

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywne dostawy medycznych środków materiałowych” – sprawa nr WOFiTM/6/2021/PN*

Na podstawie z art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający udziela wyjaśnień oraz zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 4 - pozycja nr 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml pakowaną a'50 sztuk oraz jej wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 11

Jako producent asortymentu z pakietu nr 11 zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szczepionki przeciw durowi brzuszemu i tężcowi w opakowaniu 1 fiolka 10 ml (20 dawek.) W formularzu cenowym zostanie podana cena za 1 dawkę szczepionki zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 11

Jako producent asortymentu wymienionego w pakiecie nr 11, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczepionki przeciw durowi brzuszemu i tężcowi z terminem ważności:

- 01.2022 – realizacja do 30.06.2021r.

- 11.2022 – realizacja od 01.07.2021r.

Na rynku nie występuje szczepionka durowo-tężcowa z wymaganym przez Zamawiającego terminem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 12

Jako producent asortymentu z pakietu nr 12 zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szczepionki durowej w opakowaniu 1 fiolka 10 ml (20 dawek). W formularzu cenowym zostanie podana cena za 1 dawkę szczepionki zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 12

Jako producent asortymentu wymienionego w pakiecie nr 12, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczepionki durowej z terminem ważności:

- 04.2022 – realizacja do 30.06.2021r.
- 11.2022 – realizacja od 01.07.2021r.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 16

Jako producent asortymentu z pakietu nr 16, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szczepionki tężcowej z terminem ważności 15 miesięcy w dniu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 17

Jako producent asortymentu z pakietu nr 17 zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szczepionki przeciw błonicy w opakowaniu zbiorczym 5 amp. 0,5 ml. W formularzu cenowym zostanie podana cena za 1 dawkę szczepionki zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 11, 12, 16, 17

Jako producent asortymentu z pakietów 11, 12, 16, 17 zwracamy się z prośbą o zrezygnowanie z wymogu zgodności z decyzją nr 3/MON oraz wymogu oznakowania jednostki logistycznej kodem kreskowym:

GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC

GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 –odbiorca).

Oferowane opakowanie jednostkowe będą oznaczone kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 11, 12, 16, 17

Jako producent asortymentu z pakietów 11, 12, 16, 17 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dostawy w terminie do 20 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 1- 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów, których rękawy zakończone są gumką.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy wykonanych z włókniny PP i laminatu PE, ŚOI kat. III typ 6.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści kombinezony z jednoczęściowym lub dwuczęściowym kapturem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezony typ 5/6 (EN ISO 13982-1, EN 13034) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści kombinezony typ 3/4 z dodatkowym oklejeniem szwów? (EN 14605)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ

Pytanie nr 15

Czy Wykonawca dobrze rozumie, że należy zaproponować ilość danego towaru tak aby zmieścić się w kwocie przeznaczonej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Kwota wskazana w odniesieniu do konkretnych pakietów jest kwotą jaką Zamawiający przeznaczył na realizację wszystkich pozycji w danym pakiecie. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp. Maksymalna kwota wskazana przez Zamawiającego, określona dla danego pakietu stanowi maksymalną wartość umowy w zakresie tego pakietu. Zgodnie z zapisami Rozdziału V pkt 3 SIWZ - Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy na zasadzie „zamówień” obejmujących poszczególne pozycje wchodzące w skład pakietu w zależności od jego potrzeb, przy czym całkowita wartość umowy nie może przekroczyć kwoty określonej dla danego pakietu.

Pytanie nr 16

Jako producent asortymentu z pakietu nr 11 zwracamy się z uprzejmą prośbą o informację czy Zamawiający może orientacyjnie podać jaki minimalny procentowy poziom kwoty określonej w SIWZ zamierza przeznaczyć na realizację zadania nr 11? Realizacja w ramach tego zadania może wymagać zaplanowania dodatkowej produkcji i w związku z tym powyższa informacja jest dla nas jako producenta bardzo istotna.

Odpowiedź: Kwota wskazana w odniesieniu do konkretnych pakietów jest kwotą jaką Zamawiający przeznaczył na realizację wszystkich pozycji w danym pakiecie. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp. Maksymalna kwota wskazana przez Zamawiającego, określona dla danego pakietu stanowi maksymalną wartość umowy w zakresie tego pakietu. Zgodnie z zapisami Rozdziału V pkt 3 SIWZ - Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy na zasadzie „zamówień”

obejmujących poszczególne pozycje wchodzące w skład pakietu w zależności od jego potrzeb, przy czym całkowita wartość umowy nie może przekroczyć kwoty określonej dla danego pakietu.

Pytanie nr 17

Proszę o udzielenie odpowiedzi na pytanie - jakie ilości produktów należy wycenić? W formularzu asortymentowo- cenowym w excel nie widnieje taka informacja, o jakie ilości produktów chodzi.

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp.

Pytanie nr 18

Proszę o wpisanie ilości w załączniku nr 5 jakich Zamawiający będzie wymagał.

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp.

Pytanie nr 19

Prosimy Zamawiającego o zmianę formularzy cenowych poprzez określenie we wszystkich pakietach, we wszystkich pozycjach ilości oczekiwanych produktów. W przypadku braku podanych ilości złożenie oferty staje się dla Wykonawcy niezwykle trudne. Jak, szczególnie w czasach pandemii, zwrócić się do dostawców o ofertę bez podania szacunkowych ilości? W jaki sposób Wykonawca ma zabezpieczyć stany magazynowe, nie znając ilości?

Zwracamy uwagę na fakt, iż wielu Wykonawców musi korzystać z ofert od dostawców, nie są w stanie wszystkiego wyprodukować we własnym zakresie. Bez znajomości szacunkowych ilości złożenie oferty może stać się dla tych Wykonawców niemożliwe, co wpłynie na konkurencyjność ofert i będzie niekorzystne dla Zamawiającego. Jeśli Zamawiający nie poda ilości na podstawie, czego Zamawiający wybierze ofertę? Ceny jednostkowej, czy wartości ogólnej brutto pakietu? Zwracamy się do Zamawiającego, aby szczegółowo wyjaśnił, co będzie brane pod uwagę przy wyborze oferty najkorzystniejszej?

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp. Podczas czynności oceny ofert, Zamawiający będzie brał pod uwagę wartość brutto pakietu.

Pytanie nr 20 – dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób obliczyć wartość netto i wartość brutto znajdującą się w kolumnie nr 7 i 10 „Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia/formularz cenowy” w sytuacji, gdy Zamawiający nie określił ilości asortymentu. Zgodnie zapisami Rozdziału XVI

ust. 6 wartość brutto i wartość netto należy obliczyć według wskazanego wzoru, aby tego dokonać Wykonawca musi znać „ilość towaru”.

Odpowiedź: Wartość brutto należy obliczyć w stosunku do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp. Ilość asortymentu do wyliczenia wartości brutto to 1 jednostka miary.

Pytanie nr 21 – dotyczy kryterium oceny ofert

Którą cenę/wartość zamawiający będzie brał pod uwagę w trakcie oceny ofert. Czy będzie to wartość z kolumny nr 6 tj. „cena jednostkowa netto za 1 jednostkę miary” czy wartość z kolumny nr 10 „wartość brutto”, którą jak wyżej wspomniano można obliczyć, zgodnie z zapisami SIWZ, wyłącznie posiadając informację o ilości towaru, jak wspomniano w w/w pytaniu.

Odpowiedź: Podczas czynności oceny ofert, Zamawiający będzie brał pod uwagę wartość brutto pakietu. Ilość asortymentu do wyliczenia wartości brutto to 1 jednostka miary tj. 1 sztuka, 1 opakowanie, 1 komplet, itp.

Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu z oznaczeniem PAO na opakowaniu kremu co jest zgodne z Rozporządzeniem Kosmetycznym 1223/2009? Data ważności jest w tym wypadku zapisana w kodzie EN-128 kartonu zbiorczego i spełnia wymagania dotyczące terminu ważności określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do usuwania jądów i toksyn, posiadającego na wyposażeniu 3 szt. wymiennych końcówek o różnej wielkości do odsysania, spełniającego pozostałe wymagania Zamawiającego? Zestaw posiadający 3 szt. wymiennych końcówek do odsysania był już dostarczany Zamawiającemu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 30 pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunki hydrożelowe spełniały wymagania określone między innymi w WE-T dla Plecaka Ratownika-sanitariusza.

Odpowiedź: Zgodnie Dyrektywą Rady 93/42/EWG dotyczącą wyrobów medycznych, opatrunek hydrożelowy stosowany bezpośrednio na ranę, zalicza się do klasy 2B. Wymagane jest dostarczenie opatrunku klasy 2B, co musi być potwierdzone deklaracją zgodności CE i certyfikatem CE.

Jako wyrób medyczny stosowany bezpośrednio na ranę, opatrunek hydrożelowy musi być bezpieczny w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności. Wymagane jest przedstawienie karty charakterystyki (MSDS, Material Safety Data Sheet) wyrobu oraz przedstawienie wyników badań przeprowadzonych przez akredytowany ośrodek badawczy potwierdzający brak cytotoksyczności, przeprowadzone zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5. Poprzez określenie „akredytowany ośrodek badawczy” Zamawiający rozumie ośrodek posiadający

akredytację Polskiego Centrum Akredytacji w danym zakresie. Lista akredytowanych ośrodków badawczych znajduje się na stronie internetowej www.pca.gov.pl. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 33 pozycja nr 5-8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania półmasek i filtropochłaniaczy spełniających wymagania, ale nie posiadających terminu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 8

Z informacji uzyskanych od producenta, wynika że w perspektywie najbliższych miesięcy nie będzie możliwości zapewnienia dostaw szczepionki z minimum 29 miesięcznym terminem ważności.

Czy wobec powyższego Zamawiający zaakceptuje dostawy szczepionki z datą ważności nie dłuższą niż 03.2023 oraz rozpoczęcie jej dostaw nie wcześniej niż w 05.2021?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 27– dotyczy pakietu nr 12

Z informacji uzyskanych od producenta, wynika że w perspektywie najbliższych miesięcy nie będzie możliwości zapewnienia ciągłej dostępności szczepionki z minimum 19 miesięcznym terminem ważności.

Czy wobec powyższego Zamawiający zaakceptuje szczepionkę z datą ważności nie dłuższą niż 10.2022 w całym okresie realizacji umowy oraz rozpoczęcie jej dostaw nie wcześniej niż w 02.2021?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 15

Z informacji uzyskanych od producenta, wynika że w perspektywie najbliższych miesięcy nie będzie możliwości dostawy szczepionki z minimum 19 miesięcznym terminem ważności. Z tego względu zwracamy się z prośbą do zamawiającego o akceptację dostaw towaru z datą ważności nie dłuższą niż 06.2022r.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szczepionki z terminem ważności nie krótszym niż 31.05.2022 r.

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 18

Z informacji uzyskanych od producenta, wynika że w perspektywie najbliższych miesięcy nie będzie możliwości zapewnienia ciągłej dostępności szczepionki z minimum 19 miesięcznym terminem ważności. Czy wobec powyższego Zamawiający zaakceptuje szczepionkę z datą ważności nie dłuższą niż 02.2023 w całym okresie realizacji umowy oraz rozpoczęcie jej dostaw nie wcześniej niż w 05.2021?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szczepionki z terminem ważności nie krótszym niż 31.01.2023 r. i rozpoczęcie dostaw w 05.2021 r.

Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 24

Z informacji uzyskanych od producenta, wynika że w perspektywie najbliższych miesięcy nie będzie możliwości zapewnienia dostaw szczepionki z minimum 29 miesięcznym terminem ważności. Czy wobec powyższego Zamawiający zaakceptuje szczepionkę z datą ważności nie dłuższą niż 08.2022 oraz rozpoczęcie jej dostaw nie wcześniej niż w 05.2021?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 31

Część nr.5 - OCHRANIACZE NA OBUWIE TYVEK OVERBOOTS-XXL

Czy zamawiający dopuści Ochraniacze na buty polskiego producenta wykonane z tkaniny TEXFIL 33 ANTISTATIC + T33 PBF. Skład materiału: włóknina PP33G + HOTMELT + membrana oddychająca PE. Ochraniacze posiadają właściwości antystatyczne, ich konstrukcja zapewnia użytkownikowi najwyższy poziom bezpieczeństwa, ergonomii i komfortu podczas pracy, podeszwa antypoślizgowa. Posiadają normę EN 14126:2003+AC:2004. Jednostka certyfikująca Centralny Instytut Ochrony Pracy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu z rękawem zakończonym elastyczną gumką.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści zestaw, gdzie każdy z elementów jest pakowany w szczelne opakowanie indywidualne?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 31

Czy Zamawiający oczekuje aby ochraniacze na buty miały wysokość do kolan?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 1- 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu z kapturem o roju dwuczęściowym, który zapewnia doskonale dopasowanie do głowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 1- 4

Kombinezon ochronny jednoczęściowy z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed

czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE ,materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych długich ochraniaczy na buty będących środkiem ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 6 P-B zgodnie z normą EN 13034:2005+AI:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą/paskiem do zawiązanie powyżej kostki. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą. Kolor biały, rozmiar uniwersalny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 32 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych długich ochraniaczy na buty wykonanych z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 39

Jakich ilości Indywidualnych Zestawów Ochrony Biologicznej Zamawiający oczekuje w Pakiecie 31?

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp.

Pytanie nr 40

Jakich ilości Zamawiający oczekuje w pakiecie 33 w pozycjach od 1 do 12?

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp.

Pytanie nr 41**Pytanie do SIWZ i do formularzy cenowych**

Na podstawie poniższego przykładu prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, na podstawie czego Zamawiający wybierze ofertę? Ceny jednostkowej, czy wartości ogólnej całego pakietu?

Wykonawca A

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Cena jedn netto za 1 jedn. miary	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
					%	Wartość podatku VAT	
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące: ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polividonum iodinatam, żel 45-100g	op	1,10	1,10	8%	0,08	1,19
2	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100mg/g maść 20-40g	op	0,90	0,90	8%	0,07	0,97
RAZEM WARTOŚĆ BRUTTO							2,16

Wykonawca B

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Cena jedn netto za 1 jedn. miary	Wartość netto	VAT		Wartość brutto
					%	Wartość podatku VAT	
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące: ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polividonum iodinatam, żel 45-100g	op	1,20	1,20	8%	0,09	1,30
2	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom - balsamum peruvianum 100mg/g maść 20-40g	op	0,70	0,70	8%	0,06	0,76
RAZEM WARTOŚĆ BRUTTO							2,06

Czy Zamawiający będzie przy wyborze ofert najkorzystniejszych brał pod uwagę wartość całkowitą brutto? Czy wybierze w związku z tym Wykonawcę B, ze względu na to, że jego wartość całkowita jest niższa od Wykonawcy A?

Jeśli jednak zrobimy symulację i dodamy przykładowe ilości do tego pakietu, sytuacja się odwraca i to Wykonawca A jest tańszy od Wykonawcy B.

Wykonawca A

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Cena jedn netto za 1 jedn. miary	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	przykładowe ilości	wartość brutto
					%	Wartość podatku VAT			
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące: ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polividonum iodinatam, żel 45-100g	op	1,10	1,10	8%	0,08	1,19	400	475,20
2	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom -balsamum peruvianum 100mg/g maść 20-40g	op	0,90	0,90	8%	0,07	0,97	5	4,86
RAZEM WARTOŚĆ BRUTTO							2,16		480,06

Wykonawca B

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Cena jedn netto za 1 jedn. miary	Wartość netto	VAT		Wartość brutto	przykładowe ilości	wartość brutto
					%	Wartość podatku VAT			
1	Antyseptyki i środki dezynfekujące: ethacridini lactas lub hydrogenii peroxidum lub polividonum iodinatam, żel 45-100g	op	1,20	1,20	8%	0,096	1,30	400	518,40
2	Środek przeciw odmrożeniom i oparzeniom -balsamum peruvianum 100mg/g maść 20-40g	op	0,70	0,70	8%	0,056	0,76	5	3,78
							2,06		522,18

W podanym przykładzie to jednak oferta Wykonawcy A jest ofertą korzystniejszą cenowo, a nie Wykonawcy B. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego jeszcze raz o szczegółowe wyjaśnienia, co Zamawiający będzie brał pod uwagę przy wyborze oferty najkorzystniejszej?

Odpowiedź: Podczas czynności oceny ofert, Zamawiający będzie brał pod uwagę wartość brutto pakietu. Ilość asortymentu do wyliczenia wartości brutto to 1 jednostka miary tj. 1 sztuka, 1 opakowanie, 1 komplet, itp.

Pytanie nr 42

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dostawa będzie jednorazowa, czy według potrzeb Zamawiający będzie składał zamówienia cząstkowe?

Odpowiedź: Dostawy realizowane będą sukcesywnie według „zamówień” składanych przez Zamawiającego. Zgodnie z zapisami Rozdziału V pkt 3 SIWZ - Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy na zasadzie „zamówień” obejmujących poszczególne pozycje wchodzące w skład pakietu w zależności od jego potrzeb, przy czym całkowita wartość umowy nie może przekroczyć kwoty określonej dla danego pakietu.

Pytanie nr 43

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaferowania produktów w pakiecie nr 1 z min. datami ważności zgodnie z poniższą tabelą:

L.p	Opis przedmiotu zamówienia	Min..data ważności
1	Albendazolum 400 mg, 1 tabl.	2024-04-30
2	Rifaximinum 200 mg, 14 tbl.	2023-01-31
3	Doxycyclinum 100 mg, 10 tbl.	2024-03-31
4	Piperacillinum 2 g, proszek do sporządzania r-u do wstrzykiwań 1 fiol.	2022-09-30
5	Ciprofloxacinum 500 mg, 10 tbl.	2023-08-31
6	Amoxicilinum + acidum clavulanicum, 875 mg+125 mg 14 tabl.	2022-03-31
7	Clindamycin 300 mg, 16 kaps.	2023-04-30
8	Roxithromycinum 150 mg, 10 tbl.	2022-06-30
9	Metronidazolum 250 mg, 20 tbl.	2023-04-30
10	Osetamivir 75 mg, 10 kaps.	2026-04-30
11	Acyclovirum 400 mg, 30 tabl.	2023-02-28
12	Nifuroxazidum 100 mg, 24 tabl.	2023-04-30
13	Drotaverinini hydrochloridum 80 mg, 20 tbl.	2024-11-30
14	Ibuprofenum 400 mg, 20 tabl.	2023-11-30
15	Metamizolum natricum 500mg/ml, roztwór do wstrz., 5 amp. 2 ml	2023-03-31
16	Metamizolum natricum 500mg, 12 tabl.	2023-10-31
17	Środek do profilaktyki przeciwmalarycznej zawierający atovaquonum+proguanili hydrochloridum 250mg+100mg x 12 tabl.	2022-12-31
18	Loperamidum 2mg, 30 tabl.	2023-01-31
19	Leki przeciwgrzybicze do stosowania zewn. Zawierające: miconazole nitrate lub clotrimazolum lub terbinafine h/chloride lub undecylenic acid, postać:zasyпка lub puder lub płyn do stosowania na skórę lub krem lub maść lub żel 20-30g	2023-09-30
20	Natrii chloridum, 9mg/ml, r-r do infuzji 500 ml w opakowaniu polietylowym lub polipropylovym innym niż worek	2023-09-30
21	Glucosum 50mg/ml r-r do infuzji 500 ml opakowaniu polietylowym lub polipropylovym innym niż worek	2023-09-30
22	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy izotoniczny fl. 500 ml opakowaniu polietylowym lub polipropylovym innym niż worek	2023-09-30
23	Hydrocortisonum 100 mg/ml roztwór do wstrzykiwań	2022-11-30

oraz aby minimalnie te daty ważności obowiązywały przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. lub dodanie zapisu o wymogu min. 12 miesięcznych dat ważności w dniu dostawy. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby nie zasadnym jest wymaganie tak długich dat ważności jak ustalone w przedmiocie opisu zamówienia.

Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danych produktów, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane) oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 44 – dotyczy pakiet nr 8

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 8 z datą ważności min. do końca marca 2023 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Powyższa data ważności dostępna będzie od początku maja 2021 r., proszę o wyrażenie zgody na dodanie zapisu o rozpoczęciu dostaw (przesyłania zamówień) nie wcześniej niż przed 01.05.2021 r. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 45 – dotyczy pakiet nr 12

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 12 z datą ważności min. do końca października 2022 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danego produktu, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane) oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakiet nr 13

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 13 z datą ważności min. do końca października 2023 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danego produktu, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane)

oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 47 – dotyczy pakiet nr 14

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 14 z datą ważności min. do końca czerwca 2023 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danego produktu, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane) oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 48 – dotyczy pakiet nr 15

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 15 z datą ważności min. do końca czerwca 2022 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danego produktu, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane) oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 49 – dotyczy pakiet nr 19

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 19 z datą ważności min. do końca kwietnia 2022 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Wykonawca nie znając z góry dokładnych ilości danego produktu, które będzie zobowiązany dostarczać (ilości gwarantowane) oraz braku jakiegokolwiek wpływu na dostępność dat ważności na przestrzeni roku jest narażony na poniesienie kar umownych. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 50 – dotyczy pakiet nr 24

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 24 z datą ważności min. do końca sierpnia 2022 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r. Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia. Powyższa data ważności dostępna będzie od początku czerwca 2021 r., proszę o wyrażenie zgody na dodanie zapisu o rozpoczęciu dostaw (przesyłania zamówień) nie wcześniej niż przed 01.06.2021 r. Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje w danym pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty tylko na pozycję 9,10,11,12? i wyrazi zgodę na zaproponowanie przez Wykonawcę alternatywny dla rękawic nitrylowych tzn. rękawic medycznych TPE 100% (Thermoplastic Elastomer) elastomerowa folia termoplastyczna, surowiec w 100% recyklingowy. Zwany potocznie syntetycznym kauczukiem jako alternatywę dla rękawic nitrylowych co zwiększy konkurencyjność i umożliwi nam złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 20

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 20 z datą ważności min. do końca grudnia 2022 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r.

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia.

Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 21

W związku ze specyfiką niniejszego postępowania przetargowego, które dotyczy sukcesywnych dostaw z krótkim terminem realizacji wynoszącym 10 dni roboczych, proszę o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania produktu w pakiecie nr 21 z datą ważności min. do końca grudnia 2021 r., która będzie obowiązywała przez cały okres trwania umowy tj. 30.11.2021 r.

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw produktów w ilościach zapewne potrzebnych pod bieżące potrzeby, nie zasadnym jest wymaganie tak długiej daty ważności jak ustalona w przedmiocie opisu zamówienia.

Wyrażenie zgody umożliwi złożenie oferty na dany pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 55 – dotyczy § 2 ust. 10 wzoru umowy:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §2 ust. 10 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę. Zgodnie z § 1 ust. 3 i 5 wzoru umowy dostawy realizowane będą sukcesywnie według „zamówień” składanych przez Zamawiającego. Wzór „zamówienia” stanowi załącznik nr 5 do umowy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy na zasadzie „zamówień” obejmujących poszczególne pozycje wchodzące w skład pakietu w zależności od jego potrzeb, przy czym całkowita wartość umowy nie może przekroczyć kwoty wskazanej w § 2 ust. 1 wzoru umowy.

Pytanie nr 56 – dotyczy § 4 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie godziny dostaw do 14.00?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie godziny dostaw do 13:00. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 57 – dotyczy § 4 ust. 1 pkt 6 wzoru umowy:

Prosimy o wykreślenie niniejszego przepisu z projektu umowy. Zgodnie z pkt. 5.8. Załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015r. w sprawie Wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. z 2015 r. poz. 381) „do dostawy dołącza się dokument zawierający datę, nazwę i postać farmaceutyczną produktu leczniczego, numer serii i datę ważności, dostarczaną ilość, nazwę i adres dostawcy, nazwę odbiorcy i jego adres, adres dostawy (adres, pod którym rzeczywiście znajdują się pomieszczenia magazynowe) oraz warunki transportu i przechowywania danych produktów leczniczych, a dokumentację prowadzi się w taki sposób, aby móc ustalić, gdzie w danym momencie rzeczywiście znajduje się produkt leczniczy”. Dokument, o którym mowa w ww. przepisie, zostaje zatwierdzony w stosunku do każdej hurtowni przez organy nadzoru farmaceutycznego. Faktem notoryjnym jest natomiast, że funkcję tego dokumentu spełniają w obrocie hurtownym lekami faktury VAT, na których podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne m.in. w razie zaistnienia konieczności jego natychmiastowego wycofania. Wykonawcy jako hurtownie farmaceutyczne, są więc zobowiązani do dokumentowania każdej dostawy leków przy pomocy faktury VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Pytanie nr 58 – dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę zapisów treści projektu umowy polegających na zastrzeżeniu konieczności dostarczenia wypełnionych kart wyrobu. Zgodnie z obowiązującymi przepisami Prawa w obrocie hurtowym mogą występować wyłącznie zarejestrowane i dopuszczone do obrotu produkty lecznicze i wyroby medyczne. Podkreślenia wymaga fakt, zakazany jest obrót produktami leczniczymi i wyrobami medycznymi nieodpowiadającymi ustalonym wymaganiom jakościowym, oraz że wszystkie będące dopuszczone do obrotu w Polsce posiadają stosowną dokumentację w postaci np. dokumentów dopuszczenia do obrotu oraz zatwierdzoną przez stosowane organy charakterystykę produktu leczniczego czy też kartę katalogową. Ww. dokumenty zawierają szczegółowy opis leku lub wyrobu medycznego, który może służyć również do weryfikacji

właściwości zaoferowanego produktu oraz jego zgodności z wymogami Zamawiającego zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia. Mając na uwadze powyższe, prosimy o odstąpienie od obowiązku duplikowania tych informacji poprzez przenoszenie ich do karty wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż, karta wyrobu oprócz informacji dotyczących bezpośrednio asortymentu takich jak np. kod EAN zawiera także informacje dotyczące hierarchii opakowań (opakowań zbiorczych), norm i wymiarów opakowań wyższego rzędu. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 59 – dotyczy § 9 ust. 1 pkt 1 oraz 2 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 pkt 1 oraz 2 w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Pytanie nr 60 – dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2 i 3 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej z tytułu opóźnienia w realizacji dostawy bądź reklamacji w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy zwykłej lub reklamacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Pytanie nr 61 – dotyczy § 12 ust. 1 pkt 6 lit. c wzoru umowy:

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Pytanie nr 62 – dotyczy § 13 ust. 2 pkt 5 oraz ust. 6 wzoru umowy:

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź: Zamawiający zweryfikuje każdy ww. przypadek indywidualnie i podejmie odpowiednie działania zgodne z postanowieniami umowy i powszechnie obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie nr 63

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „Termin wykonania umowy” znajdującym się w § 4 ust. 1 pkt. 14 w kontekście np. naliczenia ewentualnych kar umownych? Zgodnie z § 9 ust. 1 pkt. 3 Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną „za opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu wynikającego z niniejszej umowy”. Jednocześnie w § 4 ust. 1 pkt. 7 Zamawiający zastrzega sobie możliwość przedłużenia terminu na sprawdzenie przedmiotu umowy o kolejne 21 dni. Podstawowy termin na sprawdzenie dostawy wynosi 7 dni

roboczych, więc zgodnie z zapisem w §4 ust. 1 pkt. 7 Zamawiający może sprawdzać asortyment do 30 dni od dostawy. Potencjalnie Wykonawca może, więc w 29 dniu od dostawy dowiedzieć się, że dostarczona przez niego 1 szt. asortymentu ma wadę i należy ją wymienić. Wykonawca ma na taką wymianę 14 dni roboczych tj. Kolejne 3 tygodnie.

Jak w takim razie należy rozumieć zapisy znajdujące się w w/w paragrafach? W jaki sposób Zamawiający naliczy ewentualne kary umowne? Czy w ogóle kary zostaną naliczone jeśli dostawa została dokonana w terminie zgodnym z umową, a jedynie proces sprawdzania przedmiotu umowy a następnie wymiany wadliwego elementu spowodował, że protokół odbioru został podpisany np. 30 dni później.

Za przykład podamy hipotetyczną sytuację: Termin dostawy zgodny z umową to: do dnia 30.08.2021 r. Dostawa dotarła do Zamawiającego: 19.08.2020 r. Zamawiający wydłużył termin na sprawdzenie dostawy o 30 dni tj. zakończył sprawdzanie 27.09.2021 r. Tego samego dnia zgłosił wykonawcy potrzebę wymiany 1 elementu pakietu. Wykonawca wymienia wadliwą torbę w terminie zgodny z umową tj. do 15.10.2021 r. Protokół zdawczo-odbiorczy zostaje podpisany dnia 15.10.2021 r. Który z powyższych terminów jest terminem wykonania umowy? Czy Zamawiający w takiej sytuacji naliczy Wykonawcy kary umowne? Jeśli tak to za jaki okres, za jaką liczbę dni?

Odpowiedź: Odpowiedź: Termin określony w § 3 ust. 4 wzoru umowy w kontekście naliczenia ewentualnych kar umownych na podstawie § 9 ust. 1 pkt. 3 wzoru umowy należy rozumieć jako termin faktycznego dostarczenia przedmiotu umowy do miejsca wskazanego we wzorze umowy. Do ww. terminu nie wlicza się okresu związanego z procesem sprawdzania przez Zamawiającego przedmiotu umowy. Analogicznie termin określony w § 4 ust. 1 pkt. 13 wzoru umowy w kontekście naliczenia ewentualnych kar umownych na podstawie § 9 ust. 1 pkt. 3 wzoru umowy należy rozumieć jako termin faktycznego dostarczenia wolnego od wad przedmiotu umowy do miejsca wskazanego we wzorze umowy. Do ww. terminu nie wlicza się okresu związanego z procesem sprawdzania przez Zamawiającego przedmiotu umowy.

Reasumując:

Terminy przeznaczone na odbiór przedmiotu zamówienia (7 dni + ewentualne 21 dni), oraz termin na usunięcie ewentualnych niezgodności (14 dni), są wolne od naliczania kar umownych. Kary umowne będą naliczane od przekroczenia terminu określonego w § 3 ust. 4 i/lub przekroczenia 14 - dniowego terminu usunięcia niezgodności określonych w § 4 ust. 1 pkt 13.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający może wskazać ilości przedmiotu zamówienia w poszczególnych pakietach?

Odpowiedź: Dostawy sukcesywne realizowane będą na podstawie pojawiających się potrzeb Zamawiającego w stosunku do asortymentu określonego w pakietach. W związku z brakiem możliwości określenia na tym etapie konkretnych ilości asortymentu realizowanego w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca w formularzu cenowym powinien podać kwotę w odniesieniu do jednej jednostki miary tj. 1 sztuki, 1 opakowania, 1 kompletu, itp.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 pakietu 33 filtra spełniającego podane wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 66 – dotyczy pakiet nr 33 pozycja nr 4

Czy Zamawiający może doprecyzować jakiej półmasksi oczekuje w pozycji 4 pakietu 33? Czy może podać wykorzystywaną na dzień dzisiejszy półmaskę ochronną jako przykład?

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia dane dotyczące przykładowego asortymentu - Półmaska MASKPOL MP 21/1 lub równoważna w zakresie właściwości ochronnych i kompatybilności z filtrami i filtropochłaniaczami.

Pytanie nr 67 - dotyczy klauzule znakowania kodem kreskowym

„1)Wyrób handlowy detaliczny, jednostkowy: można przestawić w jednym z wymienionych kodów kreskowym: GTIN-8 (EAN-8), GTIN-13 (EAN-13), ITF-14, GS1-128 (szczególnie dla sprzętów gabarytowych), UPC-E, UPC-A.

2)Jednostka logistyczna: jeżeli występuje należy przedstawić w kodzie kreskowym GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC.

GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 – odbiorca).,,

Czy w przypadku spełnienia przez Wykonawcę wymogu dotyczącego opakowania jednostkowego – oznaczenia kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1, Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od wymogu oznakowania jednostki logistycznej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 68

Z uwagi na informacje o dostępności szczepionki przeciw cholerze Dukoral, czy Zamawiający dopuści jako opakowania z datą ważności: 09/2021 i 12/2021?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 69 – dotyczy pakiet nr 34 pozycja nr 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie preparatu w opakowaniu a 900g spełniającego wszystkie pozostałe wymagania. Dopuszczenie innej gramatury opakowania umożliwi złożenie oferty do całego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 900g przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 70 – dotyczy pakiet nr 34 pozycja nr 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie preparatu na bazie chloru zawierającego jako substancję czynną sól sodową. Sól sodowa w porównaniu do troklozenu sodowego jest bardziej stabilna w przechowywaniu oraz mniej wrażliwa na obecność substancji organicznych, zwłaszcza krwi. Produkt spełnia wszystkie pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 71

Czy z uwagi na nieokreślenie w arkuszu cenowym, będącym załącznikiem Nr 5 do SIWZ, ilości zamawianych produktów leczniczych, Zamawiający zmieni kwoty wadium dla poszczególnych pakietów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 72

Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 8 w zadaniu nr 33 lub utworzył pakiet 33A w którym znajdują się maski medyczne chirurgiczne. Wynika to z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbożonych o warstwę grafenową- za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski

medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy w technologii grafenowej, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika.

Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości.

Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wewnątrz maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 73

W nawiązaniu do ogłoszenia o zamówieniu pt. „Sukcesywne dostawy medycznych środków materiałowych” - sprawa nr WOFITM/6/2021/PN, numer referencyjny: WOFITM/6/2021/PN, wnoszę o zmianę SIWZ, w zakresie Rozdział X ust 4. pkt 8 – „Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy”, poprzez umożliwienie złożenia oferty przez podmioty prowadzące apteki ogólnodostępne, w ten sposób, aby uzyskał on brzmienie:

„zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zezwolenie na prowadzenie aptek ogólnodostępnej lub zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r. nr 126 poz. 1381)”.

W obecnym stanie prawnym nie bowiem przeszkód, aby w niniejszym postępowaniu brał udział również przedsiębiorca prowadzący aptekę ogólnodostępną. SIWZ nie powinien więc wprowadzać utrudnień niewynikających z przepisów prawa, za to prowadzących do ograniczenia konkurencji.

Odpowiedź: W związku z tym, że Zamawiający znajduje się w Rejestrze Podmiotów Leczniczych nr 000000231889 i zgodnie z porządkiem prawnym RP może zaopatrywać się w aptekach ogólnodostępnych, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę zapisów i dopuszczenie aptek ogólnodostępnych do udziału w postępowaniu. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

ZMIANA TREŚCI SIWZ:

I. Zmianie ulega Rozdział IX pkt 1 ppkt 2 litera A - *Warunki udziału w postępowaniu, brak podstaw do wykluczenia wykonawcy oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków* - i otrzymuje brzmienie:

A. Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

W tym zakresie Zamawiający wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zezwolenie na prowadzenie aptek ogólnodostępnej lub zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne Dz. U. 2001 r. nr 126 poz. 1381.- w zakresie produktów leczniczych.

II. Zmianie ulega Rozdział X pkt 4 ppkt 8 - Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy - i otrzymuje brzmienie:

8) zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zezwolenie na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego lub importu produktu leczniczego zgodnie z Ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne Dz. U. 2001 r. nr 126 poz. 1381.- w zakresie produktów leczniczych.

III. Zmianie ulega Rozdział XV pkt 1 i 2 Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert - i otrzymuje brzmienie:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, oświadczeniami należy złożyć **poprzez platformę przetargową**, w postaci elektronicznej pod rygorem nieważności opatrzonej podpisem elektronicznym z ważnym kwalifikowanym certyfikatem nie później niż **22.02.2021 r. godz. 11:00**. Wykonawca powinien uwzględnić czas niezbędny na przygotowanie i przesłanie oferty poprzez platformę przetargową.
2. Komisyjne otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w dniu **22.02.2021 r. godz. 12:00 budynek nr 2 – sala odpraw**. Osoby będące obcokrajowcami, które chcą wejść na teren jednostki muszą spełniać wymagania określone w decyzji 21/MON z 10.02.2012 r. w sprawie planowania i realizowania przedsięwzięć współpracy międzynarodowej w Resorcie Obrony Narodowej.

IV. Zmianie ulega Załącznik nr 6 do SIWZ do SIWZ stanowiący odrębny plik do modyfikacji.

V. Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie.

Modyfikację do SIWZ opracowali:

KOMENDANT

/-/płk Waldemar PAWELEC