



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 24.05.2024 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest **dostawa wyrobów leczniczych (ampułki) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o., nr publikacji ogłoszenia 257367-2024 z dnia 30.04.2024 r.**

Znak sprawy – PN-35/2024.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 r. poz. 1605) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

Pytanie 1

dotyczy pakietu 4 poz. 7 (midazolamum)

Proszę o możliwość zaoferowania produktu pakowanego w opakowaniu x 10 ampulek w ilości 650 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

dotyczy pakietu 15 poz. 4 (Amoxicillinum + Acidum clavulanicum)

Proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego x 1 fiolka w ilości 9600 fiolek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

dotyczy pakietu 15 poz. 7 (Cefazolin)

Proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego x 1 fiolka w ilości 12 600 fiolek.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

dotyczy pakietu 15 poz. 8 (Clindamycinum)

Proszę o możliwość zaoferowania leku w postaci tabletek powlekanych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

dotyczy pakietu 15 poz. 10 (Vancomycinum)

Proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego x 5 fiolka w ilości 410 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

dotyczy pakietu 15 poz. 11 (Vancomycinum)

Proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego x 5 fiolka w ilości 470 opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki i odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie przykładów pakietu.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie przykładów pakietu.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie przykładów pakietu.

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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, 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: Zamawiający prosi o podanie przykładów pakietu.

Pytanie 13- Pakiet 18

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14- Pakiet 18

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15- Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 24 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,ze wskaźnikiem zużycia, w kanistrach o gramaturze 5 kg ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga wapna medycznego.

Pytanie 16- Pakiet 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg , na przeliczenie ilości (tj. ogółem 50 op) ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 4, pozycja nr 2

Czy Zamawiający, w związku z aktualnym brakiem produkcji preparatu „Diclac amp. 75 mg/3ml x 5” zgodzi się na wykreślenie leku z pakietu nr 4 lub na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w leku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w leku.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 4, pozycja nr 3

Czy Zamawiający, w związku z aktualnym brakiem produkcji preparatu „Ferrum LEK amp. i.m. 2ml x 50 szt.” zgodzi się na wykreślenie leku z pakietu nr 4 lub na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w preparatu.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 15, pozycja nr 5

Czy Zamawiający, w związku z aktualnym brakiem produkcji preparatu „Ospamox tabl. powl. 500 mg x 20” zgodzi się na wykreślenie leku z pakietu nr 15 lub na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu wg ostatniej ceny przetargowej z adnotacją pod pakietem o aktualnym braku produkcji w/w preparatu.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 15, pozycje nr 10 oraz 11

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga w karcie charakterystyki poniższych wskazań Vancomycinum, tj.:

- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich (ang. complicated skin and soft tissue infections, cSSTI);
- zakażenia kości i stawów;
- pozaszpitalne zapalenie płuc (ang. community acquired pneumonia, CAP);
- szpitalne zapalenie płuc (ang. hospital acquired pneumonia, HAP), w tym respiratorowe zapalenie płuc (ang. ventilator-associated pneumonia, VAP);
- zakaźne zapalenie wsierdza;
- ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych;
- bakteriemia występująca w skojarzeniu z którymkolwiek, potwierdzonym lub podejrzanym, z wyżej wymienionych stan
- u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w okołoperacyjnej profilaktyce bakteryjnego zapalenia wsierdza u pacjentów z wysokim ryzykiem bakteryjnego zapalenia wsierdza w razie poważnej operacji
- podanie doustne, do stosowania u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych w leczeniu zakażeń spowodowanych przez clostridium difficile

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 16 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 poz. 16 i stworzy osobne pakiety dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem

zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Taka sytuacja nie może być podstawą do rozwiązania umowy bez zakupu minimalnego wolumenu produktów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. Spełnianie przez produkt warunków wymaganych w postępowaniu ma istotne znaczenie dla Zamawiającego.

Pytanie 25

Czy w par. 9.1.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii. Należy podkreślić, że zmiana stawki VAT nie wpływa na koszty wykonania dostaw. Jest to jednak stawka podatku, która musi być doliczana do niezmiennej kwoty netto. Jeśli Wykonawca może utrzymać tylko niezmienną cenę brutto, to grozi mu to oczywistą stratą i dostarczaniem towarów po rażąco niskiej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. Zamawiający oczekuje od Wykonawcy wykazania, że zmiana stawki VAT wpłynie na koszt realizacji niewykonanej części umowy.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml (bez rozpuszczalnika) z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 17

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortison 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania:

Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii).

Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet 21 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zamianę/przeliczenie jednostkowe i cenowe butelek litrowych na butelki półlitrowe ze względu na brak dostępności butelek litrowych diety Nutrison Advanced Peptisorb?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet 21 Pozycja 35

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 Pozycja 35 oczekuje w zestawie grawitacyjnym do worków oznakowania OPEN HERE na opakowaniu?

OPEN HERE dokładnie wskazuje miejsce otwarcie zestawu, co ułatwia pracę personelu medycznego oraz zmniejsza ryzyko kontaminacji drobnoustrojów na zestawie do podaży diety.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

W pakiecie nr 1 pozycja 39 Methyloprednisolone 1000mg/16ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści

Methyloprednisolone - Meprelon 1000mg/10ml x 1fiol +rozp. ?

Odpowiedź: Tak, jeżeli ma zarejestrowane wskazania z ostrymi urazami rdzenia kręgowego.

Pytanie 33

W pakiecie nr 1 pozycja 38 Methyloprednisolone 500mg/8ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści

Methyloprednisolone - Meprelon 250mg/5ml x 1fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Tak, jeżeli ma zarejestrowane wskazania z ostrymi urazami rdzenia kręgowego.

Pytanie 34

Dotyczy SWZ

Czy dla pakietu 24 – wapno sodowane Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej? