



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Pabianice, 16.01.2023 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego na „Dostawę leków dla PCM Sp. z o. o.”

Znak Sprawy: 66/ZP/PN/D/22

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t. j. z dnia 2022.08.16)

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t. j. z dnia 2022.08.16) przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy pakietu nr 37: Uprzejmie proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie leku Etomidate Lipuro 2mg/ml 10 ml x 10 amp. w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu t.j. 10 opak.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

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

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane, tabletki dojelitowe, kapsułki, drażetki i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –fiolki na ampułki i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 7 dopuści zaoferowanie leku CALCIUM CHLORATUM WZF 67 mg/ml 10 amp. 10 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 8 dopuści zaoferowanie leku CALSIOSOL 95,5 mg/ml 5 amp. 10ml roztwór do wstrzyk. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Ze względu na zakończoną produkcję leku PROPRANOLOL WZF 1 mg/ml 10 amp. 1 ml roztwór do wstrzyk. czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 47 dopuści podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończonej produkcji ?



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnoz@pcmnoz.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 53 dopuści zaoferowanie leku POLTRAM COMBO 37,5 mg + 325 mg 60 tabl. powlekane z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 284 opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 61 dopuści zaoferowanie leku VICI 100 mg/ml 5 amp. 5ml roztwór do wstrzyk. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 20 opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do pełnego opakowania w górę.

11. Ze względu na zakończoną produkcję leku Vitaminum B6 0,05g/1ml x 10 amp. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 60 dopuści podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończonej produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

12. Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 42 dopuści zaoferowanie leku VITACON 10 mg/ml 10 amp. 1 ml z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 600 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 32 dopuści zaoferowanie leku FAMOTYDYNA RANIGAST 20 mg 20 tabl. powlekane z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 60 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Ze względu na zakończoną produkcję leku Ibuprofenum 2% 100 mg / 5ml 100 ml zawiesina doustna czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 38 dopuści podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończonej produkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 dopuści zaoferowanie leku OCTAGAM 10% 10 g 100ml roztwór do infuzji w ilości 10 fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolek na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



18. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź: Tak, po przeliczeniu ogólnej ilości gramatury i zachowaniu tej samej ilości nie przekraczającej 100% pierwotnej ilości.

19. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

20. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

21. Czy Zamawiający w pozycji 30 pakiet 4 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 43 dopuści zaoferowanie leku PYRALGINA 500 mg 50 tabl. Blister z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 240 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Pakiet 4 poz. 10: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w butelce szklanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Pakiet 4 poz. 31: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Pakiet 8 poz. 41 i 42: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezużyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

27. Pakiet 8 poz. 41 i 42: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie obu pozycji (41 i 42) z pakietu nr 8 do



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że opublikuje odpowiedź na powyższe pytanie zgodnie z zapisami uPZP w związku z modyfikacją treści ogłoszenia w Dz. Urz. UE.

28. Pakiet 8 poz. 41 i 42: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Pakiet 8 poz. 52: Czy Zamawiający wymaga zaferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

30. Pakiet 8 poz.52: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z proporcjonalnym przeliczeniem ilości szt.

31. Pakiet 9 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 20 szt.?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza z proporcjonalnym przeliczeniem ilości szt.

32. Pakiet 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu KabiPac x 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z proporcjonalnym przeliczeniem ilości szt.

33. Do §6 ust. 1 pkt 1.1. wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Do §6 ust. 1 pkt 1.5) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto towarów, których dane dokumenty dotyczą za każdy przypadek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Prosimy o zmodyfikowanie zapisy §7 ust.9 projektu umowy poprzez podwyższenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia do 15% wartości pierwotnej umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

36. Do §8 ust. 1 pkt 1.3) wzoru umowy: Prosimy o 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §8 ust. 1 pkt 1) jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 50 zastrzeżeniem nie przekroczenia wartości umowy.

37. Do §16 ust. 1 wzoru umowy. Mając na uwadze konieczność potwierdzenia znajomości kondycji finansowej Zamawiającego, o czym mowa w §16 ust. 1, wnosimy o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy w związku z koniecznością złożenia takiej deklaracji, Zamawiający umożliwi Wykonawcom dostęp do ksiąg rachunkowych,



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



dokumentów finansowych i innych dokumentów pozwalających Wykonawcom lub też w inny sposób da możliwość na powzięcie wiedzy na temat stanu finansowego Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis w §16 ust. 1.

38. 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?

Odpowiedź: Nie aktualizują się. Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

39. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

40. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

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

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.

42. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

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

Odpowiedź: Zamawiający może wyrazić zgodę na powyższe tylko i wyłącznie w przypadku zadania pytania do konkretnej pozycji w danym pakiecie.

44. Dotyczy pak 19 poz.1 Czy zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17,B.62, B.67?

Odpowiedź: Zamawiający nie planuje stosowania preparatu w ramach programów lekowych B.17,B.62, B.67.

45. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 14. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to Przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



47. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 41. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 6. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę do pełnego opakowania w górę.

50. Pytanie do pakietu nr 3 poz. 1: W związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku czy Zamawiający wykreśli pozycję lub dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz zamieszczenie stosowanej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymaga podania ostatniej ceny w formularzu oraz informacji pod danym pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

51. Pytanie do pakietu nr 3 poz. 5: W związku z zakończoną produkcją produktu w dawce 100g czy Zamawiający dopuści Rivel żel odkażający 5mg/g 30g ? Czy Wykonawca ma pozostawić ilość 25 czy dokonać przeliczenia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 30g. Ilość opakowań pozostanie ta sama 25szt.

52. Pytanie do pakietu nr 5 poz. 16: Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 50 ? Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia na 7 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Pytanie do pakietu nr 5 poz. 18: Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 56 ? Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia na 153 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

54. Pytanie do pakietu nr 12 poz. 2,3,4: Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Pytanie do pakietu nr 12 poz. 8,9,10: Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 28 ? Czy Wykonawca może dokonać przeliczenia odpowiednio przeliczenia na 161 op. (poz.8), 258 op. (poz.9), 93 op. (poz.10)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

56. Pytanie do pakietu nr 12 poz. 11: Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek dojelitowych?



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Pytanie do pakietu nr 14 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58. Pytanie do pakietu nr 26 poz. 7,8,9: Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. 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 niemożności 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.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż na podstawie art. 137 ust 1 i 2 uPzp dokonuje modyfikacji:

SWZ Rozdział 14 pkt 1; SWZ Rozdział 18; SWZ Rozdział 19 pkt. 1; Załącznika nr 2 do SWZ

Kierownik Zamawiającego