



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



ZP.261.24.2024

Lębork, 25.09.2024 r.

ID postępowania:

ocds-148610-7881a307-d6e1-4457-bbe8-7114c9c2d267

Wyjaśnienie treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: zakup i dostawy produktów leczniczych, gazów medycznych, płynów infuzyjnych oraz materiałów do prowadzenia terapii nerkozastępczej wraz z dzierżawą aparatu nerkozastępczego. Znak sprawy ZP-PN/UE/24/24.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy Części 38 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 38 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 38 w poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej pakowanej po 20 sztuk.

2. Dotyczy Części 38 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 38 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x1 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 38 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x 1 mm.

3. Dotyczy Części nr 38 poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 38 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x10 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części nr 38 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x 10 mm.

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?

Odp. Zamawiający prosi, aby w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu podać ostatnią cenę i informację o tym pod pakietem.

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Proszę przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie za wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką [* nie zamieniać].

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie za wyjątkiem pozycji oznaczonych gwiazdką [* nie zamieniać].

8. 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.)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. jeśli oferta będzie korzystniejsza cenowo (proszę o przeliczenie ilości opakowań w oparciu o mg, ml itp.).

9. 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)?

Odp. Proszę o przeliczenie do pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku, pod warunkiem, że zakup tych produktów nie będzie wymagał uzyskania przez Zamawiającego zgody na zapotrzebowaniu na sprowadzenie z zagranicy produktu leczniczego niezbędnego dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonego do obrotu bez konieczności uzyskania pozwolenia (tzw. import docelowy).

11. W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzielił odpowiedzi na pytania, nie wyjaśnił treści SWZ, a jedynie odsyłał do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odp. Zamawiający zawsze udziela jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych wyjaśnień i odpowiedzi na zadane przez Wykonawców pytania.

12. Dotyczy Części 38 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w rozmiarze 70 x 50 x 1mm pakowanego a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w rozmiarze 70 x 50 x 1mm pakowanego a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 18 opakowań.

13. Dotyczy Części 38 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w rozmiarze 70 x 50 x 10mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w rozmiarze 70 x 50 x 10mm.

14. Dotyczy umowy

Czy dla pakietu nr 38 (wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych ratujących życie, Zamawiający wyrazi zgodę na realizację trybu „na ratunek” w ciągu 24 godzin w dni robocze?

Odp. Zgodnie z zapisami rozdz. V pkt. 3 SWZ oraz § 2 ust. 3 projektu umowy „dostawy na cito” nie dotyczą m.in. Części nr 38.

15. Dotyczy umowy

Czy dla pakietu nr 38 (wyroby medyczne), nieuwzględniającego w swoim zakresie produktów leczniczych na ratunek życia, Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z trybu „na cito” wobec i tak bardzo szybkiego czasu na realizację zamówienia w trybie zwykłym?

Odp. Zgodnie z zapisami rozdz. V pkt. 3 SWZ oraz § 2 ust. 3 projektu umowy „dostawy na cito” nie dotyczą m.in. Części nr 38.

16. Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej?

Odp. Zgodnie z rozdz. XVII pkt. 6 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.”

17. Dotyczy Części 40 poz.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 40 poz.10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odp. Zamawiający informuje, że od 2021 roku nie ma technicznej możliwości tworzenia nowych części (pakietów) w ogłoszonym postępowaniu. System e-zamowienia uniemożliwia dodawanie części w trwającym postępowaniu. W związku z powyższym Zamawiający nie wydzieli z części 40 poz.10 i nie stworzy osobnego pakietu dla tej pozycji.

18. Dotyczy Części 14 poz. 2 i 3

Czy w Części nr 14 poz. 2 i 3 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych

chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, aby dexamethasonum inj. (część nr 14 poz. 2 i 3) posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania i prosi o przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

20. Dotyczy pakietu 52

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 52 Fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wtrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiolki?

Odp. W części 52 Zamawiający wymaga produktu leczniczego w dawce 40mg/2ml, ponieważ ma on mieć zastosowanie u dzieci w wieku od 12 miesięcy, dlatego też Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę dawki na 100mg/2ml.

21. Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli zapis o możliwości zwrotu towaru? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i dobrowolnie przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

22. Czy Zamawiający w par. 6.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń.

Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Możliwość rozwiązania umowy o której mowa w § 6 ust. 1 projektu umowy, zdaniem Zamawiającego, nie może i nie powinna być w żaden sposób powiązana ze stopniem jej wykonania (wykorzystania), tym bardziej w sytuacji określenia zamkniętego katalogu przyczyn uzasadniających rozwiązanie umowy. Zapis ten, analogicznie do zapisu art. 456 ustawy pzp, nie narusza art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

23. Czy Zamawiający w par. 6.2.1 dopisze, że w takim wypadku musi zostać zakupiony minimalny wolumen dostaw, określony w par. 1.2? Zgodnie z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP umowa winna wskazywać minimalną wartość zamówienia, bez dodatkowych zastrzeżeń. Realizacja każdej umowy obarczona jest ryzykiem i w toku jej wykonywania zajść może wiele zdarzeń losowych, ograniczających zamówienie. Mimo to ustawodawca zdecydował o obligatoryjnym zapisie umowy, który musi gwarantować Wykonawcy realizację określonego minimum wartościowego. Jeśli zatem minimum takie określono, to nie są dopuszczalne dalsze wyłączenia lub warunki w tym zakresie.

Odp. Uprawnienie Zamawiającego do odstąpienia od umowy lub jej części w przypadku wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, wynika wprost z art. 456 ust. 1 pkt. 1 ustawy pzp i nie jest ograniczone żadnymi dodatkowymi warunkami.

24. Czy Zamawiający wykreśli w par. 10 zapisy o obowiązkowej mediacji? W praktyce jedyne „spory” między stronami dotyczą braku zapłaty za zakupione produkty, zatem trudno mówić o istotnych, wymagających mediacji kwestiach. Taka procedura wydłuża jedynie proces dochodzenia należności za sprzedany towar, utrudniając Wykonawcy realizację jego słuszych praw.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

25. Dotyczy Części 3 poz.3 – 8

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w części nr 3 poz. 3 - 8 produktu pakowanego po 1 fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. W części nr 3 poz. 3 - 8 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu pakowanego po 1 fiolel. Zgodnie z zapisem pod arkuszem wymagane są opakowania zawierające 10 fiolek/ampulek.

26. Dotyczy Części 14 poz.5

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w części nr 14 poz. 5 produktu pakowanego po 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. W części nr 14 poz. 5 Zamawiający wymaga Furosemidu inj. 0,02g/2ml x 5 amp.

27. Dotyczy Części 30 zał. nr 2

Czy ze względu na duży koszt parowników, Zamawiający wyrazi zgodę na oddanie w użyczenie 5szt. parowników?

Jeżeli odpowiedź na powyższe pytanie będzie pozytywna zwracam się z prośbą o podanie ilości i rodzaju wymaganych parowników.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na oddanie w użyczenie 5szt. parowników, tym samym podtrzymuje zapisy SWZ, w których wymaga łącznie 8 sztuk parowników.

28. Prosimy o weryfikację zapisów SIWZ.

Wykonawca w przypadku zaoferowana wyrobów medycznych nie może złożyć oświadczenia dotyczącego produktów leczniczych a taki zapis istnieje w SIWZ.

IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1. Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia:

- dotyczy części nr 35, 38, 53: katalogu lub folderu (lub wyciągu z katalogu lub folderu) lub ulotki potwierdzającego, że zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, zawierającego nazwę producenta, nazwę produktu, nr katalogowy, tak by możliwa była jego identyfikacja;
- dotyczy części nr 59: katalogu lub folderu (lub wyciągu z katalogu lub folderu) potwierdzającego, że oferowany aparat do ciągłych terapii nerkozastępczych jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, zawierającego nazwę producenta, nazwę aparatu, nr katalogowy, tak by możliwa była jego identyfikacja. Poszczególne wymagane przez Zamawiającego parametry i funkcje aparatu Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić zaznaczeniem w katalogu lub folderze;

- dotyczy części nr 59: świadectwa dopuszczającego aparat do ciągłych terapii nerkozastępczych do obrotu: deklaracji zgodności CE wytwórcy (dla wszystkich klas wyrobu medycznego), zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych;
- dotyczy wszystkich części zamówienia: oświadczenia, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz posiadają aktualne dopuszczenia do obrotu w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu);
- dotyczy wszystkich części zamówienia: oświadczenia, że zaoferowane produkty lecznicze spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne, są zarejestrowane w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu w służbie zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z art. 3 i 4a cyt. Ustawy – Prosimy o dodatnie jeżeli dotyczy

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w Rozdz. IV pkt. 1 tiret czwarte i piąte SWZ słów „jeżeli dotyczy”.

29. Czy Zamawiający zmieni zapisy pakiet 35, 38 – są to wyroby medyczne nie na ratunek życia.

IV. Termin wykonania zamówienia

1. Przedmiot umowy będzie dostarczany sukcesywnie do Zamawiającego przez 12 miesięcy od dnia 16.11.2024 r. transportem oraz na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Realizacja każdego zamówienia złożonego faksem lub drogą elektroniczną nastąpi w terminie do 48 godzin – dotyczy części nr 35, 38, 43 i 44 oraz do 24 godzin – dotyczy części nr 1-34, 36, 37, 39-42, 45-63.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby realizacja każdego zamówienia złożonego faksem lub drogą elektroniczną dla Części nr 35 i 38 następowała w terminie do 48 godzin.

30. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że w przypadku 24 godzinnego terminu dostawy Zamawiający zobowiązuje się do wysłania zamówienia do godziny 12:00 w dniu poprzedzającym dostawę.

Odp. Zamawiający potwierdza, że w przypadku 24 godzinnego terminu dostawy zobowiązuje się do wysłania zamówienia do godziny 12:00 w dniu poprzedzającym dostawę.

31. Pakiet 35 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści żel pakowany a 24 sztuki?

Odp. Zamawiający dopuszcza żel pakowany a 24 sztuki.

32. Pakiet 35 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za sztukę poz. 1 – 5000 sztuk; poz. 2 – 75 sztuk ?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę za sztukę: w poz. 1 – 5000 sztuk; w poz. 2 – 75 sztuk.

33. Pakiet 35 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za żel pakowany a 24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.; poz. 1 – 209 opakowań; poz. 2 – 4 opakowania ?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę za żel pakowany a 24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości tj.; poz. 1 – 209 opakowań; poz. 2 – 4 opakowania.

34. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej.

35. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu, zwiększy to konkurencyjność i złożenie korzystniejszej cenowo oferty ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie preparatu opisanego w Części nr 12 poz.25.

36. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 61. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odp. Zamawiający informuje, że od 2021 roku nie ma technicznej możliwości tworzenia nowych części (pakietów) w ogłoszonym postępowaniu. System e-zamowienia uniemożliwia dodawanie części w trwającym postępowaniu. W związku z powyższym Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie lub wykreślenie preparatu opisanego w Części nr 19 poz. 61. W przypadku braku produkcji / niedostępności preparatu, Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod Arkuszem o zakończeniu produkcji / niedostępności.

37. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 2.

(1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odp. W Części nr 25 poz. 2. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. Zamawiający dopuszcza opakowanie x 48 saszetek (nie wymaga) z odpowiednim przeliczeniem ilości (21 op.).

(2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu Makrogol - Fortrans o składzie chemicznym zgodnym z SWZ. Zamawiający dopuszcza opakowanie x 48 saszetek (nie wymaga) z odpowiednim przeliczeniem ilości (21 op.).

38. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 29, 30 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?

Odp. 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.

39. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 17. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiający nie stawia wymogu co do sposobu rejestracji Glukozy jako produktu leczniczego czy surowca farmaceutycznego. Zamawiający prosi o wycenę produktu korzystniejszego cenowo i którego dostępność zapewniona będzie przez cały okres obowiązywania umowy przetargowej.

40. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 28. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiający nie stawia wymogu co do sposobu rejestracji Parafiny jako produktu leczniczego czy surowca farmaceutycznego. Zamawiający prosi o

wycenę produktu korzystniejszego cenowo i którego dostępność zapewniona będzie przez cały okres obowiązywania umowy przetargowej.

41. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 21 Lactulose syrop 9,75/15ml- 200 ml – czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 7,5g/15 ml lub 10g/15 ml syrop 200 ml?

Odp. Jeżeli Wykonawca miał na myśli Część nr 40 poz. 21 – Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w dawce 10g/15 ml syrop 200 ml.

42. Dotyczy części 45 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści do wyceny Mleko Nan Optipro Plus 2 HM-0, płyn, 200 ml w ilości 180 op?

Odp. W Części nr 45 poz. 4 Zamawiający dopuszcza do wyceny Mleko Nan Optipro Plus 2 HM-0, płyn, 200 ml w ilości 180 op.

43. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zamawiający informuje, że od 2021 roku nie ma technicznej możliwości tworzenia nowych części (pakietów) w ogłoszonym postępowaniu. System e-zamowienia uniemożliwia dodawanie części w trwającym postępowaniu. W związku z powyższym Zamawiający nie wydzieli preparatu opisanego w części 47 poz. 3.

44. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt. d/wst., 5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt. d/wst., 5 amp.

45. Dotyczy pakietu nr 62 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odp. W Części nr 62 poz. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP.

46. Dotyczy Części 17

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 17 preparatu Konakion 2mg/0,2ml x 5 amp sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia?

W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na dopuszczenie Ministra Zdrowia (import interwencyjny) stosowane będą przepisy art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301).

W przypadku zgody uprzejmie prosimy o dodanie informacji o dopuszczeniu produktu sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia do umowy.

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w Części nr 17 preparatu Konaktion 2mg/0,2ml x 5 amp sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia (import interwencyjny).

47. Dotyczy Części 63 poz.2

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 63, poz. 2 preparatu Vitaminum B1 inj. 0,05 G/1 ml x 5 amp. 2 ml sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia?

W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na dopuszczenie Ministra Zdrowia (import interwencyjny) stosowane będą przepisy art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301).

W przypadku zgody uprzejmie prosimy o dodanie informacji o dopuszczeniu produktu sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia do umowy.

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 63 poz. 2 preparatu Vitaminum B1 inj. 0,05 G/1 ml x 5 amp. 2 ml sprowadzanego w ramach dopuszczenia Ministra Zdrowia (import interwencyjny).

48. Dotyczy Zadania 21 poz.20

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 pozycji nr 20 dopuszcza kapsułki twarde?

Odp. Tak, Zamawiający w Części nr 21 poz. 20 dopuszcza kapsułki twarde.

49. Dotyczy Arkusz asortymentowo-cenowy - zał. 2 - Część nr 59

Czy Zamawiający w części nr 59 pozycja 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie Cewnika dializacyjnego, trójświatłowego: 13 Fr i długościach 15,20,25 cm ?

Odp. W części nr 59 poz. 5 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie cewnika dializacyjnego, trójświatłowego: 13 Fr i długościach 15, 20, 25 cm.

50. Dotyczy część nr 59 projekt umowy - zał. 10 do SWZ w § 5 ust. 4 pkt. c)

Czy Zamawiający w zał. 10 projekt umowy w § 5 ust. 4 pkt. c) wyrazi zgodę na wydłużenie czasu przystąpienia do usunięcia awarii z 24 godzin w dni robocze do 48 godzin w dni robocze i ustawowo wolne od pracy?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu przystąpienia do usunięcia awarii z 24 godzin w dni robocze do 48 godzin w dni robocze i ustawowo wolne od pracy.

51. Dotyczy Pakietu 37 poz.3

W związku ze zmianą receptury prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety Nutrison Advanced Dison 1000 ml, o następującym składzie: dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1-1,1kcal/ml), zawartość: białka 4-4,5g/100ml (16-18% En; źródło: białko sojowe), węglowodanów 9,5-11,5g/100ml (max. 43% En) tłuszczów 4-4,5g/100ml (max 38% En), zawierająca 6 rodzajów błonnika 1,5 g/100ml (min. 3% En) i 6 naturalnych karotenoidów (0,2mg/100ml), klinicznie wolna od laktozy (0,006g/ 100ml), o osmolarności max. 300 mOsm/l.

Odp. Zamawiający dopuszcza dietę Nutrison Advanced Dison 1000ml o wymienionym składzie.

52. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1, 3 (zał nr 9 SWZ):

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

1) za zwłokę w wykonaniu zamówienia w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień zwłoki powyżej terminu określonego w § 2 ust. 3, nie więcej jednak niż **10% wartości brutto** danej dostawy.

2) za odmowę dostarczenia zamówionego towaru w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy i dodatkowego obciążenia Wykonawcy kosztami poniesionymi w związku z takim zakupem, tj. kwotą stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktu u Wykonawcy, a ceną jaką Zamawiający zapłacił innemu dostawcy, w tym ewentualnymi kosztami transportu (dostawy); w przypadku odmowy dostawy towaru, spowodowanej czynnikami niezależnymi od Wykonawcy, możliwe będzie odstąpienie od naliczania i egzekwowania kary umownej, pod warunkiem udokumentowania przez Wykonawcę braku możliwości dostarczenia towaru;

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

53. Pytanie nr 1 – Podpisanie umowy

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej

Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odp. Zgodnie z rozdz. XVII pkt. 6 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego.”

54. Pytanie nr 3 – Kwota przeznaczona

W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: Wartość dla części 43 i 44

Odp. Zamawiający zgodnie z art. 222 ust. 4 ustawy pzp udostępni kwotę jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia przed otwarciem ofert. Zamawiający informuje, że pkt. 3 Protokołu postępowania może wypełnić po otwarciu ofert i korzysta z tej możliwości.

55. Pytanie nr 4 – Projekt umowy § 7

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 7 Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.”

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

56. Pytanie nr 5 – Projekt umowy § 7

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 7 Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „W przypadku zaistnienia

okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

57. Pytanie nr 6 – Projekt umowy § 7 ust. 4

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

4.Zastrzeżenie kar umownych nie pozbawia stron możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli wartość kar umownych nie pokryje w pełni powstałej szkody, jednak maksymalnie do wysokości całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy.

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej

odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

58. Pytanie nr 7– Projekt umowy § 3 ust. 2 (faktura)

Wnosimy o dopuszczenia możliwości dostarczania faktury (w zakresie części 43 i 44) w formie PDF na adres elektroniczny wskazany przez Zamawiającego w treści umowy (w nawiązaniu do art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług).

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie faktur drogą elektroniczną przez stronę <https://efaktura.gov.pl>.

59. Pytanie nr 8 – Część 43 i 44

W celu przygotowania rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, prosimy o wskazanie ilości butli z podtlenkiem azotu 7kg i 28kg oraz butli z mieszaniną gaz medyczny, sprężony, podtlenek azotu 50% v/v i tlen 50% v/v, jakie zamierza dzierżawić (tj. utrzymywać na stanie magazynowym) w okresie obowiązywania umowy? (ewentualne rozszerzenie formularza asortymentowo – cenowego o pozycję dotyczącą dzierżawy butli).

Odp. Zamawiający przewiduje posiadanie na stanie magazynowym 5 butli z podtlenkiem azotu 7kg/ miesiąc, 5 butli z podtlenkiem azotu 28kg/miesiąc oraz 8 butli z mieszaniną gaz medyczny, sprężony, podtlenek azotu 50% v/v i tlen 50% v/v na miesiąc. Zamawiający prosi o skalkulowanie oferty w taki sposób, aby czynsz za dzierżawę butli wliczony był w cenę gazów, a dzierżawa butli nie stanowiła odrębnej faktury.

60. Dotyczy Części 27 poz.1

Czy w związku z wycofaniem z produkcji „JOVERSOL 300 AMP.-STRZ. 100 ML” Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 1 z części 27?

Odp. Zamawiający nie wykreślił poz. 1 z Części nr 27. W przypadku braku produkcji Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod arkušem o zakończeniu produkcji.

61. Dotyczy Pakietu 3 poz.4

Czy Zamawiający w pak. 3 poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Ceftazidime 2000 mg/50 ml w opakowaniu butelka?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Ceftazidime 2000 mg/50 ml w opakowaniu butelka w Części nr 3 poz. 4.

62. Dotyczy Pakietu 24 poz.23

Czy Zamawiający w pak. 24 poz. 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Ceftazidime 2000 mg/50 ml w opakowaniu butelka?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu Ceftazidime 2000 mg/50 ml w opakowaniu butelka w Części nr 24 poz. 23.

63. Dotyczy Pakietu 41 poz.2

Pakiet 41 pozycja 2 - Czy zamawiający oczekuje produktu do podawania do żyły centralnej i obwodowej?

Odp. Zamawiający oczekuje produktu do podawania do żyły centralnej i obwodowej.

64. Dotyczy Pakietu 41 poz.3

Pakiet 41 pozycja 3 - Czy zamawiający oczekuje roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego dla niemowląt i dzieci, który nie zawiera kwasu glutaminowego (Wczesna podaż kwasu glutaminowego może uszkodzić podwzgórze - miejsce syntezy leptyny, może zaburzyć późniejszą regulację jedzenia, spowodować otyłość, hiperleptynemię, problem dotyczy wcześniaków i chorych po zabiegach neurochirurgicznych, z uszkodzoną barierą krew-mózg)?

Odp. W Części nr 41 poz. 3 Zamawiający nie stawia oczekiwań, co do zawartości kwasu glutaminowego. Doprecyzowując oczekiwania względem zamawianego roztworu aminokwasów, służącego do odżywiania pozajelitowego dzieci, niemowląt, noworodków urodzonych o czasie lub wcześniaków, o normalnej masie ciała lub z niedowagą, Zamawiający oczekuje produktu do podawania poprzez żyłę obwodową lub żyłę centralną.

65. Dotyczy Pakietu 58 poz.10

Czy Zamawiający w pakiecie 58 pozycja 10 wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu produktu NaCl 0,9% worek Careflex DUO 3000 ml ze względu zaprzestanie produkcji i wycofanie produktu z rynku? Jeśli nie, to 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?

Odp. W Części nr 58 poz. 10 Zamawiający wymaga worka z jednym portem. W przypadku zaprzestania / braku produkcji / niedostępności preparatu, Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny oraz informacji pod arkuszem o zakończeniu produkcji.

66. Dotyczy § 1 ust. 2 Załącznika nr 9 do swz.

„... 2. Zamawiający zastrzega możliwość ilościowej zmiany poszczególnych asortymentów w ramach wartości zamówienia określonego umową. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania niepełnej ilości asortymentu określonego w Arkuszu asortymentowo-cenowym. Zamawiający wykorzysta 80% ilości asortymentu. Pozostałe 20% Zamawiający wykorzysta w razie zaistnienia takiej potrzeby. Z tytułu nie wykorzystania pełnej ilości asortymentu nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.”

1.Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna rezygnacja z 20% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno?

2.Wnosimy o dostosowanie Umowy, do sytuacji prowadzenia postępowania w częściach a w szczególności w zakresie przyszłej Umowy.

3.Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywistym jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

4.W obecnym stanie faktycznym zdanie pierwsze w przypadku zawarcia Umowy dla kilku zadań, grup, części z jednym wykonawcą powstaje sytuacja, że Zamawiający może absolutnie dowolnie konfigurować zakres przedmiotowy poszczególnych pozycji asortymentowych w zakresie ilości, co absolutnie zmienia przedmiot zamówienia.

Odp. Zamawiający zmienia zapis § 1 ust. 2 na „Zamawiający zastrzega możliwość ilościowej zmiany poszczególnych asortymentów w ramach wartości zamówienia określonego umową. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania

niepełnej ilości asortymentu określonego w Arkuszu asortymentowo-cenowym. Zamawiający zastrzega możliwość zrealizowania umowy do 80% jej wartości. Z tytułu nie zrealizowania pełnej wartości umowy nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.”

67. Dotyczy § 4 ust. 7 i § 7 ust. 1 pkt. 1 i 2 Załącznika nr 9 do swz

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „Nabyciu zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „Nabycia zastępczego”?

2. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania Nabycia zastępczego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż Nabycie zastępcze (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

3. Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem Nabycia zastępczego wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką.

4. Mając na względzie § 7 ust. 1 pkt. 1 oraz pkt. 2 powołanego Załącznika, wnosimy o zrewidowanie tych zapisów w kontekście, możliwości ukarania Wykonawcy raz z tytułu niedookreślonej sytuacji odmowy dostarczenia towaru oraz obciążenia różnicą w wykonaniu zastępczym u innego podmiotu.

Odp. Ad. 1: Zamawiający podkreśla, że § 4 ust. 7 projektu umowy będzie miał zastosowanie WYŁĄCZNIE w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada danego asortymentu w czasie trwania umowy. Zgodnie z zapisem § 4 ust. 6 projektu umowy to WYKONAWCA ma obowiązek poinformować Zamawiającego o zaistniałej sytuacji, wskazując przyczynę braku asortymentu oraz proponowane rozwiązanie. Tak więc każdorazowo Wykonawca będzie posiadał wiedzę o ewentualnym „nabyciu zastępczym”, gdyż będzie ono następstwem informacji otrzymanej od Wykonawcy. W sytuacji nieuzasadnionej odmowy dostarczenia zamówionego towaru przez Wykonawcę, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt. 2 projektu umowy, Zamawiający dopuszcza informowanie Wykonawcy pocztą elektroniczną o tzw. „nabyciu zastępczym” wraz z podaniem kosztów (jeśli będą już znane). Zamawiający dopuszcza możliwość wskazania przez Wykonawcę dostawcy zastępczego, jednak nie będzie tego uważał za wiążące. Zamawiający zapewnia, że ewentualne „nabycie zastępcze” każdorazowo poprzedzone będzie rozeznaniem

rynku, gdyż zobowiązany jest do działania zgodnie z przepisami ustawy o finansach publicznych oraz ustawy pzp.

Ad. 2: Zamawiający przekaze Wykonawcy odpowiednią notę obciążeniową nie później niż w terminie 14 dni po otrzymaniu faktury.

Ad. 3: W przypadku „nabycia zastępczego” Zamawiający obciąży Wykonawcę kwotą stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktu u Wykonawcy, a ceną jaką Zamawiający zapłacił innemu dostawcy, w tym ewentualnymi kosztami transportu (dostawy). Na wniosek Wykonawcy Zamawiający udostępni kopię faktury zakupu.

Ad. 4: Naliczenie kary umownej, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 2 nie będzie miało zastosowania w przypadku, o którym mowa w § 4 ust. 7, tak jak zapisano w projekcie umowy. Naliczenie kary umownej, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt. 1 projektu umowy również nie dotyczy sytuacji, o której mowa w § 4 ust. 6 i 7 projektu umowy.

68. Dotyczy § 7 ust. 5 i 6 Załącznika nr 9 do swz.

Mając na względzie powołane zapisy, wnosimy o wskazanie procedury odwoławczej w przypadku naliczenia kary umownej. Fakt, że naliczenie kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z uzasadnieniem, to dla zachowania równości podmiotów wnosimy o przewidzenie procedury odwoławczej w celu uniknięcia arbitralnej decyzji Zamawiającego, która nie zawsze musi być uzasadniona i prawidłowa.

Odp. Naliczenie ewentualnej kary umownej każdorazowo nastąpi przez sporządzenie noty księgowej wraz z uzasadnieniem. Jeżeli Wykonawca nie zgodzi się z przedstawionym uzasadnieniem, może to zgłosić Zamawiającemu. Zamawiający nie określa procedury odwoławczej w tym zakresie.

69. Dotyczy Części 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści mleko hypoalergiczne w płynie dla wcześniaków i noworodków z niską urodzeniową masą ciała, zawierające kwas DHA w ilości 20,0mg/100ml oraz białko w ilości 2,7g/100ml 24x70 ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na mleko hypoalergiczne w płynie dla wcześniaków i noworodków z niską urodzeniową masą ciała, zawierające kwas DHA w ilości 20,0mg/100ml oraz białko w ilości 2,7g/100ml 24x70 ml, ze względu na różnicę w zawartości białka (0,2g/100ml).

70. Dotyczy Części 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści hypoalergiczne mleko początkowe dla niemowląt z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego. Preparat z białkiem serwatki o nieznacznym stopniu hydrolizy (1,5g/100ml)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na hypoalergiczne mleko początkowe dla niemowląt z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białko mleka krowiego. Preparat z białkiem serwatki o nieznacznym stopniu hydrolizy (1,5g/100ml), ze względu na różnicę w zawartości białka (0,2g/100ml) oraz brak informacji potwierdzających skuteczność preparatu w prewencji chorób alergicznych.

71. Dotyczy Części 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści wzmacniacz mleka kobiecego dla wcześniaków oraz niemowląt o małej masie urodzeniowej, zawierający hydrolizat białek serwatki i kazeiny, MCT i niezbędne kwasy tłuszczowe oraz żelazo opakowanie 50x1g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu do wyceny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wzmacniacza mleka kobiecego dla wcześniaków oraz niemowląt o małej masie urodzeniowej, zawierającego hydrolizat białek serwatki i kazeiny, MCT i niezbędne kwasy tłuszczowe oraz żelazo, ze względu na obecność białka kazeiny.

72. Dotyczy Części 45 poz.4

Czy Zamawiający dopuści mleko następne w butelce o poj. 200ml z zawartością białka 1,4g/100ml gotowego do spożycia, wzbogacone w oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1, kwas DHA w ilości 17mg/100ml, nie zawiera oleju palmowego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza mleka następnego w butelce o poj. 200ml z zawartością białka 1,4g/100ml gotowego do spożycia, wzbogaconego w oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1, kwas DHA w ilości 17mg/100ml, nie zawierającego oleju palmowego, ze względu na różnicę w zawartości białka (0,3g/100ml), a także brak oligosacharydów mleka kobiecego (HMO).

73. Dotyczy Części 30

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż

wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odp. Wyłącznie dla Części nr 30 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu, niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienia, z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).