

## **WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa leków, w tym żywienia"**

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

### **Pytanie nr 1**

Dotyczy pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku zamiany tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie.**

### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zmiana wielkości opakowań jest dopuszczalna ale musi być określona jako liczba całkowita tj. bez miejsc po przecinku i przeliczona z zachowaniem ilości wg SWZ.**

### **Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji.**

**Pytanie nr 4**

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 wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz podania odpowiedniej informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP-271-19/24, Część nr: 1 Leki, pozycja 31 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus, proszek do przygotowywania zawiesiny doustnej, zawiera nie mniej niż 10 mld żywych pałeczek x 10 fioł. lub 10 saszetek lub x 10 kaps. twarde” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet 1, Pozycja 31, Lactobacillus rhamnosus, proszek do przygotowywania zawiesiny doustnej, zawiera nie mniej niż 10 mld żywych pałeczek x 10 fioł. lub 10 saszetek lub x 10 kaps. twarde: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet 1, Pozycja 58, Bupivacaini h/ch 5 mg/ml a 4 ml; roztw. do wstrzyk. x 5 amp. - podanie podpajęczynówkowe (Haevy): Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 11**

Pakiet 1, Pozycja 150, Magnesii sulfas 20% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 12**

Pakiet 1, Pozycja 150, Magnesii sulfas 20% 10 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 13**

Pakiet 1, Pozycja 152 i 153, Metamizolum natrium: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 14**

Pakiet 1, Pozycja 220, Tramadoli hydrochloridum 100 mg/2ml x 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 15**

Pakiet 1, Pozycja 231, Lignocaina 1% amp. a 2 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 16**

Pakiet 1, Pozycja 231, Lignocaina 1% amp. a 2 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 17**

Pakiet 2, Pozycja 1 i 2, Fentanyl: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 18**

Pakiet 2, Pozycja 10 i 11, Morphini sulfas: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 19**

Pakiet 2, Pozycja 10 i 11, Morphini sulfas: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 20**

Pakiet 2, Pozycja 10 i 11, Morphini sulfas: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 21**

Pakiet 2, Pozycja 25 i 26, Lorazepamum: Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 22**

Pakiet 2, Pozycja 25 i 26, Lorazepamum: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 23**

Pakiet 2, Pozycja 25 i 26, Lorazepamum: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi

lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 24**

Pakiet 2, Pozycja 28 i 49, Midazolamum: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 25**

Pakiet 2, Pozycja 28 i 49, Midazolamum: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 26**

W pakiecie nr 1 pozycja 228 Methyloprednisolone 125mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 250mg/ml x 1fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 27**

W pakiecie nr 1 pozycja 227 Methyloprednisolone 1000mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 1000mg/ml x 1fiol +rozp.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 28**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odmiennego sposobu konfekcjonowania przedmiotu zamówienia przy jednoczesnym zachowaniu sumarycznej ilości przedmiotu zamówienia dla danej pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglenia ilości opakowań w górę, jak również przeliczenia ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zaoferowana przez Wykonawcę ilość opakowań musi być określona jako liczba całkowita tj. bez miejsc dziesiętnych (przeliczona na pełne**

opakowania).

**Pytanie nr 29**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz podania odpowiedniej informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako tabletki, wyraża zgodę na wycenę preparatów w postaci wszystkich rodzajów tabletek, tj.; tabletek zwykłych; drażowanych lub tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako kapsułka, wyraża zgodę na wycenę wymaganego preparatu w postaci kapsułki, kapsułki twardej lub kapsułki miękkiej (elastycznej)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 32**

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 wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pytanie nr 34**

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

**Odpowiedź: Ze względu na brak odniesienia do konkretnej pozycji z pakietu,**

**Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi ogólnej, która miałaby zastosowanie do wszystkich pakietów.**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?

W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów na jednorazowe zezwolenie MZ.**

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wykreśli z części nr 1 pozycje: 53, 89, 99, 138, 163, 168, 181, 204, 219, 226 i 230 a z części nr 2 poz.: 13, 62, 68 ze względu na brak produkcji oraz brak zamiennika na rynku ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

**Pytanie nr 37**

Dotyczy części nr 1 poz. 2. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy.**

**Pytanie nr 38**

Dotyczy części nr 1 poz. 83. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 63 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 39**

Dotyczy części nr 1 poz. 162. Czy Zamawiający dopuści wycenę wymaganego preparatu w opakowaniu 60 sztuk - 3 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 40**

Dotyczy części nr 1 poz. 181. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Oxycardil 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt - 3 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41**

Dotyczy części nr 2 poz. 45. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 42**

Dotyczy części nr 2 poz. 45. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 43**

Dotyczy części nr 2 poz. 59. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu \*60 sztuk - 5 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 44**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 44 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części nr 1 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 45**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części nr 1 poz. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 46**

PAK 2 POZ 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 10 ampulek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 47**

PAK 2 POZ 45

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenaline mógł być podawany przez pompę infuzyjną oraz za pomocą infuzji kroplowej w przypadku gdy sytuacja kliniczna będzie wymagała innego sposobu podania? Wymaga się aby alternatywny sposób podania był potwierdzony zapisem w ChPL.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 48**

PAK 6 POZ 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o osmolarności 360 mosmol/l, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 49**

Czy Zamawiający skróci termin obowiązywania umowy do maksymalnie 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 50**

Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej. Zamawiający dopuszcza dostawę równoważnika.**

**Pytanie nr 51**

Do §1 ust. 11 pkt 8 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §1 ust. 7 wzoru umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 52**

Do §1 ust. 11 pkt 8) wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §1 ust. 11 pkt 8) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 53**

Do §2 ust. 3 i 4 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 3 i 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 §2 ust. 3 i 4 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawę, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 54**

Do §9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za opóźnienie w realizacji reklamacji do wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 55**

Do §9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za opóźnienie w realizacji dostawy do wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 56**

Do §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nieprzekazanie Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §8 ust. 3 wzoru umowy, do wysokości 10% wartości towaru, którego dotyczą dokumenty?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 57**

Do §9 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z tytułu niewykonania umowy, w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto pozostałej do wykonania części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 58**

Do §10 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §11 ust. 3, gdyż zapisy te w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania umowy, a także umożliwiając dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1710 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 59**

Do §10 ust. 4 pkt 3) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy odbędzie się za obopólną zgodą stron na podstawie aneksu.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza na podstawie § 12 ust. 2 wzoru umowy.**

**Pytanie nr 60**

Pytanie do części nr 5:

Czy zamawiający wymaga, aby określone parametry były potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczony został załącznik, w którym w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.