



Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
26-026 Morawica, ul. Spacerowa 5

REGON 000290110
NIP 657-21-87-534
Sąd Rejonowy w Kielcach, X Wydział Gospodarczy KRS Nr 0000009702

www.morawica.com.pl
szpital@morawica.com.pl

centrala
Izba Przyjęć
fax

(41) 36 41 399
(41) 36 41 302
(41) 36 41 299



Morawica, dnia 13.08.2024 r.

WSZYSCY WYKONAWCY

ODPOWIEDZI NA PYTANIA z dnia 13.08.2024 r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art 275 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) pn.: „Dostawa leków, płynów infuzyjnych, kosmetyków do higieny pacjenta oraz opatrunków specjalistycznych”, Nr postępowania EZP-252-21/2024.

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej przekazuje odpowiedzi na zadane pytania:

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie nr 1

Do §7 ust. 1 pkt 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia §7 ust. 1 pkt 1 lit. b) w taki sposób, aby kara zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy została obniżona do wysokości 1% od wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Do §7 ust. 1 pkt 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust. 1 pkt 1 lit. c) w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 400,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 400,00 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 nie wyraża zgody. W PZP niedopuszczalne są kary za opóźnienie.

Pytanie nr 3

Do §11 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Do §11 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 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 nie wyraża zgody. Tryb rozwiązania umowy, zaproponowany przez pytającego, niezgodny z PZP.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 110 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 5

Czy w Części nr 1 poz. 110 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, nie wymaga, po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenia wynikające z działań matematycznych zgodnie z rozdz. IV pkt. 6 SWZ.

Pytanie nr 6

Czy w Części nr 1 poz. 110 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, nie wymaga, po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań stosując zaokrąglenia wynikające z działań matematycznych zgodnie z rozdz. IV pkt. 6 SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 227 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 7

Czy w Części nr 1 poz. 227 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Czy w Części nr 1 poz. 227 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 4 i 5 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 9

Czy w Części nr 3 poz. 4 i 5 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl 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?

Odpowiedź:

W części nr 3 poz. 4 Zamawiający nie dopuszcza.

W części nr 3 poz. 5, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 2, pozycja nr 13, Zamawiający oczekuje zaferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 11

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, w części nr 2, pozycja nr 8, należy zaferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 12

Pakiet 1 poz. 218

Czy Zamawiający dopuści preparat złożony Diasip do postępowania dietetycznego w niedożywieniu i ryzyku niedożywienia związanym z chorobą u pacjentów z hiperglikemią, opakowanie 4x200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Powyższe informacje prosimy uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Treść odpowiedzi zamieszczono na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica> w dniu 13.08.2024 r.

Dyrektor
Świętokrzyskiego Centrum Psychiatrii
w Morawicy
Piotr Kiełbasowski