

Dzierżoniów, 13.04.2023r.

znak sprawy: ZP.261.2.2023.KM

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **„DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH”**

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

I

Pytanie 1

Część 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 31 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, o gramaturze 5 kg w ilości 11 opakowań ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

II

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (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 odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 6ml (6g) opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

III

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 2

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

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 6

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 SWZ; 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:

Należy wycenić pełne opakowania zaokrąglając w górę, natomiast wymagana jest uprzednia zgoda zamawiającego dotycząca konkretnego przypadku.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji trwałego braku dostępności.

W przypadku okresowego braku dostępności należy wycenić lek znajdujący się w rejestrze Produktów Leczniczych i zabezpieczyć wymaganą ilość gdy lek będzie dostępny. Należy zapewnić dostępność leku biorównoważnego w okresie gdy lek wyceniony jest niedostępny.

Pytanie 8

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź:

Z zapisów rozdziału VII SWZ wynika jednoznacznie, że przedmiotowe środki dowodowe będą podlegały uzupełnieniu.

cyt.

„1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych podlegających uzupełnieniu tj.

1.1. oświadczenie wykonawcy (Załącznik nr 5 do SWZ), że zaoferowane produkty spełniają wymagania Zamawiającego oraz, że wykonawca posiada stosowne dokumenty potwierdzające spełnianie tych wymagań.

2. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.”

Pytanie 9

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i

może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień."

Odpowiedź:

Z zapisów rozdziału VII SWZ wynika jednoznacznie, że przedmiotowe środki dowodowe będą podlegały uzupełnieniu.

cyt.

„1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych podlegających uzupełnieniu tj.

1.1. oświadczenie wykonawcy (Załącznik nr 5 do SWZ), że zaoferowane produkty spełniają wymagania Zamawiającego oraz, że wykonawca posiada stosowne dokumenty potwierdzające spełnianie tych wymagań.

2. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie."

Pytanie 10

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych.

IV

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 35 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.3.2.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 36 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.3.2.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 37 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.3.2.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 39 do wyceny lek pakowany po 10 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 2 op. Jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w Części 2 poz. 40 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 10 op. Jedyna dostępna wielkość na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w Części 16 poz. 24 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 op.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w Części 16 poz. 25 do wyceny lek pakowany po 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem tj. 20 op

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

V

Pytanie 1

Pakiet 3 poz. 28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do żywienia dojelitowego ze złączem ENFit bez łącznika do połączenia zakończenia lejkowego.

W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptery przejściowe (łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Pakiet 3 poz. 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika dożołądkowego CH12 dł 110 cm wyposażony w prowadnicę z autratycznym zakończeniem, ułatwiającą zakładanie, poliuretanowy, jałowy, z portem żywieniowym w kolorze fioletowym?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści inny smak niż czekoladowy np. mokka, waniliowy, neutralny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza smak waniliowy.

VI

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 26 punkt 1 dopuści barwnik okulistyczny w ampułkostrzykawce o pojemności 1ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części 26 punkt 1 dopuści barwnik okulistyczny w fiolce o pojemności 1ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 26 punkt 2 wymaga preparatu o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Części 26 punkt 3 wymaga preparatu o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy Zamawiający w Części 26 punkt 3 wymaga preparatu czystości co najmniej 99,99% o wartości H ≤ 10 ppm, potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993-5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

VII

Pytanie 1

Czy w Części 1 poz. 94 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy w Części 1 poz. 94 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy w Części 2 poz. 88 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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 4

Czy w Części 14 poz. 1 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%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy w Części 14 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy w Części 14 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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 7

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia - Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy w Części 14 poz. 3 i 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy w Części 32 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl 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, masa 250g, co odpowiada objętości 200ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

VIII

Pytanie 1

Czy w części 2 poz. 85,86 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 20 amp.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy w części 2 poz. 91, 93 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 5 amp.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy w części 2 poz. 98,99 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 amp.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy w części 2 poz. 95 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu typu KabiPac x 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy w części 2 poz. 120 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 10 amp.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy w części 9 poz. 2, 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x 12 butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

IX

Pytanie 1:

Zgodnie z zapisem SWZ, pkt IV, ust. 4.4 (strona nr 4 SWZ) czy Zamawiający dopuści, aby oferowany w Części nr 29 wyrób medyczny był dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1565 z późn. zm.)? Jeśli tak, prosimy o wprowadzenie stosownych zmian w Załączniku nr 5 do SWZ.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.4. oraz załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie zmiany do zapisu Wzoru Umowy zgodnie z poniższym:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości zamówienia maksymalnie o 20%”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 5

Dotyczy § 10 ust. 1 i 2 Wzoru Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 25 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie.

b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 5 % wartości brutto umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

2. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

X

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 34 sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu sterylnym lub mikrobiologicznie czystym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5 psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN i napisami w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zatyczką z przeliczeniem ilości.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy sterylna woda do nawilżania tlenu ma posiadać na pojemniku etykietę z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN oraz napisami w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 34 sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500ml, z dołączonym łącznikiem do dozownika tlenu mikrobiologicznie czystym lub sterylnym, z zatyczką do zabezpieczenia otworu butelki lub bez. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości min. 350 cm H₂O (5 psi). Potwierdzona badaniami klinicznymi lub oświadczeniem producenta możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zatyczką.

Pytanie 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyrób medyczny sklasyfikowany zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów medycznych.

XI

Pytanie 1

Cześć 26 poz. 1

Czy zamawiający dopuści również błękit o pojemności 1 ml pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Cześć 26 poz. 2

Czy zamawiający dopuści również barwnik o poniższych parametrach:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml, pH 6.8-8.0, sterylne. Opakowanie 1 sztuka.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Cześć 26 poz. 4

Czy zamawiający dopuści również dekalinę pakowana po 5 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Cześć 26 poz. 5

Czy zamawiający dopuści również olej o lepkości od 1,4013 do 1,4053?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Cześć 26 poz. 6

Czy zamawiający dopuści również olej o lepkości od 1,4000 do 1,4055?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy zapisów SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację z wymogu przedstawienia oświadczenia stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ, w przypadku oferowania produktów będącymi wyrobami medycznymi. Prosimy o dopuszczenie przyjęcia oświadczenia potwierdzającego dopuszczenie do obrotu

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



na terenie RP oferowanych produktów z godnie z ustawą z dnia 20.05.2010 o Wyrobach Medycznych oraz potwierdzenie posiadania wymaganych dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.4. i załączniku nr 5 do SWZ.

XII

Pytanie 1

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następujących słów: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 2

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §2 ust. 3 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższy zapis w sposób rażąco narusza równowagę stron, umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1710 ze zm.). Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 3

Do §4 ust. 1 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 oraz 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 4

Do §4 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 1 wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 5

Do §4 ust. 1-8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 1-8 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 6

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Do §4 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu §4 ust. 4 nakładającego na Wykonawcę obowiązek doręczenia Zamawiającemu w terminie 14 dni od rozpoczęcia obowiązywania umowy szczegółowego zestawienia obejmującego szczegółową kalkulację ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, pod rygorem utraty prawa do zwiększenia wysokości wynagrodzenia oraz zastąpienie go postanowieniem stanowiącym, że przesłanką waloryzacji będzie wykazanie przez Wykonawcę wzrostu kosztów realizacji przedmiotu umowy poprzez przedłożenie – innych aniżeli ww. kalkulacja – dokumentów potwierdzających wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu umowy, bowiem ww. postanowienie wypacza sens zmiany art. 439 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Uzasadniając powyższe, wskazać należy, że wymóg przedłożenia przez Wykonawcę w terminie 14 dni od daty zawarcia umowy szczegółowej kalkulacji cen materiałów oraz kosztów realizacji zamówienia pod rygorem utraty prawa do waloryzacji stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 ustawy – Prawo zamówień publicznych (dalej: PZP).

W kwestii obowiązku przedłożenia rzeczony kalkulacji podkreślenia wymaga, że przesłanka ta w sposób nadmierny oraz niezgodny z prawem ogranicza ustawowe uprawnienie Wykonawcy do waloryzacji wynagrodzenia. Jakkolwiek bowiem prawodawca przyznał Zamawiającym pewną swobodę w kształtowaniu treści klauzul waloryzacyjnych, tak nie należy tracić z pola widzenia, że Zamawiający zobowiązany jest dostosować jej kształt do charakteru oraz specyfiki konkretnego zamówienia (vide: wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 4 maja 2022 r., sygn. akt: KIO 1085/22). Mając na uwadze, że w przedmiotowej sprawie realizacja zamówienia polegać ma na dostawie produktów leczniczych - których oferowana cena ustalana jest wyłącznie na podstawie cen producenta oraz przyjętej przez Wykonawcę marży – za niedopuszczalne uznać należy nałożenie na Wykonawcę obowiązku przedstawienia ww. kalkulacji. Wymóg ten sprzeciwia się przepisom powszechnie obowiązującego prawa i stanowi naruszenie zasad uczciwej konkurencji. Ponadto wymóg ten stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa. Zgodnie bowiem ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów) oraz stosowane rozwiązania organizacyjne. Informacje te stanowią zbiór wypracowanych w praktyce metod prowadzenia własnej działalności gospodarczej, wpływający na sposób budowania ceny oferty. Ten wypracowany sposób wyceny stanowi zaś istotną dla wykonawcy wartość gospodarczą, ponieważ pozwala mu na utrzymywanie jego przewagi konkurencyjnej nad innymi podmiotami działającymi w tej samej branży (vide: wyrok KIO z dnia 17 lutego 2016 r., sygn. akt: KIO 149/16; wyrok KIO z dnia 1 czerwca 2012 r., sygn. akt: KIO 995/12). W związku z tym, celem doprowadzenia do stanu zgodności postanowień wzoru umowy z prawem – za zasadną należy uznać zmianę treści §4 ust. 4 w zaproponowany powyżej sposób.

Co do samego zaś rygору utraty prawa do waloryzacji w razie nieprzedłożenia ww. kalkulacji należy wskazać, że takie ukształtowanie pozycji Wykonawcy wypacza sens ww. regulacji i stanowi jedynie pozorną realizację art. 439 PZP i jako takie pozostaje w jawnej sprzeczności z przepisem ustawy. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie zgodnie podnosi się, że celem zastosowania art. 439 PZP powinno być faktyczne umożliwienie zmiany wysokości wynagrodzenia wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Dla prawidłowego zastosowania tego przepisu nie jest zatem wystarczające formalne zawarcie w projektach umów postanowień dotyczących kwestii w tym przepisie wymaganych, ale konieczne jest takie określenie zasad waloryzacji, które da stronom umowy szansę na zmianę wysokości wynagrodzenia uwzględniającą zmiany cen na rynku i na rozłożenie ryzyka wzrostu cen na obie strony umowy (vide: wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 14 czerwca 2022 r., sygn. akt: KIO 1192/22). Innymi słowy, postanowienia waloryzacyjne nie mogą sprowadzać się jedynie do formalnego wypełnienia obowiązku ich zawarcia w umowie, lecz powinny pozwalać na rzeczywiste ich zastosowanie podczas realizacji zamówienia (vide: M. Jaworska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, red. Marzena Jaworska, Dorota Grzeškowiak-Stojek, Julia Jarnicka, Agnieszka Matusiak, wyd. 4, art. 439). Przenosząc powyższe konstatacje na grunt kwestionowanego §4 ust. 4, nie ulega wątpliwości, że zapis ten stanowi jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. Zamawiający uzależnia bowiem możliwość skorzystania

przez Wykonawcę z ustawowego uprawnienia do waloryzacji od realizacji wymogu sprzecznego z prawem, a przy tym narażającego go na ujawnienie tajemnicy przedsiębiorstwa.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 7

Do §9 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §9 ust. 1 wzoru umowy poprzez dodanie zdania: „chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).”? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 8

Do §10 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §10 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby kary umowne zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia były wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiły 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kara umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianych zapisów, aby były one zgodne z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 9

Do §10 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §10 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 10

Do §12 ust. 1 lit. m) wzoru umowy. Prosimy o modyfikację §12 ust. 1 lit. m) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu 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 §12 ust. 1 lit. m) 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, a tym samym, 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 11

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:

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy, 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XIII

Pytanie 1

Cześć 32, poz.2

Czy Zamawiający dopuści krem z tlenkiem cynku, który dzięki składnikom aktywnym chroni przed powstaniem stanów zapalnych, odparzeń i odleżyn. Tworzy na skórze białą warstwę ochronną, zabezpieczającą przed szkodliwym działaniem składników drażniących zawartych w moczu i kale. Dzięki optymalnej zawartości tlenku cynku o działaniu antybakteryjnym i antyseptycznym krem chroni skórę przed powstaniem podrażnień. Zawiera naturalną substancję pochłaniającą zapach moczu.

Składniki aktywne: • tlenek cynku • biokompleks Iniany • ekstrakt z kwiatu rumianku • pantenol

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kwoty wartości dostawy (dot. XI. Warunki udziału w postępowaniu SWZ) dla części 32 do 10 000 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

§ 10

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 10 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie.

b) 10 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 5 % wartości brutto umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

2. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

XIV

Pytanie 1

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 2

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 3

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 4

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

Pytanie 5

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 SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części. Należy wycenić pełne opakowania zaokrąglając w górę, natomiast wymagana jest uprzednia zgoda zamawiającego dotycząca konkretnego przypadku.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 154. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 30 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 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 132. (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 dopuszcza preparat o zawartości substancji czynnych zgodnych z SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 153. Czy Zamawiający 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 dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 120. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 119. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta w pakiecie 2 w poz.119 i 120?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5%, roztw. do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylny, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 25. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 10. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

XV

Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „... od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

- a) 50 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.
- b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.
- c) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 3

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 przesyłanie 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

PREZES ZARZĄDU
Maciej Smolarz

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 25.713.000 zł
NIP 882 20 52 381 REGON 020680960

