



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

skrytka pocztowa 7, www.wszcz.torun.pl

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 31.10-2023 r.

W.Sz.Z: TZ-280-96/23

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę leków i wyrobów medycznych do Aptek Szpitalnych – 42 zadania**

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej Pzp, udziela poniższych odpowiedzi.

Pytanie 1:

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsulek na kapsułki miękkie
- b) Kapsulek na kapsułki twarde
- c) Kapsulek na tabletki
- d) Kapsulek na tabl powł
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiołki
- k) Fiołki na ampułki

Odpowiedź:

Zamawiający nie może odnieść się do tak zadanego pytania. Jest zbyt ogólne. Brak konkretnych przykładów.

Pytanie 2:

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3:

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 4:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zgodnie z Rozdz. IX SWZ.

Pytanie 5:

Dot. Pak 1 poz 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inj. 350 mgJ/ml x 50ml pakowany po 25 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6:

Dot. Pak 1 poz 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inj. 300 mgJ/ml 500ml pakowany po 10 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7:

Czy zamawiający w zadaniu 39 dopuści złożenie oferty na immunoglobulinę ludzką normale (IVIg) 10% roztwór dożylny z zawartością IgG co najmniej 98%, IgA wynosi 140 mikrogramów/ml. Ze wskazaniami do leczenia substytucyjnego u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): - Zespoły pierwotnych niedoborów odporności (ang. primary immunodeficiency syndromes, PID) z upośledzeniem wytwarzania przeciwciał (patrz punkt 4.4). -Wtórne niedobory odporności (ang. secondary immunodeficiencies, SID) u pacjentów, u których występują ciężkie lub nawracające zakażenia, w przypadku których leczenie przeciwdrobnoustrojowe okazało się nieskuteczne oraz u których brak jest wykrywalnych swoistych przeciwciał (ang. proven specific antibody failure, PSAF)* lub stężenie IgG w surowicy wynosi < 4 g/l. Immunomodulacji u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): - Pierwotna małopłytkowość immunologiczna (ang. primary immune thrombocytopenia, ITP) u pacjentów z dużym ryzykiem krwawień albo przed zabiegiem chirurgicznym w celu skorygowania liczby płytek krwi. - Zespół Guillain-Barré. – Choroba Kawasaki (w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym; patrz punkt 4.2). - Przewlekła zapalna poliradikuloneuropatia demielinizacyjna (ang. chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy, CIDP).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8:

Czy w zadaniu nr 11 pozycja 1 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek posiadał rejestrację w CHPL do stosowania w zapobieganiu krwotokom po cięciach cesarskich i po porodach siłami natury, oraz miał okres przechowywania dłuższy niż 3 miesiące w temperaturze do 25 stopni Celsjusza a w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza dłuższy niż 7 dni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9:

Dot. Załącznika nr 5/1 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.6? Do zwrotu towaru konieczne jest przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, nie może się to odbyć na podstawie jednostronnej, niepodlegającej weryfikacji decyzji Zamawiającego. Dotyczy to w szczególności reklamacji jakościowych – taka procedura musi odbywać się przy udziale sprzedawcy reklamowanego towaru. W takim wypadku zakłada się, że Wykonawca ma czas (np. 3 dni robocze) na weryfikację reklamacji i jej akceptację. „Załatwianie” reklamacji poprzez jednostronną decyzję o odesłaniu towaru jest sprzeczne z prawem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

Pytanie 10:

Dot. Załącznika nr 5/1 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4.1.b z 3% do wartości max 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11:

Dot. Załącznika nr 5/1 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający wykreśli z umowy (par. 10) zapisy dotyczące mediacji? Praktyka wskazuje, że jedynym „sporem” pomiędzy stronami jest brak zapłaty za zakupiony, pełnowartościowy, niereklamowany towar. Zatem nie istnieją w istocie żadne kwestie sporne, które mediacja może między stronami rozwiązać. Zapisy te służą jedynie przedłużeniu postępowania i utrudniają Wykonawcy dochodzenie swoich praw.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

Pytanie 12:

Dot. Załącznika nr 5/2 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4? Do zwrotu towaru konieczne jest przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, nie może się to odbyć na podstawie jednostronnej, niepodlegającej weryfikacji decyzji Zamawiającego. Dotyczy to w szczególności reklamacji jakościowych – taka procedura musi odbywać się przy udziale sprzedawcy reklamowanego towaru. W takim wypadku zakłada się, że Wykonawca ma czas (np. 3 dni robocze) na weryfikację reklamacji i jej akceptację. „Załatwianie” reklamacji poprzez jednostronną decyzję o odesłaniu towaru jest sprzeczne z prawem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

Pytanie 13:

Dot. Załącznika nr 5/2 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4.1.b z 3% do wartości max 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14:

Dot. Załącznika nr 5/2 do SWZ – wzór umowy: Czy Zamawiający wykreśli z umowy (par. 8) zapisy dotyczące mediacji? Praktyka wskazuje, że jedynym „sporem” pomiędzy stronami jest brak zapłaty za zakupiony, pełnowartościowy, niereklamowany towar. Zatem nie istnieją w istocie żadne kwestie sporne, które mediacja może między stronami rozwiązać. Zapisy te służą jedynie przedłużeniu postępowania i utrudniają Wykonawcy dochodzenie swoich praw.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 wydzieli bądź wykreśli pozycję nr 23 i 24?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający w pozycji 13 zadanie 16 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian

sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17:

Dotyczy Zadania nr 16 pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18:

Czy w pakiecie 35 Zamawiający dopuści preparat Noradrenaliny w dawce 0,2mg/ml roztwór do infuzji x 1 fiołka 50ml RTU z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19:

Czy w pakiecie 35 Zamawiający dopuści preparat Phenylephryny o takiej samej ilości substancji czynnej w ampułce 0,1mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji x 1 ampułka 5ml RTU, w opakowaniach po 10 ampułek, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20:

Czy w Zadaniu 15 poz. 18 i 19 (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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21:

Dotyczy § 1 ust. 4 Załącznika nr 5/1 do SWZ.

„... 4. Z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, tj. ścisłą zależność zakresu zakupu od liczby i rodzaju schorzeń pacjentów, a tym samym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie z różnych jednostek szpitala na poszczególne pozycje w okresie realizacji zamówienia, Zamawiający w przypadku zaistnienia takiej potrzeby zastrzega sobie w ramach realizacji przedmiotu zamówienia prawo opcji (art. 441 ustawy Pzp) tj. możliwość zakupu większej liczby niektórych pozycji leków przy równoczesnym zmniejszeniu liczby innych pozycji w granicach do 30%, pod warunkiem zachowania obowiązujących cen jednostkowych przedmiotu umowy i niezminionej całkowitej wartości przedmiotu umowy.”

Mając na względzie powyższe zapisy, wnosimy o wyjaśnienie, czy w przypadku zawarcia Umowy dla kilku zadań (części) z jednym wykonawcą, czy zwiększenie i odpowiednie zmniejszenie liczby zamawianych leków dotyczyć będzie odpowiednio zadania (części), gdzie wystąpi powołana sytuacja?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zwiększenie i odpowiednie zmniejszenie liczby zamawianych leków dotyczyć będzie zadania.

Pytanie 22:

Dotyczy § 3 ust. 7 Załącznika nr 5/1 do SWZ.

„... 7. Wymagany termin ważności dostarczonego przedmiotu umowy, licząc od dnia dostawy do Zamawiającego: minimum 12 miesięcy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Mając na względzie powyższe zwracamy się o zmianę wymagania minimum 12 miesięcy daty ważności dostarczanych produktów leczniczych na minimum 6 miesięcy, ze względu na fakt, że 12 miesięcy to całkowity czas trwania Umowy a dodatkowo Zamawiający dokonuje zamówień z terminem wykonania 24 godziny, co w znakomity sposób powoduje czas do zużycia zamówionych produktów leczniczych. Konieczność uzyskiwania każdorazowo zgody na termin krótszy niż 12 miesięcy jest nadmiernym i zbędnym formalizmem wykonania Umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 23:

Dotyczy § 4 ust. 5 Załącznika nr 5/1 do SWZ.

„... 5. Zamawiający ma prawo dokonać u innego Wykonawcy zakupu niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy jeśli zwłoka w dostawie przekroczy 6 dni lub w przypadku dostarczenia przedmiotu umowy obciążonego wadą, a różnicą między ceną zakupu zastępczego a ceną umowną obciążyć Wykonawcę, z którym podpisana jest umowa.”

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

2. Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?

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

Odpowiedź:

1. Tak, Zamawiający przewiduje poinformowanie Wykonawcy o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu.

2. Tak, Zamawiający przewiduje poinformowanie Wykonawcy o miejscu „zakupu interwencyjnego”.

3. Zamawiający nie wyraża zgody na określenie ram czasowych.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25:

Dotyczy zadania nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku w postaci butelek – tylko taka postać jest dostępna.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 26:

Dotyczy zadania nr 5 poz. 36. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku Vitreolent, (3 mg+3 mg)/ml, krople do oczu, 10 ml w ilości 10 szt? Brak na rynku leku o poj 5 ml.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku w postaci tabl. powlekanych – tylko taka postać jest dostępna w następujących zadaniach

- zadanie nr 6 poz. 16
- zadanie nr 7 poz. 3
- zadanie nr 15 poz. 46, 47
- zadanie nr 20 poz. 7, 8
- zadanie nr 22 poz. 2, 8, 9, 15, 16
- zadanie nr 23 poz. 7, 27, 76, 85, 86, 88
- zadanie nr 25 poz. 62,63

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 28:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Oxcarbazepinum 600mg innego producenta niż dawki w pozycjach 17 oraz 18. Zakończona produkcja postaci i producent wymaganego w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 29:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Oxcarbazepinum 600mg w postaci tabletek, ale innego producenta niż dawki w pozycjach 17 oraz 18. Zakończona produkcja postaci i producent wymaganego w swz

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 30:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 54, 55, 56. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Oxcarbazepinum 600mg w postaci tabletek powlekanych w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 95. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Amisulpridum 400 mg w postaci tabletek? Tabletki powlekane są dostępne, ale innego producenta niż pozostałe dawki w poz. 93 oraz 94.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 105 oraz 106. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Risperidonum 3 mg

oraz 4 mg w postaci tabletek powlekanych? Zakończona produkcja dawki wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 33:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 117 oraz 118. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Lorazepanum w postaci tabletek w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 119. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu? Lek z ograniczoną dystrybucją do jednej hurtowni - odmowa będzie skutkowałą brakiem możliwości złożenia oferty przez pozostałych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 161 oraz 162. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Trazodoni hydrochl. w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 49 oraz 50. Proszę o wydzielenie/wykreślenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 37:

Dotyczy zadania nr 6 poz. 31. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38:

Dotyczy zadania nr 7 poz. 4, 5, 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Morphinum sulphate w postaci tabletek powlekanych o zmodyf. uwalnianiu. Brak na rynku postaci wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39:

Dotyczy zadania nr 11 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 40:

Dotyczy zadania nr 14 poz. 6. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41:

Dotyczy zadania nr 15 poz. 45. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 42:

Dotyczy zadania nr 16 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43:

Dotyczy zadania nr 16 poz. 14. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44:

Dotyczy zadania nr 16 poz. 4. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45:

Dotyczy zadania nr 16 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Sildenafil w postaci tabletek powlekanych. Brak na rynku postaci wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46:

Dotyczy zadania nr 17 poz. 25. „Czy zamawiający dopuszcza produkt generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47:

Dotyczy zadania nr 17 poz. 73. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Trimbow w opak. X 60 dawek w ilości 75 opakowań w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48:

Dotyczy zadania nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Amoxicillinum w postaci tabletek powlekanych. Zakończona produkcja postaci wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49:

Dotyczy zadania nr 19 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Olanzapinum 7,5 mg w postaci kapsułek. Zakończona produkcja postaci wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 50:

Dotyczy zadania nr 20 poz. 54. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Potass.Chlor.0.15%+Glucose 5% 500ml. Brak na rynku leku wymaganego w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51:

Dotyczy zadania nr 20 poz. 57. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Potass.Chlor.0.3%+Glucose 5% 500ml. Brak na rynku leku wymaganego w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52:

Dotyczy zadania nr 20 poz. 42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Pimafucort w postaci maści. Zakończona produkcja kremu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 54:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Undofen max spray 10mg/g aer. na skórę 30 ml w ilości 34 opakowań. Zakończona produkcja leku wymaganego w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Linomag w opakowaniu x 90 g w ilości 8 opakowań. Zmiana wielkości opakowania przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 55. Czy Zamawiający miał na myśli lek Cutivate w dawce 0,005% ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 57:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 10. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 82. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Enema, roztw.doodbytn, 150 ml ?Rectanal, (14g+5g)/100ml, roztw.doodbytn.,150 ml jest obecnie nie produkowany i nie znany jest termin powrotu dystrybucji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g w ilości 12 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 61:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 76. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Sora Med płyn do zwalczani wszy 100 ml – brak dostępności produktu Hedrin.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 62:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 67. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63:

Dotyczy zadania nr 23 poz. 37. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Spironol 100 mg w postaci tabletek powlekanych w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Bupivacaina hiperbaryczna?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Marcaine Spinal 0.5% Heavy, 5mg/ml; 4ml, r.d/wst, 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 21. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 27 oraz 28. Czy Zamawiający wymaga, zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 22. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69:

Dotyczy zadania nr 24 poz. 31. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji (pojemność fiołki 50 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70:

Dotyczy zadania nr 25 poz. 68. (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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu Fortrans – proszku do sporządzania roztworu doustnego, Makrogol 64g x 48 saszetek.

Pytanie 71:

Dotyczy zadania nr 25 poz. 70. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 105 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72:

Dotyczy zadania nr 25 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73:

Dotyczy zadania nr 39 poz 1. Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1

$\geq 62,1\%$ IgG2 $\geq 34,8\%$ IgG3 $\geq 2,5\%$ IgG4 $\geq 0,6\%$ Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1-2. Czy Zamawiający miał na myśli lek (Ferricum derisomaltosum)?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 75:

Czy w Zadaniu nr 21 poz. 10 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76:

Czy w Zadaniu nr 25 poz. 44 i 45 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77:

Czy w Zadaniu nr 25 poz. 44 i 45 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78:

Czy w Zadaniu nr 25 poz. 46 i 47 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 79:

Czy z uwagi na podanie w Zadaniu nr 25 poz. 50 i 51 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym Zamawiający dopuści zaferowanie w tych pozycjach produktu Lacto30Dr o identycznej zawartości bakterii Lactobacillus rhamnosus GG? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań

i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80:

Czy z uwagi na podanie w Zadaniu nr 25 poz. 52 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople o identycznej postaci i zawartości bakterii Lactobacillus rhamnosus GG?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81:

Czy w Zadaniu nr 25 poz. 58 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: Lactobacillus acidophilus 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus 12,5%, Bifidobacterium lactis 43,75%?? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 30, 50, 51, 52, 182. Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończoną produkcję i brak dostępności zamienników na rynku.

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 83:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 84. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach *28 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 84:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 103. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 105, 106 . Z uwagi na fakt, iż nie możliwości zaoferowania w pozycjach 103-106 leków pochodzących od jednego producenta i tej samej postaci klinicznej. Prosimy o zgodę na zaproponowanie w pozycjach 105,106 leków innego producenta i postaci tabletki powlekanej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 161, 162. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl. o przedłużonym uwalnianiu. Brak dostępności na rynku leku w postaci tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87:

Dotyczy pakietu 6 pozycja 197-200 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach * 28 szt. * 3 op . Jedyna dostępna wielkość opakowania na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88:

Dotyczy pakietu 7 pozycja 4-6 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach * 60 szt. * 4 op . Jedyna dostępna wielkość opakowania na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89:

Dotyczy pakietu 7 pozycja 3 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki powlekanej. Jedyna dostępna postać na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90:

Dotyczy pakietu 7 pozycja 21 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli dawkę 35 /h , podana dawka w SWZ nie istnieje.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 91:

Dotyczy pakietu 14 pozycja 1 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach * 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92:

Dotyczy pakietu 15 pozycja 11 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach * 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93:

Dotyczy pakietu 15 pozycja 17 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94:

Dotyczy pakietu 15 pozycja 38 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 90 szt. * 5 op

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95:

Dotyczy pakietu 19 pozycja 13 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki tw.,

wymagana postać jest niedostępna na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Należy udokumentować zakończenie produkcji.

Pytanie 96:

Dotyczy pakietu 19 pozycja 38, 39 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej tw. Jedyna dostępna postać na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 14,25 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończoną produkcję i brak dostępności zamienników na rynku.

