



Szpital Międzyrzecki Sp. z o.o.
ul. Konstytucji 3 Maja 35
66-300 Międzyrzecz

Międzyrzecz 30.05.2023

Do wszystkich Wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na dostawę leków dla Szpitala Międzyrzeckiego Sp. z o.o.**

Nr sprawy: **ZP/P/04/23**

Na podstawie art. 284 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ.

Na podstawie art. 284 ust.2 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących wyjaśnień.

ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

1. Dotyczy pakietu 28 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie calcio gluconate, roztwór do wstrzykiwań, w ampułkach plastikowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Na Zamawiającym ciąży obowiązek wskazać zmianę w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 28) do SWZ.

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 8 do SWZ.

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

Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia**

b. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego lub rozwiązanie umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym m na podstawie § 10 ust. 4, z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 2

c. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 4 ust. 2

d. za niedostępnienie dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **100,00 zł** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.

e. z tytułu nie załatwienia przez Wykonawcę reklamacji w terminie o kreślonym w § 11 ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień niezakończenia tej reklamacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 8 do SWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 16)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

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

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

6. **Pakiet 28-** Czy Zamawiający dopuści preparat Calcium Gluconate 10% BBraun na import docelowy w opakowaniu: 20 szt x 10 ml co w przeliczeniu daje 750 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

7. **Pakiet 36 poz. 8-** Ze względu na brak dostępności na rynku polskim preparatu opisanego w poz. 8 zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wycenić preparat po ostatniej dostępnej cenie i podać informacje o braku produkcji czy też wykreślić ww. pozycje z pakietu 36?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy wycenić oraz podać informację o braku produkcji.

8. **Pakiet 38-** Prosimy o doprecyzowanie zapisu: butelka lub opakowanie stojące z dwoma portami. Ze względu na różne rodzaje opakowań płynów infuzyjnych o odmiennych parametrach użytkowania i różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji oraz kosztach utylizacji, prosimy o doprecyzowanie; Czy Zamawiający wymaga ww. pozycji płynów do infuzji w opakowaniu: butelka stojąca z materiału klasy medycznej (LDPE- czyli polietylenu) z dwoma niezależnymi portami niewymagającym dezynfekcji przy pierwszym użyciu. Opakowanie pracujące w systemie zamkniętym (nie wymaga napowietrzanie)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe. Na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia oferowanego opakowania.

9. **Pakiet 39-** Prosimy o doprecyzowanie zapisu : flakon, butelka lub opakowanie stojące. Ze względu na różne rodzaje opakowań leku Paracetamol o różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji i kosztach utylizacji, prosimy o doprecyzowanie; Czy Zamawiający wymaga ww. pozycji leku do infuzji w opakowaniu: flakon, butelka z materiału klasy medycznej polietylenu z portami niewymagającym dezynfekcji przy pierwszym użyciu. Opakowania pracującego w systemie zamkniętym, które nie wymaga napowietrzania w przeciwieństwie do opakowań szklanych. Paracetamol jest w klasyfikacji leku KLASA 3 – jako leku niebezpiecznego w stosowaniu dla personelu medycznego dlatego też zgodnie z dyrektywą UE 2022/431 w przypadku dostępności leków w opakowaniach pracujących w systemie zamkniętym zaleca się ich zastosowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymaga jak powyżej oraz na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 39) do SWZ.

10. **Pakiet 40 poz.5-** Ze względu na zakończenie produkcji i brak dostępności na rynku polskim preparatu opisanego w poz. 5 TOBRAMICINUM, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wycenić

preparat po ostatniej dostępnej cenie i podać informacje o braku produkcji czy też wykreślić ww. pozycje z pakietu 40?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że należy wycenić oraz podać informację o braku produkcji.

11. Pakiet 54- Czy Zamawiający dopuści preparaty żywność specjalnego przeznaczenia medycznego diety kompletne pod względem odżywczym odpowiednio do pozycji :

Poz. 1 Dieta standardowa normokaloryczna 1ml = 1kcal zawartość w 100 ml białka 3,8 g węglowodanów 14 g ,tłuszczu 3,3g w tym kwasy tłuszczowe MCT 15% i kwasy omega3 (EPA/DHA 0,05 g/100 ml); Energia z białka 15% z tłuszczów 30% z węglowodanów 55% .Smak obojętny Osmolarności 200 mOsm/l .Opakowanie typu butelka 500 ml, z dodatkowym zabezpieczeniem otwarcia i bardzo widoczną skalą. Do podania przez zgłębnik lub doustnie .

Poz. 2 Dieta wysokoenergetyczna, wysokobiałkowa 1ml = 1,5 kcal zawartość w 100 ml białka 7,5 g, węglowodanów 19 g tłuszczu 5,0 g w tym kwasy tłuszczowe MCT 51% i kwasy omega3 (EPA/DHA 0,21 g/100 ml,) Energia z białka 15% z tłuszczów 30% z węglowodanów 55% Osmolarności 345 mOsm/l .Smak obojętny Opakowanie typu butelka 500 ml z dodatkowym zabezpieczeniem otwarcia i bardzo widoczną skalą. Do podania przez zgłębnik lub doustnie.

Poz.3 Dieta normalizująca glikemię normokaloryczna 1ml= 1kcal zawartość w 100 ml białka 4, 1g tłuszczu 3,5 g w tym kwasy tłuszczowe w3 oleju rybiego (EPA/DHA 0,18 g/100 ml,) 62% MUFA i węglowodanów 12 g 95% z tapioki, 2, g błonnika w tym błonnik rozpuszczalny 70% i nierozpuszczalny w tym 30% ,Energia z białka 16% z tłuszczów 32% z węglowodanów 48 % z błonnika 4%. Smak obojętny. Osmolarności 215 mOsm/l .Opakowanie typu butelka 500 ml z dodatkowym zabezpieczeniem otwarcia i bardzo widoczną skalą. Do podania przez zgłębnik lub doustnie .

Poz. 4 Dieta dedykowana w szczególności dla pacjentów z niewydolnością oddechową oraz zaburzeniami metabolizmu wywołanymi urazem, wysokokaloryczna, wysokobiałkowa 1ml = 1,30 kcal , zawartość w 100 ml białka 6,5g, tłuszczu 5,8 g tym kwasy MCT 51% i węglowodanów 13 g ; Energia z białka 20% z z tłuszczów 40% z węglowodanów 40%. Osmolarności 335 mOsm/. Smak obojętny Opakowanie typu butelka 500 ml z dodatkowym zabezpieczeniem otwarcia i bardzo widoczną skalą. Do podania przez zgłębnik lub doustnie .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **Pakiecie 6** produktu Prothromplex Total NF 600 j.m., proszek i rozpuszczalnik (20ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do podania? Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiołce j.m.	Zawartość po rekonstytucji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml
Ludzki czynnik krzepnięcia II	450 –850	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	500	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	600	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	600	30

Całkowita zawartość białka w fiolce wynosi 300 - 750 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg. Każda fiolka zawiera co najmniej 400 j.m. białka C, współczyszczanego z czynnikami krzepnięcia krwi. Bez białka S. Antytrombina III 15-30 j.m. na fiolkę (0,75-1,5 j.m./ml).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe. Na Zamawiającym ciąży obowiązek wskazać zmianę w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 8) do SWZ.

- 13.** Podpisanie umowy- Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Uzasadnienie (Interpretacja UZP):

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

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

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: **Wartość dla pakietu nr 27**

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że kwota jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia wynosi 103.353,27 zł brutto.

- 15. Wzór umowy § 8 ust. 4-** Wnioskujemy do Zamawiającego o zmianę zapisów dotyczących maksymalnej wartości kar jakimi Zamawiający może obciążyć wykonawcę na następującą treść:

4. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych **nie może przekroczyć 30 %** wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 2 Strony niezależnie od kar umownych mogą do chodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne. Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 353¹ KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

- 16. Wzór umowy § 8 ust. 1 pkt. b i c-** Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

1. Wykonawca za płaci Zamawiającemu karę umowną:

b. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego lub rozwiązanie umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym na podstawie § 10 ust. 4, z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**

c. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności , z a które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**

Obecne zapisy dotyczące kar umownych (cytowany § 8 ust.1 pkt. b i c) prowadzą do ustanowienia nadmiernych i nieadekwatnych obciążeń wykonawcy, naruszających zasadę proporcjonalności, w szczególności w stosunku do specyfiki zamówienia i uwarunkowań rynkowych, oraz naruszających zasadę równego traktowania i równości stron umowy, a także mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego względem wykonawcy (kary umowne), co powoduje nieuprawnione uprzywilejowanie zamawiającego. Na podstawie obecnych zapisów umowy w przypadku konieczności zerwania umowy w ostatnim okresie jej trwania, wykonawcy zostaną naliczone kary od wartości całej umowy, niezależnie od tego, iż do tej pory realizował należycie i sumiennie. Takie jednostronne ustanawianie warunków Umowy nie mieści się w granicach swobody zawierania umów i nie stanowi jej realizacji oraz stanowi przejaw czynienia ze swojego prawa użytku, który jest sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa oraz z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

- 17. Wzór umowy § 13 Klauzule waloryzacyjne-** Ze względu na długość planowanego kontraktu w przedmiotowym postępowaniu oraz niestabilność na rynku cen energii elektrycznej, w szczególności cen nośników energii elektrycznej wnosimy do Zamawiającego o obniżenie granicy wartości punktów procentowych (do 5 %) upoważniających wykonawcę (i Zamawiającego) do waloryzacji wartości wynagrodzenia. Proponowana wartość punktowa (10 %) wydaje się być zawyżona w stosunku do realnie mogącej wystąpić zmiany wskaźnika cen towarów i usług, upoważniającej wykonawcę do waloryzacji wartości wynagrodzenia, co czyni ten zapis martwym w stosunku do intencji ustawodawcy, a jednocześnie można go utożsamiać z rażąco uprzywilejowaniem w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 18. Wzór umowy § 2 ust. 3 Termin dostaw pilnych-** Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisów dotyczących dostaw **w trybie awaryjnym** w zakresie **pakietu 27**. Wniosek nasz pragniemy poprzeć faktem, iż przedmiot zamówienia w butlach (DINITROGENII OXYDIUM - PODTLENEK AZOTU i mieszanina DINITROGENII OXYDIUM + OXYGENIUM) nie jest de facto lekiem ratującym życie, a jego składowanie, termin ważności czy też logistyka z nim związana nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie, aż tak skróconego pilnego terminu dostawy. Pragniemy zwrócić uwagę również na czasochłonność procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR).

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 19. W związku z opisem przedmiotem zamówienia zawartym formularzu asortymentowo – cenowym dla pakietu 27: „Pozycja 4 i 9, Zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem ma pochodzić od jednego producenta, zawór dozujący do mieszaniny gazów ma być jednoelementowy, nierozbieralny”** prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod w/w pojęciem (opisem) rozumie: zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (fabrycznie oryginalny bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego **bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić**, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

20. Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet ? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

21. Czy Zamawiający w **pakiecie 11 pozycja 1 i 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym, pakowanym po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym, pakowanym po 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 11) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę.

22. Czy Zamawiający w **pakiecie 21** wymaga 1000 sztuk fiolek/ampulek czy 1000 x opakowanie po 5 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 1000 x opakowanie po 5 sztuk..

23. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 37** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu flakon, pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

24. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 38** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

25. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 45 i 46** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

26. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 95 i 97** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

27. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 110** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu z droga podania-infuzja?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

28. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 119** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

29. Czy Zamawiający w **pakiecie 23 pozycja 120** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

30. Czy Zamawiający w **pakiecie 25 pozycja 2,3,4 i 5** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ

- 31.** Czy Zamawiający w **pakiecie 37 pozycja 21** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu pakowanego po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 37) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę

- 32.** Czy Zamawiający w **pakiecie 37 pozycja 24,25,26** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu pakowanego po 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 37) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę.

- 33.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. **Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu,** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. **Lek Kaldyum nie zawiera laktozy,** a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

- 34. Pakiet nr 9-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 2 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 9) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę

- 35.** Do §2 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 7 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 7 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw.

art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że ulega zmianie §2 ust. 7 wzoru umowy – dodatek nr 8 do SWZ.

36. Do §8 ust. 1 lit a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

37. Do §8 ust. 1 lit. b) i c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek rozwiązania lub odstąpienia od umowy w taki sposób, aby wynosiła 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

38. Do §8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 100,00 zł brutto za każde tego rodzaju zdarzenie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

39. Do §8 ust. 1 lit e) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit. e) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto reklamowanego asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

40. Do §11 ust. 4 pkt 1 w zw. z §12 ust. 2 pkt 6 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek ich 12-miesięcznego okresu ważności? Zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z tym, prosimy o dopisanie do §11 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”. Jednocześnie, prosimy o wykreślenie zapisu §12 ust. 2 pkt 6 lit. c) wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

41. Do §13 ust. 1 lit. e) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% 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 i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, 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 na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

42. Do §13 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie wymogów dotyczących dołączenia do wniosku o waloryzację wynagrodzenia szczegółowej kalkulacji wzrostu kosztów związanych z realizacją zamówienia. Jak bowiem wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Zwracamy uwagę, że obowiązek dołączenia do wniosku szczegółowej kalkulacji wzrostu kosztów składników wykonania przedmiotu zamówienia dubluje warunki waloryzacji oraz de facto nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa GUS.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

43. Do §13 ust. 6 wzoru umowy. Adekwatnie do art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), prosimy, aby kolejne waloryzacje wynagrodzenia wykonawcy były dokonywane po 6 miesiącach od daty poprzedniej waloryzacji.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

44. Do §13 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §13 ust. 6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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 utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

45. Do §16 ust. 2 wzoru umowy. Ze względu na to, że właścicielem sprzętu pozostaje producent, to jeżeli umowa zostanie zawarta z wykonawcą będącym hurtownią farmaceutyczną, prosimy o zmianę tego zapisu na: „Wykonawca oświadcza, że jest dysponentem przedmiotu użyczenia”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopisał opcję dysponenta dot. powyższego.

46. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że nie ma przesłanek niewypłacalności i nie jest w stanie przewidzieć co będzie w przyszłości ze względu na szereg czynników, które mogą nastąpić (np. kontrakt z NFZ).

47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci: - oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego, - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia. Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

48. Dotyczy pakiet 7. Czy produkt leczniczy z poz. 1 oraz 2 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67

49. Dotyczy pakiet 17, 18, 57. Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie i podanie cen za opakowania handlowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 17, 18, 57) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę

50. Czy Zamawiający” w pakiecie nr 17, poz. 1 i 2 mając na względzie utrzymanie konkurencyjności i uzyskanie lepszej ceny dopuści niejonowy środek kontrastowy o parametrach: osmolarność (290 - 650 mOsm/kg H₂O), lepkość w temp 37°C (4,1 - 6,2 mPa·s)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie niejonowy środek kontrastowy o parametrach: osmolarność (290 - 650 mOsm/kg H₂O), lepkość w temp 37°C (4,1 - 6,2 mPa·s). Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 17) do SWZ.

51. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18, poz. 1 i 2 mając na względzie utrzymanie konkurencyjności i uzyskanie lepszej ceny dopuści niejonowy środek kontrastowy o parametrach: osmolarność (580 - 790 mOsm/kg H₂O), lepkość w temp 37°C (6,5 - 10,8 mPa·s)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

52. Dotyczy pakiet 17. Z uwagi na fakt, iż w kolumnie „ilość sztuk” Zamawiający podaje wielkość opakowania, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w kolumnie „ilość (butelek)” podaje ilość sztuk, czy też ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że w kolumnie „ilość...” podaje ilość opakowań.

53. Dotyczy pakiet 18. Z uwagi na fakt, iż w kolumnie „ilość sztuk” Zamawiający podaje wielkość opakowania, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w kolumnie „ilość (butelek)” podaje ilość sztuk, czy też ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że w kolumnie „ilość...” podaje ilość opakowań.

54. Dotyczy pakiet 57. Z uwagi na fakt, iż w kolumnie „ilość sztuk” Zamawiający podaje wielkość opakowania, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w kolumnie „ilość (butelek)” podaje ilość sztuk, czy też ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że w kolumnie „ilość...” podaje ilość opakowań.

55. Dotyczy pakiet 7. Z uwagi na fakt, iż w kolumnie „ilość sztuk” Zamawiający podaje wielkość opakowania, prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że nastąpiła omyłka pisarska.

56. Pakiet nr 24 poz. 10 i 11- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w opakowaniach x 20 pojemników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 24) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

57. Pakiet nr 24 poz. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 5 worków w ilości 180 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 24) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

58. Pakiet 34 poz. 66- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę oliwki o pojemności 200ml w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 34) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

59. Pakiet nr 15 poz. 23- Czy Zamawiający dopuści wycenę Meropenem, proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań dożylnych i do infuzji. Wykazujący trwałość chemiczną i fizyczną roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania przez 1 h w temp. Do 25°C.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 15) do SWZ oraz informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenie zmiany.

60. Czy w pakiet 15 poz. 23 (Meropenem, proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań dożylnych i do infuzji. Wykazujący trwałość chemiczną i fizyczną roztworu do infuzji sporządzonego z użyciem 0,9% roztworu chlorku sodu podczas przechowywania przez 3h w temp. do 25°C.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Meropenem Noridem 1 g x 10 vial pl który zachowuje stabilność przez godzinę w temperaturze do 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 15) do SWZ oraz informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenie zmiany.

61. Pakiet 47, Pozycja 1, KALIUM CHLORATUM inj. 15% a 20ml x 20 amp. Czy zamawiający dopuści produkt KALIUM CHLORATUM inj. 15% a 20ml pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 47) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

62. Pakiet 42, Pozycja 2, FENTANYL inj. 0,1mg/2ml x 50 amp. 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak powyżej.

63. Pakiet 42, Pozycja 3, FENTANYL inj. 0,5mg/10ml x 50 amp. 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak powyżej.

64. Pakiet 48, Pozycja 1, ACIDUM ASCORBICUM inj. 500mg/5ml x 10amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 48) do SWZ oraz informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

65. Wskazany w pakiecie 49 pozycja 9: „MLEKO POCZĄTKOWE DLA NIEMOWLĄT OD URODZENIA. ZAWARTOŚĆ BIAŁKA 1,24G NA 100 ML GOTOWEGO PRODUKTU. PRODUKT ZAWIERAJĄCY W SWOIM SKŁADZIE TAURYNE 5,1MG/100ML ORAZ DHA 7,85MG/100ML,

ARA 7,85G/100ML. MLEKO WZBOGACONE AKTYWNYMI KULTURAMI BAKTERII BIFIDOBACTERIUM LACTIS” 800 g ilość 50 opakowania – odpowiadający opisowi produkt, aktualnie w ofercie producenta występuje z zawartością tauryny 4,13 mg/100ml; DHA 16,8 mg/100ml; ARA 16,8 mg/100ml oraz w gramaturze 650g (2x325g). Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu z powyższą ilością składników w ilości 62 opakowań w gramaturze 650g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

66. Wskazany w pakiecie 49 pozycja 10: „MLEKO NASTĘPNE DLA NIEMOWŁĄT OD 6 MIESIĄCA ŻYCIA. ZAWARTOŚĆ BIAŁKA 1,29G NA 100 ML. PRODUKT ZAWIERAJĄCY W SWOIM SKŁADZIE KWAS ALFA-LINOLENOWY 53,8MG/100ML ORAZ CYNK, ŻELAZO, WIT. A I C. MLEKO WZBOGACONE AKTYWNYMI KULTURAMI BAKTERII BIFIDOBACTERIUM LACTIS ORAZ STREPTOCOCCUS THERMOPHILUS” 800g ilość 32 opakowań - odpowiadający opisowi produkt, aktualnie w ofercie producenta występuje z zawartością kwasu alfa-linolenowego 42 mg/100ml; wzbogaconego jedynie o szczep Bifidobacterium lactis w gramaturze 650g (2x325g). Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu z powyższą ilością i rodzajem składników w ilości 39 opakowania w gramaturze 650g?

67. Wskazany w pakiecie 49 pozycja 13: „BEZGLUTENOWY PRODUKT ZBOŻOWY PRODUKOWANY Z MĄCZKI CHLEBA ŚWIĘTOJAŃSKIEGO I RYŻU. PRODUKT BEZ ZAWARTOŚCI GLUTENU” 500g ilość 15 opakowań – pytanie wycofane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

68. Wskazany w pakiecie 49 pozycja 15: "MLEKO MODYFIKOWANE DLA DZIECI OD 1 ROKU ŻYCIA. ZAWARTOŚĆ BIAŁKA 1,5G NA 100 ML. PRODUKT ZAWIERAJĄCY W SWOIM SKŁADZIE KWAS ALFA-LINOLENOWY 70,6MG/100ML ORAZ CYNK, ŻELAZO, WIT. A I C. MLEKO WZBOGACONE AKTYWNYMI KULTURAMI BAKTERII BIFIDOBACTERIUM LACTIS ORAZ STREPTOCOCCUS THERMOPHILUS.

Dopuszczono:

Białko w ilości 1g/ 100 ml

Kwas Alfa- linolenowy 83 mg/ 100 ml

Cynk, żelazo, witamina A oraz C.

Mleko wzbogacone o kultury bakterii Bifidobacterium Lactis

Brak szczepu Streptococcus Thermophilus

Podać oferowany wariant:.....” 800 g ilość 10

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu jak powyżej. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

70. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu jak powyżej z przeliczeniem. Zamawiający informuje, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

71. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe tj. podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

72. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe tj. podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

73. Pakiet 35 poz. 40 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odblaskowych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: • Wodę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%) • hydroksybenzoat metylu • hydroksybenzoat propylu Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 1 ml opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.

74. Dotyczy: ZP/N/04/23 pakiet 44 pozycji 1 termin składania ofert: 25.05.2023 1. W związku z zaprzestaniem produkcji a tym samym brakiem możliwości dostarczania ampułko-strzykawek Citra Lock S46,7% 2 x 2,5 ml Twin Pack czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 44 wyrazi zgodę na zamianę na Citra Lock 46,7% 5 ml fiolka? Różnica jest jedynie w formie konfekcjonowania, oferowany wyrób medyczny – roztwór cytrynianu sodu w stężeniu 46,7% oraz pojemność jest taka sama. Opakowanie Citra Lock 46,7% 5ml zawiera 20 fiolek

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu jak powyżej z przeliczeniem. Zamawiający informuje, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany

75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zamawianej ilości tj. złożenie oferty na 5 opakowań Citra Lock 46,7% 5ml fiolka x 20 szt.? W załączeniu przesyłam szczegóły o produkcie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu jak powyżej z przeliczeniem. Zamawiający informuje, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

76. **Dot. pakietu nr 56, pozycja 8,20** - Czy Zamawiający w Pakiecie 56, zgodzi się na wykreślenie zapisu opakowania: „typu PACK” w pozycjach 8,20 w związku z zmianą opakowań diet na butelki OptiTri? W związku z tym prosimy o zapis „Butelka” w wymienionych pozycjach. Jednocześnie informujemy, że pozostałe parametry diet zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 56) do SWZ oraz informuje, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany.

77. **Dot. pakietu nr 56, pozycja 9** -Czy Zamawiający w pakiecie 56, pozycja 9 ma na myśli: dieta wspomagająca leczenie ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna 1 kcal/ml) oparta na białku kazeinowym i sojowym, % energii: z białka-22%, węglowodanó-47%, tłuszczów-29% ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 56) do SWZ oraz informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany.

- 78. Dot. pakietu nr 56, pozycja 21** - Czy Zamawiający w pakiecie 56, pozycja 21 ma na myśli ilość 70 opakowań jako: (4x200 ml) x 70 ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli ilość 70 opakowań jako: (4x200 ml) x 70.

- 79. Pakiet 49 poz. 6** Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe Bebilon Pronutra Advance w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, postbiotyki, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 53 g/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 280 mOsmol/l

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jak powyżej. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 49) do SWZ oraz informuję, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaznaczenia zmiany.

- 80. Pakiet 49 poz. 7** Prosimy o podanie ilości produktu do wyceny. W opisie produktu podano 24*90 ml, a w kolumnie opakowanie 90 ml. W związku z tym czy należy wycenić 248 opakowań po 90 ml czy 248 opakowań zbiorczych 24*90ml (tj. 5952 opakowania po 90 ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że należy wycenić 248 opakowań po 90 ml.

- 81. Pakiet 49 poz. 11** - Prosimy o podanie gramatury mleka do wyceny. W opisie podano gramaturę 350g, a w kolumnie opakowanie 1200. Natomiast mleko jest obecnie dostępne w opakowaniach o gramaturach: 350g, 800g, 1000g i 1100g. Prosimy również o podanie ilości produktu do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że do wyceny należy wycenić opakowanie 1000g z odpowiednim przeliczeniem. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany

- 82. Pakiet 49 poz. 12** - Prosimy o podanie gramatury mleka do wyceny. W opisie podano gramaturę 350g, a w kolumnie opakowanie 1200. Natomiast mleko jest obecnie dostępne w opakowaniach o gramaturach: 350g, 800g, 1000g i 1100g. Prosimy również o podanie ilości produktu do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że do wyceny należy wycenić opakowanie 1000g z odpowiednim przeliczeniem. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany

- 83. Pakiet 49 poz. 14** - Prosimy o podanie gramatury mleka do wyceny. W opisie podano gramaturę 1100g, a w kolumnie opakowanie 1200. Natomiast mleko jest obecnie dostępne w opakowaniach o gramaturach: 800g, 1000g i 1100g. Prosimy również o podanie ilości produktu do wyceny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że do wyceny należy wycenić opakowanie 1000g z odpowiednim przeliczeniem. Zamawiający informuję, że w przypadku przeliczenia to na Wykonawcy ciąży ten obowiązek do pełnych ilości zaokrąglonych w górę oraz zaznaczenie zmiany.

Udzielone przez Zamawiającego wyjaśnienia stają się częścią specyfikacji warunków zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Do powyższego pisma Zamawiający dołącza:

- Dodatek nr 2 do SWZ – Załącznik cenowy wraz z opisem przedmiotu zamówienia po zmianach
- Dodatek nr 8 do SWZ – Wzór umowy po zmianach

Analogicznie do wprowadzonych zmian terminu składania ofert zmieniają się odpowiednio zapisy SWZ

POZOSTAŁE USTALENIA SWZ POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN

**Zatwierdził:
/podpis na oryginale/**