



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PIŁE

im. Stanisława Staszica

64-920 Piła, ul. Rydygiera 1

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: sekretariat@szpital.pila.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 09.03.2022 roku

FZP.III-241/10/22

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „LEKI, SUBST. RECEPTUROWE ORAZ DIETETYCZNE ŚRODKI PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO II”

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę, nie wyraża zgody na zmianę fiołki na ampułki

Pytanie nr 2.

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

Odpowiedź: Tak, z zaokrągleniem w górę

Pytanie nr 3.

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: Pełne ilości zaokrąglone w górę

Pytanie nr 4.

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: Należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem

Pytanie nr 5.

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: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 6.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8.

Ogólne: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych produktów i utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o wyznaczenie wysokości wadium.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 9.

Pakiet 6, Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10.

Pakiet 8, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga ampułek z oranżowego szkła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11.

Pakiet 8, Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolom hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12.

Pakiet 8, Pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13.

Pakiet 8, Pozycja 7: Czy zamawiający wymaga ampułek z oranżowego szkła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14.

Pakiet 8, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15.

Pakiet 8, Pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16.

Pakiet 10, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z opisem pod zadaniem

Pytanie nr 17.

Pakiet 10, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 18.

Pakiet 23, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 19.

Pakiet 23, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 20.

Pakiet 33, Pozycja 2: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21.

Pakiet 34, Pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22.

Pakiet 34, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23.

Pakiet 34, Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24.

Pakiet 34, Pozycja 1: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 25.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 5 pozycja 37 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 26.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 34 w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol fiolka 20mg/ml po 50ml znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27.

Czy w pakiecie 34 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu pakowanego x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 28.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 33 pozycja 2 aby zgodnie z zapisem ChPL zaferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką w opakowaniu zbiorczym X 10szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania w pakiecie 33 pozycja 1 bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym x 20 szt. w opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 30.

Czy w pakiecie 23 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań zbiorczych x 20 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31.

Czy w pakiecie 24 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań zbiorczych x 40 szt. z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32.

Pakiet 16 poz. 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt był w bezpiecznym opakowaniu, zabezpieczonym przed przypadkowym rozlaniem diety samozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33.

Dotyczy § 6 pkt. 10 umowy: W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje

Pytanie nr 34.

Dotyczy § 11 pkt. 3 umowy: Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu: „Istnieje możliwość zmiany cen wskutek zmiany stawki podatku VAT. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie stawka podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna. Zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 35.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 b projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od chwili doręczenia mu reklamowanego asortymentu” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 36.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1:

1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 37.

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 nie wyraża zgody na zmianę zapisów. Faktury można przysyłać na adres: e-faktury@szpital.pila.pl

Pytanie nr 38.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. §4 ust. 2)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 39.

Pytanie do Zadania nr 16: Czy w Zadaniu nr 16 w pozycji nr 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie diety dojelitowej, także doustnej kompletnej, normokalorycznej 421kJ/100ml o zwiększonej zawartości kwasów omega-3 i najniższej na rynku wśród tego typu diet osmolarności – 200mOsmol/l, Nutricomp Standard 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40.

Pytanie do Zadania nr 16: Czy w Zadaniu nr 16 w pozycji nr 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie diety dojelitowej wysokobiałkowej 7,5g/100ml z dużą zawartością MCT, EPA i DHA, Nutricomp Energy 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41.

Pytanie do Zadania nr 16: Czy w Zadaniu nr 16 w pozycji nr 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie diety dojelitowej normokalorycznej dla pacjentów z zaburzeniami metabolizmu glukozy bez zawartości obciążającej fruktozy, Nutricomp D (Diabetes) 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 42.

Pytanie do Zadania nr 16: Czy w Zadaniu nr 16 w pozycji nr 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie specjalistycznej diety dojelitowej dla pacjentów z niewydolnością wątroby, Nutricomp Hepa 500 ml?

W przypadku dopuszczenia ww. preparatów proszę o wydzielenie z zadania pozycji nr 2,3,4,5 (bez pozycji nr 1), dziękuję.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt, nie wydzieli wskazanych pozycji

Pytanie nr 43.

Pytanie do Zadania nr 22: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 22 wymaga dostaw kompletnego preparatu wielowitaminowego zawierającego wszystkie witaminy rozpuszczalne w wodzie i w tłuszczach, pokrywającego w pełni dzienne zapotrzebowanie na witaminy w żywieniu pozajelitowym typu Viantan?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44.

