. par. 5 umowy. „opóźnienia” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C. następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej – nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Czy mając na uwadze powyższe zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par. 5 umowy wyrażen „opóźnienie” na „zwłoka”?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 98. Dot. zadania 14, poz. 8. Czy ze względu na zakończenie produkcji produktu o nazwie Gelofusine Zamawiający wymaga żelatyny nowszej generacji o nazwie Gelaspan 4%?

**Odpowiedź: Tak, jeżeli produkcja produktu Gelofusine jest zakończona.**

Z poważaniem

ZASTĘPICA DYREKTORA  
ds. Ekonomicznych  
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO  
Im. Jana Pawła II w Krośnie  
mgr Piotr Czerwiński

KIEROWNIK  
DZIAŁU ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Monika Koś

RADCA PRAWNY

Mariusz Zipper  
Kz-K-232

KIEROWNIK APTEKI  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
Im. Jana Pawła II w Krośnie

Dominika Jasiewska-Marosz  
mgr farmacji

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr inż. Joanna Mendocha  
st. specjalista