



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 29.04.2025 r.

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla Apteki Szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/4/2025**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm., dalej: Pzp), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1

Czy w Pakiecie 2 w poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź: Zgodnie z informacją zawartą na stronie producenta ENTERODr. to suplement diety, a zgodnie z prawem Apteka Szpitalna nie może prowadzić obrotu suplementami diety. W związku z powyższym Zamawiający nie zezwala na zaoferowanie produktu EnteroDr.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 10

Czy w Pakiecie 2 w poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr., zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z informacją zawartą na stronie producenta ProbioDr. to suplement diety, a zgodnie z prawem Apteka Szpitalna nie może prowadzić obrotu suplementami diety. W związku z powyższym Zamawiający nie zezwala na zaoferowanie produktu ProbioDr.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 Ust. 1:

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia od Wykonawcy kary umownej w przypadku:

a) niedotrzymania przez Wykonawcę terminu dostawy w wysokości **0,5%** wartości netto niedostarczonego przedmiotu danej dostawy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w wykonaniu danej dostawy, jednak nie więcej niż **10%** wartości netto niedostarczonej części danej dostawy, przy czym za pierwszy dzień opóźnienia uważany będzie dzień następny po złożeniu zamówienia, jeżeli dostawa nastąpi po godzinie 13.30 w tym dniu,

b) odstąpienia od Umowy przez Wykonawcę lub przez Zamawiającego, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości **10%** niezrealizowanej części kwoty netto określonej w § 4 ust. 2 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wprowadzi do umowy łączny maksymalny limit kar umownych na poziomie w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Brak limitu kar umownych uniemożliwia wykonawcom dokonanie rzetelnej oceny ryzyka, a co za tym idzie dokonania wyceny na poziomie zapewniającym należyta realizację kontraktu, jednocześnie naruszając równowagę kontraktową pomiędzy stronami umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu 3, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diety w opakowaniu butelka 500 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie diety w opakowaniu butelka 500ml z zastrzeżeniem, że w pozycji nr 18 zostaną zaoferowane zestawy kompatybilne z rodzajem oferowanych opakowań.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 34, 35, 36, 37, 38 Potassium Chloride

Czy zamawiający w jednostce miary podając opakowanie miał na myśli opakowanie 10 szt ? Czy w takim razie należy wycenić - opakowanie stojące z dwoma równej wielkości portami odpowiednio do pozycji a 500ml i a 1000 ml x 10 butelek ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli opakowania a 10 sztuk.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 9 i 10

Czy w Pakiet nr 4 Produkty lecznicze II poz. 9 i 10 (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: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 53

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 55

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 59

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 60

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 61

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 66

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tab.powl.o zmod.uw.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 73

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.



Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 74

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 101

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 102

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 22

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 104

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 23

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 110

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 112

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 117

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 120

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 121

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 126-128

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci Tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 130

W związku z zakończoną produkcją produktu i brakiem zamiennika na rynku czy Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie i zamieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które Oferent będzie sprzedawał Zamawiającemu oraz ceny, w jakiej będzie to czynił.

Pytanie nr 30

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 143

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu obcojęzycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza każdy produkt, który dopuszczony jest do stosowania na terytorium RP, niezależnie od rodzaju opakowania.

Pytanie nr 31

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 152

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabl.dojel.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 32

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 158

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3, 4

W związku z zakończoną produkcją produktu i brakiem zamiennika na rynku czy Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie i zamieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które Oferent będzie sprzedawał Zamawiającemu oraz ceny, w jakiej będzie to czynił.



Pytanie nr 34

Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 35

Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych, gdyż spełniają one wymagania SWZ będąc rodzajem tabletek.

Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci drażetek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci drażetek.

Pytanie nr 37

Dotyczy projektu umowy

Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Wnosimy o modyfikację postanowień umowy, które dopuszczają dowolne zmiany ilości towaru, w ten sposób, aby uszczegółowione zostały w postaci procentowej graniczne wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować.

Proponujemy, aby granica ta wynosiła np. 20%, co będzie oznaczać, że ilości poszczególnych towarów w formularzu asortymentowo-cenowym będą mogły ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%. Wówczas, Zamawiający będzie miał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości każdej, pojedynczej pozycji asortymentowej. Aktualna treść postanowień umowy może wskazywać na prawo Zamawiającego do zakupów dowolnych ilości jednego produktu, przy jednoczesnej rezygnacji z zakupu innych produktów.

Nasza prośba znajduje uzasadnienie w wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn.: KIO 3212/23), w którym Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu, dotyczące analogicznych postanowień umownych, w postępowaniu zorganizowanym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu, którego przedmiotem były dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.).

We wspomnianym wyroku, KIO nie tylko stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, lecz przede wszystkim uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której zamierza zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, a także nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty.

KIO zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO potwierdziła więc, że przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, zaś w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z treści art. 441 ust. 1 PZP. Zamawiający ma możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia, a także „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy lub powiązanie ich ze sobą, ale trzeba mieć na uwadze, że postanowienia umowy dotyczące zmian ilości asortymentu będą pozostawać zgodne z art. 433 pkt 4 PZP i art. 441



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

ust. 1 PZP wyłącznie w przypadku, kiedy w treści umowy zostaną dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” oraz „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych. Ponadto, wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował do udzielania świadczeń zdrowotnych, nie stanowią uzasadnienia dla naruszania art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 PZP, gdyż normy te mają charakter bezwzględnie obowiązujący, zatem nie podlegają ani ograniczeniu, ani wyłączeniu przez inne przepisy.

Wnosimy również o dodanie zastrzeżenia, że możliwość zwiększenia ilości poszczególnych pozycji asortymentowych, przy jednoczesnym zmniejszeniu ilości innych pozycji asortymentowych będzie wymagała każdorazowej pisemnej zgody udzielonej przez wykonawcę w formie aneksu.

Odpowiedź: W § 1 ust. 2 projektu umowy Zamawiający wprowadził minimalną ilość przedmiotu zamówienia jaką zrealizuje w każdym Pakiecie. Wobec wyводу Wykonawcy, Zamawiający wyraża odmienny pogląd, iż zapisy umowy gwarantują Wykonawcy realizację przedmiotu umowy na wskazanej ilości określonej w %, a jedynie szczególne przypadki mogą spowodować, że nastąpi ograniczenie realizacji przedmiotu umowy, które jest przez Zamawiającego wskazane wprost w umowie.

Pytanie nr 38

Dotyczy projektu umowy

Do §3 ust. 10 wzoru umowy: W związku z koniecznością redystrybucji zwracanych produktów, prosimy o zmianę terminu na zwrot dostarczonego towaru na maksymalnie 7 dni od otrzymania dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39

Dotyczy projektu umowy

Do §4 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia zamieszczonego w §4 ust. 6 wzoru umowy, zgodnie z którym w przypadku niedochowania terminów zapłaty po stronie Zamawiającego wykonawca nie będzie żądał dobrowolnie lub dochodził przymusowo od Zamawiającego zwrotów kosztów odzyskiwania należności?

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy.". Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 8 ust. 1, art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący). Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze stron (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności”. W konsekwencji, postanowienie takie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40

Dotyczy projektu umowy

Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary za opóźnienie dostawy w taki sposób, aby wynosiła ona 0,5% wartości towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41

Dotyczy projektu umowy

Do §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary za odstąpienie od umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42

Dotyczy projektu umowy

Do §5 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie, czy w przypadku, gdy Zamawiającemu będzie przysługiwać uprawnienie do zrealizowania wykonawstwa zastępczego na wyłączny koszt i ryzyko Wykonawcy, jedynymi roszczeniami Zamawiającego będzie żądanie pokrycia RÓŻNICY kosztów nabycia interwencyjnego, w szczególności różnicy pomiędzy ceną nabycia towaru u innego podmiotu, a ceną określoną w umowie, jeśli cena zapłacona przez Zamawiającego będzie wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43

Dotyczy projektu umowy

Do §8 ust. 5 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia oraz sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44

Dotyczy projektu umowy

Do §8 ust. 4-6 wzoru umowy. Wykonawca wnosi o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia w oparciu o §8 ust. 4-6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca, jak również Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania umowy w tej spornej części za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 45

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 zamieszczona 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)?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przy zamianie opakowania przeliczenia do dwóch miejsc po przecinku, lecz tylko tam, gdzie wyraźnie na to zezwolił. W innym przypadku zaoferowanie opakowań z inną liczbą sztuk traktowane będzie jako niezgodne z SWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie; tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie; tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie oraz nie wyraża zgody na zaoferowanie tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie; kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie.

Pytanie nr 47

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz zamiast fiolek i odwrotnie.

Pytanie nr 48

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które Oferent będzie sprzedawał Zamawiającemu w określonej cenie.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza każdy produkt, który dopuszczony jest do stosowania na terytorium RP, niezależnie od rodzaju pozwolenia.

Pytanie nr 50

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 133

(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 w SWZ produktu o podanym składzie, nie stawia zaś wymogu co do nazwy handlowej.

Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 103

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający podał w SWZ, że dopuszczone jest w tej pozycji zaoferowanie innej liczby sztuk z przeliczeniem, więc ta zgoda została już wyrażona.

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 49

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który zarejestrowany jest jako produkt leczniczy, wyrób medyczny,



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

surowiec farmaceutyczny lub środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie nr 53

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści produkty w postaci: tabl.o przedł.uwaln.?

Odpowiedź: Tabletki o przedłużonym uwalnianiu są rodzajem tabletek o modyfikowanym uwalnianiu, więc zgodnie z SWZ można je zaoferować.

Pytanie nr 54

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 93

Czy Zamawiający miał na myśli produkt w dawce 35 mg lub 70 mg?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dawkę 50mg, dopuszcza jednak zaoferowanie produktu w dawce 35mg.

Pytanie nr 55

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 129, 130

Czy Zamawiający w pozycji 129 dopuści produkt: Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.d/inh,kaps.tw., 30szt+handihaler w ilości 30 opakowań i wykreśli pozycję nr 130 z powodu wycofania produktu z oferty producenta?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 129 dopuści produkt: Spiriva, 18 mcg/dawkę, prosz.d/inh,kaps.tw., 30szt+handihaler w ilości 30 opakowań i nie wykreśli pozycji nr 130.

Pytanie nr 56

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 152

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 152 pakiet nr 1 dopuszcza produkt w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 57

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 159

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Milgamma N, (50mg+50mg+0,5mg)/ml; 2ml, roztw.d/wstrz, 5amp?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 159 pakiet nr 1 dopuszcza produkt o nazwie handlowej: Milgamma N, (50mg+50mg+0,5mg)/ml; 2ml, roztw. d/wstrz, 5amp

Pytanie nr 58

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 156

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 156 pakiet nr 1 dopuszcza produkt o nazwie handlowej: Nebu-Dose, roztw., hipertoniczny, 5 ml, 30 amp.

Pytanie nr 59

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 22, 24, 26, 29, 30, 31, 37, 42, 66, 76, 77, 80, 85, 86, 100, 106, 143, 154

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do oddzielnego zadania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego zadania.

Pytanie nr 60

Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci ampułek?



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w postaci ampułek.

Pytanie nr 61

Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4,7

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do oddzielnego zadania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego zadania.

Pytanie nr 62

Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści produkt x 5 amp. oraz przeliczenie wymaganej ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt x 5 amp. oraz przeliczenie wymaganej ilości opakowań.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający, w związku z okresem świątecznym oraz urlopowym wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na termin późniejszy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przesunął termin składania ofert na termin późniejszy.