



SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Łódź, 09.10.2023 r.

e-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 68/PN/ZP/D/2023

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa produktów farmaceutycznych”

Szanowni Państwo!

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający udziela odpowiedzi na **następujące** pytania oraz na podstawie art. 137 ustawy zmienia zapisy dotyczące SWZ:

1. Zamawiający ustala nowy termin składania ofert – do dnia **18.10.2023 r.** godz. **09.00.**
2. Zamawiający ustala nowy termin otwarcia ofert – w dniu **18.10.2023 r.** o godz. **10.00.**
3. Zamawiający ustala nowy termin wpłaty wadium – do dnia **18.10.2023 r.** o godz. **09.00.**
4. Termin związania ofertą – **do dnia 15.01.2024 r.**

Pytanie 1

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są ani wyrobem medycznym ani produktem leczniczym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia zgodnego z punktem 11 formularza oferty w przypadku pakietu nr 30

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ nie przewiduje zmiany postaci proponowanych preparatów. Zamawiający może dopuścić zmianę postaci preparatu po zadaniu pytania do konkretnej pozycji.

Pytanie 3

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: Zgodnie z SWZ z pkt II Opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie 4

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: Zgodnie z SWZ z pkt II Opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie 5

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

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?

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ z pkt II Opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

(pakiet 21, 22) Czy Zamawiający wymaga aby oleje były kompatybilne z posiadanym przez szpital fakowitrektomem? Jeśli tak to z jakim aparatem.

Odpowiedź: Tak, aparat Stellaris PC/Elite.

Pytanie 10

(pakiet 22) Czy Zamawiający dopuści olej silikonowy 5000 mPas o współczynniku refrakcji 1,404-1,405, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 11

(pakiet 23) Czy Zamawiający dopuści błękit trypanu 0,055%, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 12

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 3, 7:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionego towaru w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej partii towaru

2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu reklamowanego towaru w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto reklamowanego towaru

3. W razie rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §7 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości netto określonej w §2 ust. 1 pkt. 1.1.

7. Wykonawca w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcy z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, o której mowa w § 11 ust. 1 umowy zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 250 zł za każdy stwierdzony przypadek. Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu wraz z fakturą VAT potwierdzenie dokonania płatności na rzecz Podwykonawcy z uwzględnieniem dokonanej zmiany wynagrodzenia Podwykonawcy, o ile dotyczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

pakiet 18 pozycja 1 termin składania ofert: 13.10.2023. 1. W związku z ograniczeniem dostępności w pozycji 1 pakiet 18 produktu cytrynian sodu w stężeniu S30% 2 x 2,5 ml w postaci ampułko-strzykawek czy Zamawiający dopuści antybakteryjny, antykoagulacyjny, redukujący biofilm w cytrynian sodu stężeniu 30% w postaci 5 ml fiołki? Różnica jest jedynie w formie konfekcjonowania, oferowany wyrób medyczny – roztwór cytrynianu sodu w stężeniu 30% oraz pojemność jest taka sama. Opakowanie Citra Lock 30% 5ml zawiera 20 fiołek. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości tj. złożenie oferty na 85 opakowań Citra Lock 30% 5ml fiołka x 20 szt. co daje 1700 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

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 w SWZ nie przewiduje zmiany postaci proponowanych preparatów. Zamawiający może dopuścić zmianę postaci preparatu po zadaniu pytania do konkretnej pozycji.

Pytanie 15

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

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ nie przewiduje zmiany postaci proponowanych preparatów. Zamawiający może dopuścić zmianę postaci preparatu po zadaniu pytania do konkretnej pozycji.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 47, gdzie należy podać cenę jednostkową netto oraz brutto za 1 ml, wyraża zgodę na podanie ceny do 4 miejsc po przecinku ? Pragniemy zaznaczyć, że wartość ogółem netto oraz brutto będzie wyrażona do 2 miejsc po przecinku zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 1 wyraża zgodę na wycenę tabletek dojelitowych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 28 wyraża zgodę na wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 32 wyraża zgodę na wycenę kapsułek miękkich ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 63 wyraża zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 79 wyraża zgodę na wycenę opakowań po 100 ml – 200 op ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 64 w poz. 89 o wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający w pakiecie 64 w poz. 118 wyraża zgodę na wycenę tabletek powlekanych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 67 wyraża zgodę na wycenę : Monover, 100 mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 fioł ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

dotyczy zadania nr 20

Prosimy o dopuszczenie roztworu o poniższym opisie: Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brillant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnątrz znej, pH roztworu w zakresie od 6.5 do 8.0, osmolarność 270 400 mOsm/kg, pakowany w szklane ampułko strzykawkę o pojemności 0.5ml, sterylny, opakowanie 1 sztuka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

dotyczy zadania nr 21

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, apirogenego, bezbarwnego, wysoce oczyszczonego oleju silikonowego o parametrach:

