

BZP.38.382-12.12.24

Jastrzębie – Zdrój, 12.03.2024r.

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym bez negocjacji na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych BZP.38.382-12.24**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ
Z DNIA 12.03.2024r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 284 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 286 ust. 1, 7 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 18:

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 chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyiny (stężenie 20%)
- 0,02g hydroksybenzoat metylu
- 0,02g hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 18, kolumny „Skład / nazwa międzynarodowa”, „Wielkość opakowania” i „Ilość opakowań (op.)” zmienia zapisy z:

Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;	aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu	8000

Na:



Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;	aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu	8000
lub Sterylny (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalny w wodzie żel, używany 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 chlorowodorek lidokainy • 0,250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%) • 0,02g hydroksybenzoat metylu • 0,02g hydroksybenzoat propylu	lub Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt	lub 320

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 18:

Mając na względzie, iż wszystkich parabenów i konserwantów nie można traktować tak samo, a te występujące w składzie wyżej proponowanego jałowego żelu do cewnikowania są powszechnie stosowane w przemyśle farmaceutycznym, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu, aby opisany przedmiot zamówienia nie zawierał w swoim składzie środków konserwujących. Ponadto pragniemy nadmienić, iż zawartość parabenów w jednej ampułkostrzykawce jest na tyle mała, że nie ma wpływu na zdrowie organizmu, w związku z czym produkt jest bezpieczny dla pacjenta, o czym świadczy fakt, iż produkt został dopuszczony do obrotu i posiada certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że odstępuje od wymogu aby opisany przedmiot zamówienia nie zawierał w swoim składzie środków konserwujących i jednocześnie na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 18, w kolumnie „Uwagi” wykreśla zapis:

„Produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta”

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 12 poz. 2:

Produkt Iohexolum 300 mg/ml występuje wyłącznie we fiolkach o pojemności 20 ml, 50 ml, 100 ml i 500ml. Czy Zamawiający podając wymaganą pojemność 200 ml miał na myśli opakowania 20 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 12 poz. 2 w kolumnie „Postać, dawka /stężenie/ moc” zmienia zapisy z:

Postać, dawka /stężenie/ moc
fiolki poj. 50, 100, 200 i 500 ml

Na:

Postać, dawka /stężenie/ moc
fiolki poj. 20 , 50, 100, i 500 ml

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 18 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 18, kolumny „Skład / nazwa międzynarodowa” i „Wielkość opakowania” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania



1	<p>Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;</p> <p style="text-align: center;">lub</p> <p>Sterylny (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalny w wodzie żel, używany do ułatwienia 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.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none">• Wodę destylowaną• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę• 2g chlorowoderek lidokainy• 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)• 0,02g hydroksybenzoat metylu• 0,02g hydroksybenzoat propylu;	<p>aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu</p> <p style="text-align: center;">lub</p> <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt</p>
---	---	---

Na:

Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania
<p>Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;</p> <p style="text-align: center;">lub</p> <p>Sterylny (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalny w wodzie żel, używany do ułatwienia 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.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none">• Wodę destylowaną• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę• 2g chlorowoderek lidokainy• 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)• 0,02g hydroksybenzoat metylu• 0,02g hydroksybenzoat propylu <p style="text-align: center;">lub</p> <p>żel o poniższym składzie w 100 g:</p> <ul style="list-style-type: none">• Pure water• Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose• 2g Lidocaine Hydrochloride• 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %• 0.02g Methyl Hydroxybenzoate• 0.02g Propyl Hydroxybenzoate	<p>aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu</p> <p style="text-align: center;">lub</p> <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml, opakowanie zawiera 25szt</p> <p style="text-align: center;">lub</p> <p>pojedyncza ampułko-strzykawka 11 ml</p>

pojemność 11 ml w ampulko-strzykawce

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 2 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 3 równoważny suplement diety LactoDr krople, zawierający 1 mld CFU liofilizowanych pałeczek *Lactobacillus rhamnosus GG*/ 1 kroplę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 3 poz. 1:

Czy w Pakiecie 3 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu 12-parametrowego wykrywającego następujące narkotyki: AMP, BUP, BZD, FYL, MDMA, MET, MTD, OPI, THC, MEP, K-2, CAT? *Zamawiający wyspecyfikował już w innej pozycji test wykrywający ABP (poz. 2).*

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 3 poz. 1, w kolumnie „Skład / nazwa międzynarodowa” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
1	12 panelowy test moczowy do wykrywania narkotyków i dopalaczy (OPI, MDMA, MTD, BZO, AMP, MET, K2, FYL, THC, BUP, MEP, ABP)

Na:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
1	12 panelowy test moczowy do wykrywania narkotyków i dopalaczy (OPI, MDMA, MTD, BZO, AMP, MET, K2, FYL, THC, BUP, MEP, ABP) lub test 12-parametrowy wykrywający następujące narkotyki: AMP, BUP, BZD, FYL, MDMA, MET, MTD, OPI, THC, MEP, K-2, CAT