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 98:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 20 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 5 szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 39 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 125 szt z odpowiednim przeliczeniem tj. 24 op

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 42 czy Zamawiający dopuści wycenę Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 2000 op.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 51 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 50 szt z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 54-57 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach *10 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103:

Dotyczy pakietu 20 pozycja 59 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem tj. 134 op

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104:

Dotyczy pakietu 22 pozycja 12 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 20, 51 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończoną produkcję i brak dostępności zamienników na rynku.

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 106:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 54 z uwagi na brak możliwości wyceny leków w pozycjach 52-54 jednego producenta, prosimy o zgodę na wycenę leku w pozycji 54 innego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 68 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem tj. 47 op

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 69, 70 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 87 czy Zamawiający wymaga 4000 szt, czy 4000 op * 5szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 4000 op * 5szt.

Pytanie 110:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 89 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111:

Dotyczy pakietu 23 pozycja 56 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 56 szt. z odpowiednim przeliczeniem, jedyna dostępna wielkość opakowania na rynku

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 9,27, 29 Prosimy o wykreślenie pozycji z uwagi na zakończoną produkcję i brak dostępności zamienników na rynku.

Odpowiedź:

Nie należy wyceniać pozycji. Zamawiający wymaga udokumentowania zakończenia produkcji.

Pytanie 113:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 13 czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o gramaturze 2 g *30 sasz. * 10 op.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 23 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem jedyna dostępna wielkość opakowania na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 55 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 58 czy Zamawiający dopuści wycenę leku opakowaniach * 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117:

Dotyczy pakietu 25 pozycja 62, 63 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci tabletki powlekanej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118:

Do §4 ust. 1 lit. a), b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie kar umownych zastrzeżonych w §4 ust. 1 lit. a oraz lit. b wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku kara za opóźnienie w realizacji dostawy wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 119:

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wskazanie, jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne oraz konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

Określenie „nienależyte wykonanie umowy” jest ogólne, a zarazem pojemne, że nie sposób wyczerpująco wskazać wszystkich sytuacji, w których takie wykonanie ma miejsce. Najogólniej rzecz ujmując, o nienależyтым spełnieniu świadczenia można mówić w aspekcie zachowania terminu, miejsca i sposobu dostawy, czy też jakości w szerokim rozumieniu np. dostawa rzeczy uszkodzonej,

brak opakowania i innych walorów (oznaczenie towaru, informacja dot. towaru w postaci ulotki dołączonej do opakowania itp.) lub ich niewłaściwość, nieprawidłowe przechowywanie czy transport. Ponadto musi być spełniony warunek, że Wykonawca wyrządził Zamawiającemu szkodę i jej dobrowolnie nie naprawił.

Pytanie 120:

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §4 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto nienależycie wykonanej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121:

Do §5 ust. 10 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §5 ust. 9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 122:

Do §6 ust. 1 pkt 1 oraz §2 ust.2 wzoru umowy. Prosimy o ograniczenie terminu na jaki możliwe będzie ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 6 miesięcy. Wyjaśniamy, że zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości przedłożenia czasu trwania umowy do 48 miesięcy jest nieproporcjonalnie duże w stosunku do terminu podstawowego (12-miesięcznego). W tym miejscu wskazujemy na wyrok Krajowej Izby Odwoławczej Wyrok z 20.09.2021 r. nr KIO 2450/21 (Legalis nr 2839179) gdzie Izba krytycznie odnosi się do tego rodzaju modyfikacji: „W przedmiotowym postępowaniu w świetle postanowień projektu umowy dotyczących opcji, wykonawca w stosunku do przeważającego zakresu przedmiotu zamówienia nie zna ostatecznego czasu trwania usługi ani poszczególnych okresów jej trwania, ani okoliczności, od których zależy, czy zamawiający skorzysta z opcji. Przy czym podkreślić należy, że o ile niepewność wykonawców co do skorzystania przez zamawiających z prawa opcji jest naturalną cechą tej instytucji, o tyle w niniejszym stanie faktycznym, niepewność ta dotyczy przedmiotu zamówienia w zdecydowanie przeważającej jego części (44 miesiące opcji wobec 3 miesięcy zamówienia podstawowego) i w dodatku bez dookreślenia dalszych zasad, na jakich będzie realizowana opcja”.

Powyższe naruszenie art. 99 ust. 1 PrZamPubl wiąże się też z naruszeniem art. 16 PrZamPubl, przede wszystkim w kontekście braku zachowania przez zamawiającego zasady przejrzystości, a ponadto wiąże się z naruszeniem art. 353¹ KC, gdyż projekt umowy w zakresie dotyczącym opcji sprzeciwia się ustawie, a także zasadom współżycia społecznego. Za nieuprawnione należy bowiem uznać takie ukształtowanie stosunku, które nie pozwala wykonawcy poznać wiedzy co do przeważającego zakresu umowy, a w konsekwencji co do ryzyk związanych z realizacją tej umowy.”. Również w wyroku o sygn. akt KIO 1807/12 Izba wyraziła pogląd, zgodnie z którym „mimo braku wyraźnego ograniczenia, nie było celem ustawodawcy stworzenie podstawy prawnej do zaistnienia sytuacji, w ramach której zamówienie podstawowe będzie miało charakter mniejszościowy wobec zamówienia objętego prawem opcji. W ww. wyroku Izba wskazała zatem, że nie ma przeszkód, aby zamówienie przewidywało prawo opcji, lecz jako pewny margines realizacji całego zamówienia, nie zaś jako jego przeważającą część.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy do 12 miesięcy. W związku z tym zmianie ulegają następujące zapisy wzoru umowy (Załącznik Nr 5/1 do

SWZ):

- § 2 ust. 2 otrzymuje następujące brzmienie: „W przypadku niezrealizowania umowy pod względem wartościowym w obowiązującym terminie umownym, Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy w formie aneksu, nie dłużej jednak niż o 12 miesięcy, z zastrzeżeniem, że w przypadku aneksowania terminu umowy zastosowanie będzie miał art. 436 ust. 4 ustawy Pzp.”

- § 6 ust. 1 pkt 1) otrzymuje następujące brzmienie: „1. Na podstawie art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy Pzp, Zamawiający dopuszcza zmianę umowy bez przeprowadzenia nowego postępowania o udzielenie zamówienia, w następujących sytuacjach i z uwzględnieniem podanych warunków ich wprowadzenia:

1) w przypadku wystąpienia okoliczności niemożliwych do przewidzenia i niezrealizowania w okresie umownym przedmiotu zamówienia na poziomie deklarowanego 70% przewidzianego w SWZ, Zamawiający dopuszcza przedłużenie okresu realizacji zamówienia (nie dłużej niż do 24 miesięcy) do czasu wykorzystania wartości przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem powyższego ograniczenia o 30%, a także możliwość odpowiedniej (proporcjonalnej) zmiany wynagrodzenia (cen jednostkowych) w przypadku wykazania przez Wykonawcę zmiany cen wyrobów lub kosztów dostawy przedmiotu zamówienia na rynku, ale nie więcej niż o 10% w odniesieniu do obowiązujących w umowie cen jednostkowych netto.”

Pytanie 123:

PAKIET 38. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowana woda do nawilżania tlenu ma posiadać termin przydatności do użycia minimum 12 miesięcy od daty produkcji, co pozwoli na wykorzystanie wody zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 124:

PAKIET 38. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy sterylna woda do nawilżania tlenu ma posiadać na pojemniku tj. Pojedynczej butelce oryginalną etykietę producenta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN oraz napisami w języku polskim?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 125:

PAKIET 38. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 126:

PAKIET 38. Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą wraz z łącznikiem do dozownika tlenu był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 127:

Dotyczy zadania nr 35 poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktu leczniczego - phenylephrine w postaci gotowego roztworu do infuzji w dawce 100mcg/ml a 20 ml (2 mg/20 ml) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Jednocześnie zwracamy się

z prośbą o potwierdzenie, iż należy zaoferować 3000 szt. butelek roztworu w dawce 100 mcg/ml (2 mg/20 ml). Państwa zgoda rozszerzy grupę potencjalnych Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność złożonych ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Wszelkie zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.

Z poważaniem

W trybie art 52 ust. 2 ustawy
Prawo zamówień publicznych
z up. Dyrektora Wojewódzkiego
Szpitala Zespołowego w Toruniu

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zapatrzenia

Anna Wutrych-Krajewska