- bez konserwantów
- 1000 cSt (mPas)
- współczynnik refrakcji od 1,401 do 1,405 (w temperaturze 25°C ± 2°C)
- ciężar właściwy ok. 0,97 g/cm³ w temperaturze 25°C
- szklana ampułkostrzykawkę wypełnioną 10 ml roztworu
- przechowywać w temperaturze od 2°C do 35°C

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

dotyczy zadania nr 22

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, apirogennego, bezbarwnego, wysoce oczyszczonego oleju silikonowego o parametrach:

- bez konserwantów
- 5000 cSt (mPas)
- współczynnik refrakcji od 1,401 do 1,405 (w tempera turze 25°C ±2°C)
- ciężar właściwy ok. 0,97 g/cm³ w temperaturze 25°C
- szklana ampułkostrzykawka wypełniona 10 ml roztworu
- przechowywać w temperaturze od 2°C do 35°C

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

dotyczy zadania nr 2 3

Prosimy o dopuszczenie błękitu trypanu w opakowaniach zbiorczych zawierających 10 sztuk szklanych fiolek , każda sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o rezygnację z dostaw w trybie na cito w przypadku zaofierowania wyrobów medycznych w zadaniach nr 20 23

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32

dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o rezygnację z wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w przypadku oferowania wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33

pakiet 54 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 54 poz. 2 na wycenę leku pakownego po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Zadaniu 54 poz. 3 na wycenę leku pakownego po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 64 poz. 105 dopuszcza wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Do §4 ust. 10 wzoru umowy. Wnosimy o zmianę zapisu w §4 ust. 10, poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 80%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 20%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r.

- Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605), gdyż może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust. 1, ust. 2 pkt 1) i 3) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1) PZP. Ponadto, zwracamy uwagę na sprzeczność z zapisem §4 ust. 11 wzoru umowy, który przewiduje możliwość zmiany ilości w ramach zamawianego asortymentu, nie więcej niż o 20% wartości pierwotnej asortymentu, co może wskazywać, że minimalna wartość, jaką Zamawiający ma obowiązek zrealizować wynosi 80%.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 37

Do §4 ust. 11 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację §4 ust. 11 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 §4 ust. 11 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym, nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą

przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku jej zrealizowania.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis umowy §4 ust. 11 następująco:

Zamawiający może zmienić ilości w ramach zamawianego asortymentu w granicach kwoty kontraktu, nie więcej jednak niż o 20% wartości pierwotnej asortymentu podlegającego zwiększeniu w ramach danego pakietu.

Pytanie 38

Do §4A wzoru umowy. Prosimy o skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (20%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznacza, że każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 20% większej niż pierwotnie zakładano. Zastrzeżenie bowiem prawa opcji w aktualnym brzmieniu w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, natomiast inne pozycje asortymentowe mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, uwarukowaną jedynie granicą wynoszącą „20% całkowitej wartości przedmiotu umowy dla zamówienia podstawowego”, a to stanowi naruszenie art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605), aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki wskazane przez ustawodawcę:

- 1) określić rodzaj i maksymalną wartość opcji,
- 2) określić okoliczności skorzystania z opcji,
- 3) nie modyfikować ogólnego charakteru umowy.

Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający wskazał jedynie procentowo górną granicę wprowadzonego prawa opcji, w rzeczywistości pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność, zwłaszcza, że odnosi się do całkowitej wartości przedmiotu umowy dla zamówienia podstawowego. Przedstawiony w projekcie umowy opis przedmiotu zamówienia jest niejednoznaczny, niewyczerpujący, nie uwzględnia wszystkich wymagań oraz okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty, co w konsekwencji sprawia, że wykonawca jest obciążony pełnym ryzykiem gospodarczym kontraktu oraz uniemożliwia wykonawcy sporządzenie oferty, w tym rzetelne skalkulowanie ceny oferty, gdyż wykonawca nie ma możliwości określenia, jaki będzie jego zakres świadczenia w ramach prawa opcji.

W doktrynie podkreśla się, że wszystkie wymienione w powyższym przepisie przesłanki są niezbędne dla wyceny zamówienia obejmującego opcję, a także do ustalenia zakresu potencjalnego świadczenia. Zatem przy wskazaniu przedmiotu opcji, Zamawiający powinien stosować zasady dotyczące opisu przedmiotu zamówienia, określone w przepisach PZP, odpowiednio do rodzaju przedmiotu zamówienia objętego prawem opcji. Przedmiot zamówienia objęty opcją jest elementem całego przedmiotu zamówienia, jedynie z tą różnicą, że jego realizacja nie jest gwarantowana. Określenie przedmiotu opcji może nastąpić przez odniesienie do zamówienia podstawowego ze wskazaniem, że prawem opcji objęta jest możliwość nabycia większej ilości przedmiotu zamówienia lub poszczególnych jego elementów. Postanowienia umowne muszą też zawierać informację co do okoliczności, w których zamawiający może skorzystać z opcji, czyli w jakim okresie zamawiający może podjąć decyzję o wykonaniu prawa opcji oraz w jakim zakresie, ewentualnie w jakich przypadkach lub pod jakimi warunkami, a także w jaki sposób poinformuje wykonawcę o uruchomieniu opcji. (Komentarz do art. 441 [w:] M. Jaworska, D. Grześkowiak-Stojek, J. Jarnicka, A. Matusiak (red.), Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022, Legalis).

Zaznaczamy także, że za niewystarczające należy uznać zapisy dokumentacji przetargowej, sprowadzające warunki korzystania z prawa opcji do postanowień, że decyzja o skorzystaniu z opcji należy do zamawiającego, stanowi jego niczym nie obwarowane uprawnienie. „Decyzja o rozszerzeniu zamówienia „pewnego” o zamówienie objęte opcją nie może być uzależniona od swobodnej decyzji zamawiającego, ale od zaistnienia sprecyzowanych w dokumentach zamówienia okoliczności. (...) „Niezależnie bowiem od stopnia jasności opisanego przedmiotu opcji, pozostawienie decyzji o skorzystaniu z tej instytucji wyłącznie swobodnemu uznaniu zamawiającego wyklucza zasadę przejrzystości i może prowadzić do nadużyć, np. poprzez określanie „pewnego” zakresu zamówienia na minimalnym poziomie i dowolnym uruchamianiu opcji opartym na niejasnych podstawach, udaremniając cel konkurencyjnej procedury zamówieniowej.” (A. Elżanowska, Stosowanie prawa opcji na gruncie nowego Prawa zamówień publicznych. Część pierwsza [w:] ZPDORADCA rok 2020 numer 9, Legalis).

Wymóg zrozumiałego, precyzyjnego oraz jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia, zarówno w zakresie podstawowym, jak również w zakresie objętym prawem opcji, podkreśla również orzecznictwo KIO: „Izba zauważa, że prawo opcji nie może być rozwiązaniem pozwalającym na dowolne, oparte na niejasnych podstawach rozszerzenie pierwotnie określonego przedmiotu umowy” (wyrok KIO z dnia 06.09.2012 r., KIO 1807/12); „Zgodnie z art. 99 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Powyższe wymaganie dotyczy także prawa opcji.” (Wyrok KIO z dnia 24.03.2023 r., KIO 636/23).

Podkreślamy także, że ze względu na dosadne brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 będzie podlegała unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania prawa opcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Do §6 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie umowy w wysokości: 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Do §10 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §10 ust. 2, ponieważ powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązują w trakcie wykonywania umowy, a także umożliwiając Zamawiającemu 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 2023 poz. 1605). Niniejsza argumentacja znajduje również 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, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41

Do §12 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia, gdyż proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy. Prosimy także o dodanie zastrzeżenia, że gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42

Czy zamawiający w pakiecie 2 dopuści złożenie oferty lek Prothromplex Total NF, 600 jm. „Opisując przedmiot zamówienia Zamawiający wskazał na specyficzne wymogi co do zawartości białek C i S oraz ATM w składzie preparatu. Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyłącznie na jeden z trzech dostępnych na rynku Polskim preparatów i jednego producenta (Octaplex firmy Octapharma) i ewidentnie stanowi naruszenie zasad wolnej konkurencji i tym samym naruszenie art.29 ust.2 PZP. Równocześnie taki opis może powodować że Zamawiający naruszy dyscyplinę finansów publicznych gdyż z danych o wyniku postępowań rozstrzygniętych jednoznacznie wynika, że przy dopuszczeniu innych produktów Zamawiający uzyskuje cenę niższą o 10-20% . Informujemy również, że nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert, wnosimy o zmianę zapisów dotyczących zawartości białka C, S w specyfikowanym preparacie oraz dopuszczenie możliwości zaofiarowania preparatu zawierającego AT III. Na marginesie zwracamy również uwagę, że oferowany przez nas preparat zawiera również białko S, zgodnie z informacjami dostępnymi tutaj: Columina, MJ.et al. Minerva Anesthesiol. 2012;78:358-68.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 8 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 44

Pakiet 25 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Lidocaine w opakowaniu o pojemności 20 ml, w opakowaniu wykonanym z polietylenu (LDPE), jako bezpieczniejszej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 27 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet 62 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu butelka zakręcana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47

Dotyczy § 5 ust. 3 umowy. Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48

Dotyczy § 5 ust. 4 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru do 10 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji jakościowej? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49

Dotyczy § 6 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy. Kara umowna w wysokości 10% wartości netto całej umowy jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu § 4 ustęp 2:

Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy Apteki Szpitala dostawa nastąpi w kolejnym dniu roboczym po wyznaczonym terminie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 51

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu § 5 ustęp 1 - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52

Czy w Pakiecie 64 poz. 90 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 53

Czy w Pakiecie 64 poz. 90 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

Z-ca Kierownika
Sekcji Zamówień Publicznych
Kieras
mgr Marta Kieras