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 3 poz. 3:

Czy w Pakiecie 3 poz. 3 Zamawiający miał na myśli i dopuszcza skład testu wykrywający AMP, MET, BZO, COC, OPI, THC?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 3 poz. 3, w kolumnie „Skład / nazwa międzynarodowa” zmienia zapisy z:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
3	6 panelowy test narkowykowy ze śliny (AMP, MEP, BZO, COC, OPI, THC)

Na:

l.p.	Skład / nazwa międzynarodowa
3	6 panelowy test narkowykowy ze śliny (AMP, MET , BZO, COC, OPI, THC)

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 3 poz. 1-3:

Czy w Pakiecie 3 poz. 1-3 Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane w opakowaniach x 25 szt. (po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego w wyniku w górę). Oferowane testy są indywidualnie, hermetycznie zapakowane w opisanych saszetkach i przydatne do użycia do końca podanej daty ważności, niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 dot. Wzoru umowy:

Do §2 ust. 9 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę §2 ust. 9 poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 10%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 poz. 1605), gdyż może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust. 1, ust. 2 pkt 1) i 3) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 pkt 1), ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 8% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy: W związku z tym, że Zamawiający dopuszcza w §6 ust. 14 oraz §7 ust. 4 możliwość wymiany w odpowiednim terminie towaru dostarczonego w ilości lub jakości niezgodnej z umową, a jednocześnie w §9 ust. 1 lit. c) ustanawia karę umowną zastrzeżoną na wypadek zwłoki w realizacji uprawnień reklamacyjnych, prosimy o rezygnację z poszerzania tego katalogu o dodatkową karę umowną spowodowaną faktem dokonania dostawy w ilości niezgodnej z zamówieniem lub o złej jakości czy właściwości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy w §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100,00 zł - i wynosiła np. 0,1% wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100,00 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 wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy: Prosimy o wskazanie jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej. Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy do wysokości 1% wartości tej części umowy, która została niewykonana lub nienależyście wykonana.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14 dot. Wzoru umowy:

Do §9 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z umowy treści §9 ust. 1 pkt 5), ponieważ kara umowna na wypadek opóźnienia w wymianie wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad została już przez Zamawiającego zastrzeżona w §9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: we Wzorze umowy - Załącznik nr 4 do SWZ, w § 9 ust. 1 pkt 3) zmienia zapisy z:

- 3) „w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;”

Na:

- 3) „w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy;”

Pytanie nr 15 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) 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 §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. j) wzoru umowy: Prosimy o dopisanie słów: (...), przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: we Wzorze umowy - Załącznik nr 4 do SWZ, w § 10 ust. 1 pkt 2) lit. j) zmienia zapisy z:

- j) „możliwość wydłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania całości asortymentu w zakładanym pierwotnie terminie”;

Na:

- j) „możliwość wydłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania całości asortymentu w zakładanym pierwotnie terminie **przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca**”;

Pytanie nr 17 dot. Wzoru umowy:

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. n, o, ust. 5, 6 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §10 ust. 1 pkt 2 lit. n, o, ust. 5, 6 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy gdy w okresie obowiązywania umowy zmiana cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową osiągnie poziom 15% lub wyższy w stosunku do cen lub kosztów przyjętych przez Wykonawcę do oszacowania ceny wskazanej w ofercie, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapisy §10 ust. 1 pkt 2 lit. n, o, ust. 5, 6 wzoru umowy, ustanawiające poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, w żadnym stopniu nie zapewniają ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niwelują ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 1 pkt 2 lit. n, o, ust. 5, 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 16 poz. 1:

Czy w zadaniu 16 w pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 16 poz. 1, w kolumnie „Uwagi” dodaje zapis:

„Zamawiający wymaga, aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL”

Pytanie nr 19 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 4 pkt.2

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy PZP wyjaśnia, że zgodnie z § 7 ust 4 pkt 2 czas na reklamację może zostać wydłużony do 14 dni roboczych **po uprzednim pisemnym wniosku Wykonawcy (e-mail) i wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.**

Pytanie nr 20 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy § 9 ustęp 1 pkt.1 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21 dot. Wzoru umowy:

Dotyczy § 9 ustęp 1 pkt.2 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia do 5 % wartości danej dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22 dot. Wzoru umowy:

Na barkach Zamawiającego leży prawidłowe oszacowanie wartości i ilości asortymentu. Zamawiający określa wykorzystanie przedmiotu umowy na poziomie minimum 10%, w związku z ilości określone w formularzu asortymentowo-cenowym prawdopodobnie są mocno zawyżone.

