



SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

e-mail marta.kieras@barlicki.pl
Tel. 42 677-68-24

Łódź, 14.06.2022 r.

Znak sprawy: 22/PN/ZP/D/2022

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa produktów farmaceutycznych, opatrunków, środków dezynfekcyjnych dla Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego Nr 1 im. N. Barlickiego w Łodzi”.

Szanowni Państwo!

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego, jednorazowego, samoprzylepnego opatrunku z kieszenią przeznaczoną do mocowania wszystkich rodzajów cewników. Część przyklepna wykonana z oddychającej włókniny pokrytej klejem hipoalergicznym, zabezpieczonym papierem silikonowanym, kieszeń wykonana z materiału absorbującego, zabezpieczonego powłoką przepuszczającą powietrze. Rozmiar 6x16cm, opakowanie a'60szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Pakiet 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 17-nitkowych, w pojedynczym opakowaniu papierowo-foliowym niezawierającym wkłerek samoprzylepnych, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Pakiet 6 poz. 1, 2, 4, 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 6 poz. 1, 2, 4, 5, 6 w postaci wstrzykiwaczy SoloStar?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Pakiet 19 poz. 3

Zamawiający w tej pozycji wymaga preparatu z substancją aktywną dwutlenek chloru. Wyjaśniamy, iż producent tego preparatu zmienił nazwę substancji aktywnej z dwutlenku chloru na ditlenek chloru. Zmiana nazwy substancji aktywnej nie ma wpływu na właściwości preparatu. Wszystkie pozostałe parametry dotyczące zastosowania, wielkości i formy opakowania, spektrum działania oraz kwalifikacji preparatu są zgodne z wymogami Zamawiającego. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu na bazie ditlenku chloru, spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego lub reklamowanego towaru w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.
2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub

niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy umowy

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

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 SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet 1 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 29 do wyceny lek pakowany po 1 worku z odpowiednim przeliczeniem tj. 6000 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

Pakiet 4 poz. 4;13

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 4;13; do wyceny lek w postaci drażetki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet 4 poz. 8

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 8 do wyceny lek w postaci ampułki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 4 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 poz. 17 do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 4 poz. 2;3;20;21;25;32;34;39;52;53;69;73;78;79;81;91;93;95;98;105;106;110

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz.

2;3;20;21;25;32;34;39;52;53;69;73;78;79;81;91;93;95;98;105;106;110; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pakiet 4 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 35 do wyceny lek w postaci kapsułki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Pakiecie 4 poz. 30;31;38;40;82;89;90

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 30;31;38;40;82;89;90;do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 4 poz. 71

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 71 do wyceny czopki pakowane po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem tj. 12 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem ilości zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Pakiet 4 poz. 96

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie 4 poz. 82 do wyceny dawkę 75 mg na rynku nie występuje dawka 70 mg ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22

Pakiet 4 poz. 96

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 96 do wyceny lek pakowany po 28 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 32 opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem ilości zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Pakiet 4 poz. 98

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 98 do wyceny lek pakowany po 60 tabl. powl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 33 opakowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem ilości zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 poz. 1 do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 21 poz. 2

Ze względu na brak podanych wymiarów opatrunków proszę o podanie jakich wymiarów Zamawiający wymaga 7,5 x 7,5 cm, 10 x 10 cm czy 15 x 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10 x 10 cm.

Pytanie 26

Pakiet 21 poz. 3

Ze względu na brak podanych wymiarów opatrunków proszę o podanie jakich wymiarów Zamawiający wymaga 5 x 5 cm, 10 x 10 cm, 15 x 15 cm czy 20 x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10 x 10 cm.

Pytanie 27

Pakiet 21 poz. 3

Ze względu na brak podanych wymiarów opatrunków proszę o podanie jakich wymiarów Zamawiający wymaga 10 x 10 cm, 12,5 x 12, 5 cm, 17,5 x 17, 5 cm, 21 x 21 cm, 25 x 30 cm, 14 x 19,8 cm czy 16,9 x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 12,5 x 12.5 cm.

Pytanie 28**Pakiet 1 poz. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 1 pozycja nr 16 na wycenę ferri hydroxidum saccharum 20mg/ml amp 5 ml op a 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29**Pakiet 11 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 11 pozycja nr 4 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 30**Pakiet 18 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści również dekalinę o pojemności 5 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31**Pakiet 18 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści wiskoelastyk o poniższych parametrach:

Materiał wiskoelastyczny dyspersyjny:

Stężenie 2% hialuronianu sodu i 2% chondroityny siarczanu

Masa cząsteczkowa 3 mln Da (mln Daltonów)

Lepkość 40 000 +15 000mPa-s

Osmolarność 340-400 mOs/kg

Temperatura przechowywania 2°-25°C

Objętość ampułkostrzykawki 1,0ml

Wstrzykiwany do komory przedniej przy zabiegu fakoemulsyfikacji

Odpowiedź: NIE

Pytanie 32**Pakiet 18 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści 1%Hialuronian sodu o pojemności 1,1 ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33**Pakiet 31 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w papier folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 34**Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe z nitką RTG 17 N16W blister a 10 sztuk opakowanie jednostkowe 100 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 35**Pakiet 31 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe z nitką RTG 17 N16W blister a 5 sztuk opakowanie jednostkowe 100 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 36

„Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ i modyfikacjami do SWZ.

Pytanie 37**Pakiet 24**

Prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej dla pakietu 24. Oferowany przez naszą firmę hemostatyk jest wyrobem medycznym, do sprzedaży którego nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Prosimy o wydłużenie terminu płatności do 60 dni.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ Zamawiający w Pakiecie 24 nie wymaga przedstawienia koncesji.
Termin płatności zgodnie z SWZ.**

Pytanie 38**Pakiet 26 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści folię w opakowaniu zewnętrznym folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39**Pakiet 26 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści folię bez wklejek samoprzylepnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40**Pakiet 30 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 41**Pakiet 30 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42**Pakiet 30 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43**Pakiet 30 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści kompresy bez wklejek samoprzylepnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44**Pakiet 31 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45**Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 46**Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'40szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47**Pakiet 31 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 48**Pakiet 31 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49**Pakiet 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie w toku niniejszego postępowania (22/PN/ZP/D/2022) z pakietu nr 24 pozycji nr 1 - ŚRODEK HEMOSTATYCZNY W POSTACI PROSZKU (objętość- 3 gramy) oferowany przez

wykonawcę proszek hemostatyczny zawiera w swoim zestawie aplikatory wymienione w pozycji nr 2 na rzecz oddzielnego zadania w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższająco technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania produktu prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego? Jako producent proszku hemostatycznego posiadamy w swojej ofercie gotowe zestawy: proszek wraz z aplikatorem do jego podania, co zapewnia bezpieczeństwo podczas użytkowania. Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SWZ w postulowanym powyżej brzmieniu (poprzez wydzielenie ww. pozycji), pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP (w tym w szczególności art.16 i art.99), ale także przepisów ustawy o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych). Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenienie aplikatorów w cenie proszku.

Pytanie 50

Pakiet 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do niniejszego postępowania (pakiet nr 24, pozycja nr 1) aplikatorów laparoskopowych o długości 20 cm i 38 cm, które znajdują się w opakowaniu zbiorczym wraz z proszkiem hemostatycznym o masie 3 g co obniży koszty zakupu i ułatwi proces zakupowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 51

Pakiet 27

Pakiet nr 27 Pytanie : czy zamawiający postępowaniu nr 22/PN/ZP/D/2022 w pakiecie nr 27, pozycja nr 1 dopuści możliwość zaferowania zamiennie dwóch form produktu tj, liofilizowanej oraz mrożonej w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego? Oba produkty mają: te same wskazania, skład oraz pojemność natomiast możliwość wyboru między dwiema postaciami produktami pozwoli lekarzom na sprawniejsze użytkowanie w zależności od sytuacji klinicznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52

Czy Zamawiający omyłko nie zamieścił wartości wadium dla pakietu 31, czy Zamawiający nie wymaga wadium dla tego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacjami do SWZ.

Pytanie 53

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 3 do 5% niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 54

Pakiet 18 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga by oferowany preparat wiskoelastyczny posiadał średnią masę cząsteczkową dla NaHa 1 700 000 daltonów oraz dla siarczanu chondroityny 22 500 daltonów, przy zachowaniu pozostałych parametrów preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

dotyczy zapisów pkt. SWZ w zakresie pakietu nr 18 poz. 1, 4 i pakietu nr 27 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw realizowanych w przypadku zagrożenia życia pacjenta do 48 godzin (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia/zapotrzebowania lub odstąpi od składania zamówień w tym trybie dla ww. asortymentu? Oferowane w w/w pakietach wyroby stosowane są w planowanych zabiegach i nie zachodzi potrzeba dostarczenia ich w tak krótkim czasie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić z §2 umowy ustęp nr 4?

Uzasadnienie:

Umowa powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem

Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób, aby zapewnić Wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku produkcyjnym w dłuższym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 57

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się dodać w §3 ust. 4 umowy kolejne zdanie w następującym brzmieniu: „Cena netto nie ulegnie zmianie.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o doprecyzowanie, że w przypadku stosowania aktualnej stawki podatkowej cena netto towaru nie ulegnie zmianie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 58

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §4 ust. 5 umowy w następującym brzmieniu: „Dostawa częściowa towaru będzie się odbywała niezwłocznie (nie później niż w terminie 2 dni roboczych) po zgłoszeniu zapotrzebowania (faks, mail) przez Zamawiającego na towar będący przedmiotem niniejszej umowy. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym (pn – pt, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) po wyznaczonym terminie. Jednocześnie Zamawiający zastrzega sobie, że w przypadku zagrożenia życia pacjentów, dostawa będzie się odbywać w trybie „na cito” (nie później niż w terminie 1 dnia roboczego) po zgłoszeniu potrzeby (mailem lub faksem) przez Szpital.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Co prawda umowa przewiduje realizację dostaw tylko w dni robocze, ale gdyby zamówienie zostało złożone np. w piątek po południu, Wykonawca miałby realnie tylko kilka godzin na przygotowanie dostawy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 59

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §5 ust. 3 umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą wad jakościowych w ciągu 7 dni roboczych, licząc od dnia doręczenia mu reklamowanego towaru natomiast reklamację dotyczącą braków ilościowych w ciągu 5 dni roboczych licząc od dnia jej zgłoszenia.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego towaru, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenia biegł od dnia doręczenia mu tego wyrobu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §6 ust. 5,6 i 7 umowy w następującym brzmieniu: „5. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia należnych i wymagalnych kar umownych po uprzednim wystawieniu pisemnego dokumentu obciążającego Wykonawcę zwanego notą obciążeniową ze wskazaniem tytułu obciążenia (powołanie odpowiedniego zapisu umowy) wraz z dokumentacją potwierdzającą zaistniałe okoliczności pod warunkiem, że potrącenie jest dopuszczalne przez przepisy powszechnie obowiązujące.

6. Kary umowne są w przypadku zaistnienia podstaw do ich naliczania zostaną potrącone z należnego Wykonawcy wynagrodzenia (Ceny Oferty) pod warunkiem, że potrącenie jest dopuszczalne przez przepisy powszechnie obowiązujące.

7. Łączna wysokość kar umownych nałożonych na Wykonawcę nie może przekroczyć 20% całkowitej ceny towaru netto, określonej w § 2 ust. 1 umowy, natomiast w przypadku danej zwłoki – 10% wartości netto towarów, których zwłoka dotyczy.”?

Uzasadnienie:

- W okresie obowiązywania na terytorium RP stanu zagrożenia epidemicznego nie jest dopuszczalne potrącanie kar umownych z wynagrodzenia wykonawców;

- Zasadnym jest ustanowienie górnego limitu naliczania kar umownych dla danej zwłoki. W przeciwnym wypadku suma kar umownych mogłaby przekroczyć wartość zamówienia;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 61

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §7 ust. 2 pkt 2.2 umowy w następującym brzmieniu: „w przypadku następującego naruszenia przez Wykonawcę postanowień niniejszej umowy:

- a) czterokrotnego dostarczenia towaru wadliwego, bądź niezgodnego z umową;
- b) czterokrotnej zwłoki w dostawie zamówionego lub reklamowanego towaru.”?

Uzasadnienie:

Umowa zostaje zawarta na 24 miesiące, zasadnym jest więc zwiększenie dopuszczalnej liczby uchybień, których zaistnienie nie będzie wiązało się z ryzykiem rozwiązania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 62

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić z §11 ust. 2 umowy punkty b. i c.?

Uzasadnienie:

Uprzejmie odsyłam do wyjaśnień dot. §2 ust. 4.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 63

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie do umowy kolejnego paragrafu w następującym brzmieniu: „1. Strony zgodnie postanawiają, że w przypadku wzrostu kosztów wykonania przedmiotu niniejszej umowy wskutek okoliczności związanych z sytuacją gospodarczą, polityczną lub społeczną, w tym w szczególności wynikającego ze zmiany cen walut, ograniczenia lub braku dostępności niektórych towarów wobec ograniczeń importu/eksportu, podwyżki cen prądu lub gazu, wzrostu cen paliwa, wzrostu cen usług transportowych, wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie odpowiedniej zmianie, w stosunku do podwyżki kosztów realizacji umowy. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wprowadzona zostanie na wniosek Wykonawcy, zawierający uzasadnienie, na podstawie zawartego przez Strony aneksu do umowy.

