

Mrągowo, dnia 12.10.2021r.

NZ-4/21

Uczestnicy postępowania

Dotyczy zamówienia pn.: „**Dostawa płynów infuzyjnych, żywienia pozajelitowego i dojelitowego, a także płynów do dializ**”.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019, z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania:

1. Do §1 ust. 1 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 1 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 1 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art.433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odp. Zamawiający informuje, iż w Formularzu cenowym stanowiącym załącznik do SWZ przedstawił ilości jakie zamierza zamówić w okresie 12 miesięcy.

2. Do §1 ust. 13 projektu umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ.

3. Do §5 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

4. Do §8 ust. 1 lit. a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu opóźnienia lub niezgodności z zamówieniem dostawy do 1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

5. Do §8 ust. 1 lit. b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy do 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

6. Do §8 ust. 1 lit. c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu nieprzestrzegania wymogów dot. wykonywania dostawy do 1% wynagrodzenia brutto dla pozycji, której dotyczy uchybienie dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

7. Do §8 ust. 1 lit. d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu niedostarczenia wymaganych dokumentów do 2% umownej wartości brutto pierwszego zamówienia dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

8. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn.

zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp. Zamawiający nie potwierdza powyższego wskazując jednocześnie, że pytanie nie dotyczy treści SWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na 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 dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wskazując jednocześnie, że pytanie nie dotyczy treści SWZ.

10. **Pakiet 1 poz. 17, 18.** Czy zamawiający dopuści opakowanie w butelkach szklanych?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

11. **Pakiet 1 poz. 3, 5, 13, 14, 15, 16, 19, 21, 24.** Czy zamawiający dopuści produkt w opakowaniu KabiClear?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

12. **Pakiet 1 poz. 25, 26.** Czy zamawiający wymaga zaoferowania płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych który posiada dwa niezależne, różnej wielkości jałowe porty?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

13. Czy Zamawiający w **pozycji 1 i 2 pakietu 4** wyraża zgodę na wycenę produktu: mleko modyfikowane w płynie w opakowaniu (90ml) gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia, zawierające oligosacharydy mleka kobiecego o właściwościach prebiotycznych, nukleotydy i kwasy LCPUFA, typu NAN OPTIPRO PLUS 1 HMO dostępne w opakowaniach 90ml x 32szt.?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

14. Czy Zamawiający w **pozycji 3 pakietu 4** wyraża zgodę na wycenę produktu: mleko modyfikowane w płynie w opakowaniu (70ml) gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia, zawierające oligosacharydy mleka kobiecego o właściwościach prebiotycznych, nukleotydy i kwasy LCPUFA, typu NAN OPTIPRO PLUS 1 HMO dostępne w opakowaniach 70ml x 32szt.?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

15. Czy Zamawiający w **pozycji 4 pakietu 4** wyraża zgodę na wycenę produktu: mleko hypoalergiczne dla wcześniaków i noworodków z niską urodzeniową masą ciała, zawierające nukleotydy i kwasy LCPUFA, typu PreNAN dostępne w opakowaniach 70ml x 32szt.?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

16. Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeniesienie **pozycji 5 pakietu 4 do pakietu 8**?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

17. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

18. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Za niewykonanie lub niewłaściwe wykonywanie Umowy (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Dostawca) lub uchybienie terminom, o których mowa w niniejszej Umowie (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Dostawca), Odbiorca jest uprawniony do żądania od Dostawcy zapłaty na swoją rzecz kar pieniężnych, na podstawie art. 3531 w zw. z art. 473 § 1 Kodeksu Cywilnego w nw. przypadkach:

a) w razie uchybienia terminowi w dostarczeniu produktów lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem - w wysokości **0,5%** wartości brutto **opóźnionej lub niezgodnej części dostawy**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej lub niezgodnej części dostawy**,

b) w razie wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn zawinionych leżących po stronie Dostawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Odbiorcy kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

c) w razie dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie z § 2 ust 1-5 Dostawca zostanie obciążony karą w wysokości **0,5% wartości brutto zamówienia dostarczonego niezgodnie z zamówieniem**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówienia dostarczonego niezgodnie z zamówieniem**

d) w razie niedostarczenia dokumentów (w tym wymaganych tłumaczeń na język polski), o których mowa w § 3 – w wysokości **0,5 %** umownej wartości brutto pierwszego zamówienia, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto pierwszego zamówienia**.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

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

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

20. Czy Zamawiający w zakresie Pakietu 1 w poz. 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,14,15,19,20,21,25,26 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości

w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

21. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 25 i 26 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

22. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 25 i 26 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

23. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 25 i 26 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłucia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki SWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp niniejsze wyjaśnienia do SWZ zamieszczone zostały na stronie postępowania, tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/517325>.

Prezes Zarządu
Brygida Schlueter-Górska