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie, aby wartość umowy była zrealizowana poziomem przynajmniej 60 %.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni zapisy SIWZ

**§ 9
Kary
umowne**

1. Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1) w wysokości 8% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - 2) w wysokości 5% wartości netto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować przedmiot umowy o złej jakości, nie posiadający deklarowanych właściwości oraz przedmiot umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
 - 3) w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 50,00 złotych za każdy dzień zwłoki przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 18:

Mając na względzie, iż wszystkich parabenów i konserwantów nie można traktować tak samo, a te występujące w składzie proponowanego jałowego żelu do cewnikowania są powszechnie stosowane w przemyśle farmaceutycznym, prosimy o odstąpienie od wymogu, aby opisany przedmiot zamówienia nie zawierał w swoim składzie konserwantów oraz parabenów. Ponadto pragniemy nadmienić, iż zawartość parabenów w jednej ampułkostrzykawce jest na tyle mała, że nie ma wpływu na zdrowie organizmu, w związku z czym produkt jest bezpieczny dla pacjenta, o czym świadczy fakt, iż produkt został dopuszczony do obrotu i posiada certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi na powyższe w Pytaniu nr 2.

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 18 w kolumnie „Skład / nazwa międzynarodowa” i „Wielkość opakowania” zmienia zapisy z:

Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania
<p>Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;</p> <p>lub</p> <p>Sterylny (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalny w wodzie żel, używany do ułatwienia 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.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wodę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę <ul style="list-style-type: none"> • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%) <ul style="list-style-type: none"> • 0,02g hydroksybenzoat metylu • 0,02g hydroksybenzoat propylu; <p>lub</p> <p>żel o poniższym składzie w 100 g:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose <ul style="list-style-type: none"> • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % <ul style="list-style-type: none"> • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate 	<p>aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu</p> <p>lub</p> <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 1 ml, opakowanie zawiera 25szt</p> <p>lub</p> <p>pojedyncze dowolne opakowanie o pojemności 11 ml</p>

pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce

Na:

Skład / nazwa międzynarodowa	Wielkość opakowania
<p>Sterylny żel do cewnikowania o działaniu bakteriostatycznym i przeciwbólowym lub znieczulającym;</p> <p>lub</p> <p>Sterylny (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalny w wodzie żel, używany 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.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wodę destylowaną • Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę • 2g chlorowodorek lidokainy • 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%) • 0,02g hydroksybenzoat metylu • 0,02g hydroksybenzoat propylu; <p>lub</p> <p>żel o poniższym składzie w 100 g:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate 	<p>aplikator jednorazowy 12,5 g, pakowany indywidualnie, na którym znajduje się pełny opis produktu</p> <p>lub</p> <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 1 ml, opakowanie zawiera 25szt</p> <p>lub</p> <p>pojedyncze dowolne opakowanie o pojemności 11 ml</p>

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający dopuści żel zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Formularzu asortymentowo-cenowym - Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 18 w kolumnie „Uwagi” dodaje zapisy:

„Zamawiający dopuszcza żel zarejestrowany jako wyrób medyczny”

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do cewnikowania o pojemności 11 ml o składzie (w 100 g żelu):

- Czysta woda (Pure water)
- Glikol Propylenowy, Hydroksyetyloceluloza (lubrykant)
- 2g Chlorowodorek lidokainy (Środek znieczulający miejscowo)
- 0,25g Chlorhexidine Gluconate- 20% stężenie (Antiseptic)
- 0.02g Hydroksybenzoatan metylu (środek konserwujący)
- 0,02g Hydroksybenzoatan propylu (środek konserwujący)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuścił żel o powyższym składzie w Pytaniu nr 4.

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 10:

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 10 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock bez działań niepożądanych stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego w hemodializie o działaniu przeciwwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 pakiet 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? W załączeniu przesyłam szczegółowe informacje o produkcie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31 dot. Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy w następujący sposób:

§ 9 Kary umowne

1. Strony ustalają, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- 1) w wysokości **4%** wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- 2) w wysokości **5%** wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować przedmiot umowy o złej jakości, nie posiadający deklarowanych właściwości oraz przedmiot umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 18:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby żel był dostarczany w opakowaniu harmonijkowym, które jest dostosowane do użycia tylko jedną ręką i pozwala na wysoką precyzję przy dozowanych ilościach żelu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny w pakiecie 4 pozycji 5 , gdzie jednostką jest mg, do czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w Specyfikacji Warunków Zamówienia w Rozdziale 17 po pkt 6 dodaje pkt 6a w brzmieniu:

„6a.Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto za miligram lub mililitr do czterech miejsc po przecinku.”

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- SWZ po zmianach z dnia 12.03.2024r.
- Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy po zmianach z dnia 12.03.2024r.
- Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 12.03.2024r.

Pozostała treść SWZ oraz załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem