

ODPOWIEDZI na pytania

dot. postępowania: **Sukcesywna dostawa leków i wyrobów medycznych.**

Zamawiający przekłada wyjaśnienia będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

1. 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: Tak

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

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę. Do pełnego opakowania w górę.

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

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Tak

6. 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: Do pełnych opakowań w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak

8. Dotyczy pakiet 7 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka z dwoma różnymi portami?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

b) w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

c) w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** reklamowanego towaru za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia liczony, od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie poszczególnych wad,

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia postanowienia § 6 projektu przyszłej umowy w następujący sposób: **§6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - b) w wysokości **0,5%** wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;
 - c) w wysokości **0,5%** wartości reklamowanego towaru za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie poszczególnych wad;
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy kary umowne w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający.

10. Czy w Pakiet 3 leki - ampułki poz. 26 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

11. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps., draż.-kaps., tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

Odpowiedź: Tak

12. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, fiolki/worki-pojem. i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak

13. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?

Odpowiedź: Tak

14. 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 SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Do pełnego opakowania w górę.

15. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź: Podać ostatnią cenę i uwagę o braku.

16. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 4, 5, 118, 119, 260, 276, 277, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojel.?

Odpowiedź: Tak

17. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 31, 32, 34, 37, 38, 51, 52, 53, 54, 69, 73, 78, 87, 89, 102, 110, 112, 117, 120, 121, 122, 123, 131, 132, 139, 142, 186, 192, 193, 194, 195, 196, 202, 203, 220, 223, 226, 240, 244, 245, 255, 259, 267, 269, 281, 282, 286, 287, 291, 308, 315, 316, 321, 322, 323, 327, 330, 331, 333, 349, 354, 355, 381, 383, czy dopuści postać tabl. powł.?

Odpowiedź: Tak

18. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 118, 119, 264, 265, czy Zamawiający dopuści wycenę kaps.dojelit.tw?

Odpowiedź: Tak

19. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 8, czy Zamawiający dopuści wycenę Aciclovirum 200 mg, tabl., 30 szt, w ilości 2 op?

Odpowiedź: Tak

20. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 20, czy Zamawiający dopuści wycenę Amiodarone 150 mg/3ml, roztw.d/wstrz., 6 amp w ilości 21 op?

Odpowiedź: Nie

21. Dotyczy Pakietu nr 1, poz.31, czy Zamawiający dopuści wycenę Eliquis, 5 mg, tabl.powl., 60 szt w ilości 33 op?

Odpowiedź: Tak

22. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 33, czy Zamawiający dopuści wycenę Aqua pro injectione,inj.,(FrKP Kut), KabiClear,20x250ml w ilości 5 op?

Odpowiedź: Tak

23. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 35, czy Zamawiający dopuści Cerutin, 100 mg + 25 mg, tabl.powl.,125 szt,bl ?

Odpowiedź: Tak

24. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 62, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium tabl. mus.x12 szt jako supl. Diety? (tylko taki dostępny na rynku)

Odpowiedź: Tak

25. Dotyczy Pakietu nr 1, poz 92, czy Zamawiający dopuści wycenę Vigalex Bio, 1000 IU, tabl., 90 szt w ilości 4 op?

Odpowiedź: Nie

26. Dotyczy Pakietu nr 1, poz.127, czy Zamawiający dopuści wycenę Cyclonamine, 250 mg, tabl., 30 szt w ilości 4 op?

Odpowiedź: Proszę wycenić 10 opakowań *30 tabletek

27. Dotyczy Pakietu nr 1, poz.128, czy Zamawiający dopuści wycenę Rivanolum roztwór 0.1%,100 g w ilości 15 op?

Odpowiedź: Tak

28. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 129, czy Zamawiający dopuści wycenę Etoricoxibum 60 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 27 op?

Odpowiedź: Tak

29. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 137, 138, 158, 159, 179, 284, 293, 344, 345, 352, 359, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.o przedl.uwal/ tabl.powl.o zmodyf.uwaln.?

Odpowiedź: Pozycja 345 i 359 nie dopuszczamy. Reszta na tak.

30. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 178, 186, 298,299, 313, 314, czy Zamawiający dopuści wycenę postac kaps. miękka/kaps.tw.?

Odpowiedź: Tak

31. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 185, czy Zamawiający dopuści wycenę Ketoprofen 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl w ilości 90 op?

Odpowiedź: Tak

32. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 215, czy Zamawiający dopuści wycenę Lisiprol, 20 mg, tabl., 28 szt w ilości 2 op?

Odpowiedź: Proszę o wycenę 3 opakowania * 28 tabletek

33. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 222, czy Zamawiający dopuści wycenę Maść z vit. A, ochronna, 800 j.m./g, 25 g w ilości 12 op?

Odpowiedź: Tak

34. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 241, czy Zamawiający dopuści wycenę Metronidazol 0.5%, roztw. d/inf, 100 ml, 40 pojemn. w ilości 2 op?

Odpowiedź: Tak

35. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 271, 272 czy Zamawiający dopuści wycenę Oxycodone x 5 am. W odpowiednich dawkach do pozycji z przeliczeniem ilości opak.?

Odpowiedź: Tak

36. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 299, czy Zamawiający dopuści wycenę pregabalin 150 mg, kaps.twarde, 56 szt w ilości 5 op?

Odpowiedź: Tak

37. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 311, 312 czy Zamawiający dopuści wycenę Ramipril tabl., 30 szt z przeliczeniem ilości opak. zaokr. do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Proszę o wycenę pozycji 310,311,312 w opakowaniach po 28 sztuk.

38. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 318, czy zamawiający dopuści wycenę Ropimol, 2 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., 5 amp w ilości 10 op?

Odpowiedź: Tak

39. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 321, czy Zamawiający dopuści wycenę Rosuvastatin 5 mg, tabl.powl., 28 szt w ilości 17 op?

Odpowiedź: Tak

40. Dotyczy pakietu nr 1, poz. 348, czy Zamawiający dopuści wycenę Theospirex retard, 300 mg, tabl. powl.przedł.uw., 50 szt w ilości 3 op?

Odpowiedź: Proszę o wycenę 5 opakowań po 50 sztuk.

41. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 329. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odpowiedź: Tak

42. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 36 szt.?

Odpowiedź: Nie

43. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 343. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę. Nie wykreślamy.

44. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 125. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę. Nie wykreślamy.

45. Pakiet 6 pozycja 7

Czy Zamawiający oczekuje produktu:

Potassium chloridum 0,15% + Natrium chloratum 0,9% butelka 500 ml typu ecoflac?

Produkt

Potassium chloridum 0,15% + Natrium chloratum 0,3% butelka 500 ml typu ecoflac

nie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Tak.

46. Dotyczy pakietu 1 pozycja 31 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem czyli 33 op.? Pozwoli to na złożenie oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Tak

47. Dotyczy pakietu 1 pozycja 137 Prosimy o podanie wielkości opakowania, podana wielkość nie istnieje. Czy Zamawiający wymaga op * 30 szt ? Jedyna dostępna wielkość opakowań na rynku.

Odpowiedź: Tak

48. Dotyczy pakietu 1 pozycja 186,142 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Tak

49. Dotyczy pakietu 1 pozycja 158,159, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

50. Dotyczy pakietu 1 pozycja 185 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *20 szt. * 90 opakowań?

Odpowiedź: Tak

51. Dotyczy pakietu 1 pozycja 195 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *50 szt. * 1 opakowanie?

Odpowiedź: Tak

52. Dotyczy pakietu 1 pozycja 222 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *25 g * 12 opakowań?

Odpowiedź: Tak

53. Dotyczy pakietu 1 pozycja 241 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *40 szt. * 2 opakowania?

Odpowiedź: Tak

54. Dotyczy pakietu 1 pozycja 260 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki drażowanej?

Odpowiedź: Tak

55. Dotyczy pakietu 1 pozycja 280 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach typu butelka ?

Odpowiedź: Tak

56. Dotyczy pakietu 1 pozycja ,138, 284 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

57. Dotyczy pakietu 1 pozycja 290 Prosimy o doprecyzowanie wymaganej dawki podana dawka nie istnieje . Czy wymagana dawka to 4g+ 0,5g ?

Odpowiedź: Tak

58. Dotyczy pakietu 1 pozycja 292 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *50 szt. * 4 opakowania?

Odpowiedź: Tak

59. Dotyczy pakietu 1 pozycja 284,293 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

60. Dotyczy pakietu 1 pozycja 299 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *56 szt. * 5 opakowania?

Odpowiedź: Tak

61. Dotyczy pakietu 1 pozycja 298,299,313,314,315,316, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki twardej?

Odpowiedź: Tak

62. Dotyczy pakietu 1 pozycja 317 czy Zamawiający wymaga 12 op* 5worków, czy 60 op*5 worków?

Odpowiedź: 60 opakowań po 5 worków

63. Dotyczy pakietu 1 pozycja 321 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 28 szt. *17 opakowań ?

Odpowiedź: Tak

64. Dotyczy pakietu 1 pozycja 310 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *28 szt. *215 opakowania?

Odpowiedź: Tak

65. Dotyczy pakietu 1 pozycja 42,326 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź: Tak

66. Dotyczy pakietu 1 pozycja 327 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *30 szt. *28 opakowania?

Odpowiedź: Tak

67. Dotyczy pakietu 1 pozycja 7, 2, 11, 22, 28, 31, 35, 37, 38, 51, 52, 53, 54, 66, 67, 68, 69, 70, 73, 76, 78, 87, 89, 97, 102, 110, 112, 117, 120, 121, 122, 123, 131, 132, 139, 176, 177, 192, 193, 194, 195, 196, 202, 203, 220, 223, 244, 245, 259, 267, 281, 282, 283, 302, 308, 330, 331, 335, 350, 354, 361, 383 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Pozycja 2 i 11 nie dopuszczamy. Resztę dopuszczamy.

68. Dotyczy pakietu 1 pozycja 336 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończoną produkcję.

Odpowiedź: Nie wykreślamy. Proszę podać ostatnią cenę.

69. Dotyczy pakietu 1 pozycja 342 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź: Tak

70. Dotyczy pakietu 1 pozycja 344 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

71. Dotyczy pakietu 1 pozycja 179,182,346,348,358,360,372 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

72. Dotyczy pakietu 1 pozycja 138, 352 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak

73. Dotyczy pakietu 1 pozycja 369,370 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Tak

74. Dotyczy pakietu 1 pozycja 382 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *12 szt.* 13 opakowań ?

Odpowiedź: Tak

75. Dotyczy pakietu 1 pozycja 4,5,276,277 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak

76. Dotyczy pakietu 1 pozycja 92 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *90 szt.* 4 opakowania ?

Odpowiedź: Nie

77. Dotyczy pakietu 1 pozycja 93,140, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki?

Odpowiedź: Tak

78. Dotyczy pakietu 1 pozycja 118,119,264,265, czy Zamawiający dopuści wycenę leku w kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź: Tak

79. Dotyczy pakietu 1 pozycja 127 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *30 szt.*4 opakowania?

Odpowiedź: Proszę o wycenę 10 opakowań po 30 sztuk

80. Dotyczy pakietu 1 pozycja 128 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *100 g* 15 opakowań ?

Odpowiedź: Tak

81. Dotyczy pakietu 1 pozycja 150,151 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Tak

82. Dotyczy pakietu 1 pozycja 178 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w kapsułki miękkiej?

Odpowiedź: Tak

83. Dotyczy pakietu 1 pozycja 215 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *28 szt.*3 opakowania?

Odpowiedź: Tak

84. Dotyczy pakietu 1 pozycja 271 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *5szt. *300 opakowania ?

Odpowiedź: Tak

85. Dotyczy pakietu 1 pozycja 289,290 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *1 szt.*10 opakowania ?

Odpowiedź: Tak

86. Dotyczy pakietu 1 pozycja 292 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *50 szt.* 4opakowania?

Odpowiedź: Tak

87. Do §2 ust.1 wzoru. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw do godziny 14.30?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

88. Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – 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 §2 ust. 3 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma

wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP. 2. Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść §2 ust. 3 następująco: Strony dopuszczają możliwość zmiany ilości i asortymentu poszczególnych pozycji zawartych w załączniku nr 1 w okresie trwania umowy. Zmiana ilości asortymentu może 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. Decyzje w powyższym zakresie podejmuje Zamawiający.

Ponadto, Zamawiający zmienia postanowienia § 6 projektu przyszłej umowy w następujący sposób: **§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości **0,5%** wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;
- c) w wysokości **0,5%** wartości reklamowanego towaru za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie poszczególnych wad;

2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy kary umowne w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający.

89. Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedokonanie w terminie wymiany towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości reklamowanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie.

Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia postanowienia § 6 projektu przyszłej umowy w następujący sposób: **§ 6**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości **0,5%** wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia;
- c) w wysokości **0,5%** wartości reklamowanego towaru za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie poszczególnych wad;

2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy kary umowne w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający.

90. Wnosimy o zmianę wzoru umowy poprzez dodanie postanowienia zakładającego waloryzację wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ze wskazaniem:

1) poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, uprawniających strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, oraz początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia, 2) sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia, 3) sposobu określenia wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, oraz okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy, 4) maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia. Mając na uwadze, że wskazana umowa będzie zawierana z Wykonawcą na okres 24 miesiące, istotnym jest odzwierciedlenie zmian ekonomicznych, które mogą następować w czasie realizacji umowy, a niewątpliwym jest, że koszty nabycia produktów od dostawców jak i koszty realizacji usługi do zamawiającego będą podlegać zmianie. W konsekwencji, waloryzacja wynagrodzenia Wykonawcy przyczyniłaby się do zachowania równowagi finansowej oraz oddawałaby rzeczywiste realia kosztów wykonania danego zamówienia publicznego jak i byłaby odzwierciedleniem zasady uczciwości kupieckiej w realiach zawieranej umowy

Odpowiedź: Zamawiający dodaje do wzoru umowy zapisy dotyczące waloryzacji wynagrodzenia:

1. Ponadto zgodnie z art. 439 Ustawy Pzp wynagrodzenie należne Wykonawcy może ulec zmianie w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia przy zachowaniu następujących warunków:

- 1) poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, określony wskaźnikiem cen produkcji w zakresie cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, uprawniający Strony Umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, przekroczył 10% w stosunku do początkowego terminu ustalenia zmiany wynagrodzenia, jakim jest dzień otwarcia ofert,
- 2) zmiana wynagrodzenia może nastąpić po każdych 6 miesiącach od dnia podpisania Umowy i będzie proporcjonalna do wskaźnika, o którym mowa w pkt 1), przy czym zmiana ta może dotyczyć tylko towarów, których termin dostawy nie upłynął na dzień zmiany,
- 3) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia, nie może przekraczać 20 % wartości wynagrodzenia brutto za część zamówienia niezrealizowaną na dzień zmiany, z tym, że wzrost wartości wynagrodzenia wykonawcy ogółem nie może przekroczyć 10% całej ceny ofertowej brutto,
- 4) przez zmianę ceny materiałów lub kosztów, określoną wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłaszanych w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie,

91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z 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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczenia. Zamawiający w dającej się przewidzieć przyszłości nie zamierza w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.). Zamawiający zwraca uwagę, że działa na rynku od wielu lat, cieszy się dużą renomą.

92. pytania dot. przedmiotowych środków dowodowych

Nawiązując do wymogu złożenia wraz z ofertą dokumentów dopuszczających wyroby medyczne do obrotu oraz innych dokumentów przedmiotowych ("karty techniczne") zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z ww. wymogu dostarczenia dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz kart technicznych, na rzecz złożenia w ofercie OŚWIADCZENIA Wykonawcy o posiadaniu takich dokumentów i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego. Jednocześnie dopytujemy, czy powyższy wymóg dołączenia "kart technicznych" dotyczy jedynie wyrobów medycznych, czy również produktów leczniczych? Charakterystyki produktów leczniczych są ogólnodostępne w bezpłatnych bazach danych: <https://rejstry.ezdrowie.gov.pl/rpl/search/public> https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/reg_hum_act.htm?sort=a gdzie można uzyskać Chpl

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

93. Pakiet 1, Pozycja 136, Fentanyl amp. 0.1mg/2ml 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak.

94. Pakiet 1, Pozycja 246, Midazolam amp. 1mg/1ml a 5ml 10: 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.

95. Pakiet 3, Pozycja 12, Cefazolinum (proszek do sporządzania roztworu do infuzji) fiol. 1000mg 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus?

Odpowiedź: Tak.

96. Pakiet 3, Pozycja 15, Ceftazidimum fiol. 1g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak.

97. Pakiet 3, Pozycja 31, 32, Metamizolum natricum amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

98. Pakiet 3, Pozycja 44, 45, Tramadoli hydrochloridum amp. 50mg/1ml 5 amp. a 1ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak.

Prezes Zarządu – Wojciech Machelski