2. Dopuszcza się zmianę postanowień umowy w przypadku wystąpienia niemożliwych do przewidzenia w momencie zawierania umowy okoliczności będących następstwem wystąpienia epidemii wirusa SARS-CoV-2, wywołującego chorobę COVID-19, bądź innej epidemii. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy będące wynikiem epidemii koronawirusa SARS-CoV-2, wywołującego chorobę Covid-19, bądź innej epidemii, pod warunkiem, że bez zbędnej zwłoki poinformuje Zamawiającego o ww. okolicznościach i ich wpływie na brak możliwości wykonania lub brak możliwości należytego wykonania umowy oraz, że niezwłocznie po ustąpieniu ww. okoliczności podejmie się wykonywania/należytego wykonywania umowy.”?

Uzasadnienie:

- Wykonawca prosi o wprowadzenie do wzoru umowy dodatkowej możliwości waloryzacji wynagrodzenia w związku występującymi zmianami o charakterze gospodarczym, politycznym lub społecznym, których strony – działając z należytą starannością – nie są w stanie przewidzieć w chwili zawierania umowy, a które mogą istotnie wpłynąć na ich interesy ekonomiczne. Mając na względzie dynamikę i nieprzewidywalny charakter rozwoju ww. uwarunkowań, istnieje możliwość wzrostu kosztów realizacji umowy przez Wykonawcę, który powinien dysponować umownym instrumentem służącym zachowaniu równowagi ekonomicznej Stron, by nie być narażony na straty. Pamiętać należy, że współpraca stron ma dla Wykonawcy znaczenie ekonomiczne i musi zapewniać rentowność, a ryzyko związane z ww. zmianami nie powinno obciążać tylko jednej ze stron umowy.

- W związku z zaistniałą sytuacją epidemiczną i związanymi z nią możliwymi utrudnieniami na rynku, Wykonawca zwraca się z prośbą o doprecyzowanie, iż nie ponosi on odpowiedzialności za uchybienia obowiązkom umownym, które stanowią konsekwencję epidemii wirusa SARS-CoV-2 lub innej epidemii (jeśli taka wystąpi). Wskazane okoliczności pozostają poza kontrolą Stron umowy, wobec czego w takiej sytuacji Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych konsekwencji niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o ile poinformuje Zamawiającego bez zwłoki o zaistniałych utrudnieniach i ich wpływie na zobowiązania umowne i niezwłocznie podejmie się działań mających na celu wykonanie umowy. Z uwagi na to, że epidemia SARS-CoV-2 trwa już ponad dwa lata, trudno uznać ją za przejaw działania siły wyższej, a więc konieczne jest szczegółowe ujęcie tego zagadnienia w umowie;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 64

Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego w postaci proszku hemostatycznego o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaoferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania proszku hemostatycznego składającego się z komponentów roślinnych, ma na myśli proszek złożony z cząstek zmodyfikowanego polimeru, uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej, która nie wymaga usunięcia z pola operacyjnego po uzyskaniu hemostazy? Na rynku dostępne są również proszki pozyskiwane m.in. z oksydowanej regenerowanej celulozy która ma znacznie mniejsze właściwości wchłaniania wody niż cząstki skrobi oraz powinna być usunięta z pola operacyjnego po osiągnięciu hemostazy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 66**Pakiet 24 poz. 1**

W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych produkowanych w wyniku syntetycznej reakcji sieciowania skrobi za pomocą epichlorohydryny (związek silnie toksyczny, drażniący i rakotwórczy w badaniach na zwierzętach <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/7835#section=Evidence-for-Carcinogenicity>) wnosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 67**Pakiet 24 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrzostowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 68**Dotyczy umowy**

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 69**Pakiet 1 poz. 17**

czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70**Pakiet 1 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń. O składzie najbardziej zbliżonym do składu osocza spośród płynów wieloelektrolitowych dostępnych na rynku i posiadającego fizjologiczny poziom jonów chloru?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 71**Pakiet 1 poz. 27**

czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 72**Pakiet 1 poz. 29**

czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73**Pakiet 1 poz. 32**

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 74**Pakiet 1 poz. 34**

czy Zamawiający dopuści opisany produkt Paracetamol roztw. do infuzji 1000mg/100ml w fiolce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75**Pakiet 9 poz. 1**

czy zamawiający dopuści dietę peptydową, kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy, zawierająca 4g/100ml białka, tłuszcze w postaci średniołańcuchowych trójglicerydów MCT oraz omega 3 kw. tłuszczowe o niższej, znacznie bezpieczniejszej osmolarności 300 mosmol/l w worku 1000ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 76**Pakiet 9 poz. 2**

czy zamawiający dopuści dietę beztłuszczową, hiperkaloryczną 1,5 kcal/ml, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy zawierająca białko 4g/100ml, węglowodany 33,5g/100ml, 11% energii z białka o niższej, znacznie bezpieczniejszej osmolarności 680mosmol/l o smaku wiśni, butelka 4x200 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 77**Pakiet 9 poz. 4**

czy zamawiający dopuści dietę oligopeptydową, kompletną pod względem odżywczym, normokaloryczna, bezresztkowa, klinicznie wolna od laktozy zawierająca 4,5 g białka, MCT oraz omega 3 kw. tłuszczowe o niższej, bezpieczniejszej osmolarności 300 mosmol/l w worku 500 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 78**Dotyczy umowy**

Dotyczy § 6 ust. 1 umowy na 12 m-cy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany przez Wykonawcę wadliwego towaru do 7 dni od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku reklamacji jakościowej? 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: Zgodnie z SWZ

Pytanie 79**Dotyczy umowy**

Dotyczy § 7 ust. 2 umowy na 12 m-cy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 5%. Kara umowna w wysokości 10% jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 80**Dotyczy umowy**

Do §4 ust. 3, ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §4 ust. 3 zdanie ostatnie oraz ust. 8 polegających na obowiązku rozładunku asortymentu w miejsca wskazane przez Zamawiającego.

Mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym to przepisem, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie ograniczony krąg osób, tj. przede wszystkim ograniczony do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych, zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §4 ust. 3 zdanie ostatnie oraz ust. 8 wzoru umowy.

Ponadto, zważywszy na zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, natomiast zaproponowany przez zamawiającego zapis umowy wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;

- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;

- w konsekwencji zaś, na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi,

zwracamy się zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §4 ust. 3 zdanie ostatnie oraz ust. 8 wzoru umowy, ewentualnie zaś jego dookreślenia poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 81

Dotyczy umowy

Do §4 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 11, 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 11 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Po pierwsze, wyjaśnić należy, że 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 jako postanowienie abuzywne, w sposób rażący naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego 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 przez siebie opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 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 wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, 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 żadnego obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 82

Dotyczy umowy

Do §10 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §10 ust. 2. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego 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 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również 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 stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 83

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

Odpowiedź: Prosimy o pytania do konkretnych Pakietów

Pytanie 84

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

Odpowiedź: Prosimy o pytania do konkretnych Pakietów

Pytanie 85

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 86**Pakiet 1 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp-500 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87**Pakiet 1 poz. 34**

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Paracetamol Kabi, 10 mg/ml;100 ml,roztw.do inf.,10 fiol-800 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88**Pakiet 1 poz. 41**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89**Pakiet 1 poz. 50**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 ampułek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90**Pakiet 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 91**Pakiet 4 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92**Pakiet 4 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek drażowanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93**Pakiet 4 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 60 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94**Pakiet 4, poz. 20, 32, 34, 51, 52, 69, 73, 78, 91, 95, 110**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95**Pakiet 4, poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 28 sztuk, w postaci kapsułek dojelitowych z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96**Pakiet 4, poz. 98**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 60 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97**Pakiet 4, poz. 105**

Czy Zamawiający miał na myśli produkt w dawce: 37,5 mg+325 mg?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 98**Pakiet 5, poz. 3**

Czy Zamawiający miał na myśli produkt w opakowaniu x 20 sztuk-200op.?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 99**Pakiet 11, poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100**Pakiet 11, poz. 3, 6**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 28 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101**Pakiet 11, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102**Pakiet 12, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103**Pakiet 12, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści produkt o nazwie handlowej: Matrifen, 25 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104**Pakiet 17, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu x 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105

Dotyczy pakietu nr 0001/0025 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 106

Dotyczy pakietu nr 0001/0032 poz. 1. 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: Zgodnie z SWZ

Pytanie 107

Dotyczy pakietu nr 0001/0042 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

p.o. Kierownik
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia Medycznego
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego Nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi
mgr Anna Pietrzyk