Proszę o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:

1. Do §6 ust. 12 oraz §11 ust. 3 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 45.

2. Do §6 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 46.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie, w taki sposób, aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 47.

Do §9 ust. 3 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy treści §9 ust. 3 lit. a). W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie realizacji umowy, a także 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 2021 poz. 1129 ze 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 stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla we wzorze umowy ust. 3 w §9

Pytanie nr 48.

Do §9 ust. 3 lit. b) wzoru umowy. Wskazujemy, że zapis §9 ust. 3 lit. b) wzoru umowy jest nazbyt ogólny oraz 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. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §9 ust. 3 lit. b) wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 4 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla we wzorze umowy ust. 3 w §9

Pytanie nr 49.

Do §9 ust. 3 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia wskazanego w §9 ust. 3 lit. c) wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności.

Zastrzeżenie §9 ust. 3 lit. c) wzoru umowy skutkuje przyjęciem niedopuszczalnej praktyki, iż Wykonawca nie będzie w stanie ustalić minimalnej wielkości przyszłego swojego świadczenia oraz wysokości odpowiadającego mu świadczenia Zamawiającego. Próba jednostronnego kształtowania przez Zamawiającego zasad realizacji zamówienia naraża Wykonawcę na realne straty finansowe w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie na etapie składania oferty, podczas gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy może okazać się znikomy albo w ogóle nierealizowany. Powyższe działanie Zamawiającego jest sprzeczne z art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129) - dalej zwane jako PZP, w sposób rażąco naruszając równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu oraz umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia.

Praktyka ta jest również niezgodna z brzmieniem art. 99 ust. 1 PZP, ponieważ Zamawiający w projekcie umowy zastrzega możliwość niewykonywania zamówienia już na etapie jego realizacji. Zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw (precyzyjnie wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia), poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy zostało zakwestionowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej w wyr. z 2.01.2017 r. (KIO 2346/16, niepubl.). KIO uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Podobnie w orzeczeniu z dnia 8 listopada 2021 r. sygn. 3107/21 KIO stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w przypadku braku zgody wykonawcy na odpowiednie obniżenie ceny, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Takie jednostronne narzucanie warunków

realizacji umowy należy kwalifikować jako bezwzględnie zakazane na gruncie z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 poz. 275).

Wreszcie podnieść należy, iż kwestionowane postanowienie umowne wpisuje się w katalog niedozwolonych praktyk Zamawiających, które są publikowane przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Organ ten w ramach realizacji swoich obowiązków ustawowych przewidzianych w art. 469 pkt 8 PZP jako jedną z przykładowych klauzul umownych, którą należy uznać za niezgodną z art. 433 PZP wskazuje następujące postanowienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości i asortymentu umowy określonych w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się o usunięcie kwestionowanego zapisu celem zapewnienia zgodności wzorca umowy z reżimem ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla we wzorze umowy ust. 3 w §9

Pytanie nr 50.

Do §9 ust. 3 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku odstąpienia od umowy na podstawie przesłanki zawartej w §9 ust. 3 lit. d) wzoru umowy, Zamawiający nie naliczy z tego tytułu kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 2 wzoru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla we wzorze umowy ust. 3 w §9

Pytanie nr 51.

Zapytanie 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyrażą zgodę

Pytanie nr 52.

Zapytanie 2: 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.) czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?

Odpowiedź: Należy podać całe opakowania, zaokrąglić w górę

Pytanie nr 53.

Zapytanie 3 Czy Zamawiający będzie wykorzystywał produkt z pakietu nr 15 w ramach programów lekowych B.17, B.62 i B.67?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 54.

Zapytanie 4 Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz 3 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiołki?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 55.

Zapytanie 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 poz 1 i 2 Atracurium, celem umożliwienia złożenia korzystnej oferty przez większą liczbę oferentów?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody

Pytanie nr 56.

Zapytanie 6 Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampulek x 20 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 57.

Zapytanie 7 Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz 2 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 amp x 10 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 58.

Zapytanie 8 Czy Zamawiający w pakiecie 34 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę leku w pakowanego x 5 ampulek wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 59.

Zapytanie 9 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 6.

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 nr 60.

Zapytanie 10 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 7.

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 nr 61.

Zapytanie 11 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 5.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 62.

Zapytanie 12 Dotyczy pakietu nr 21 poz. 5.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza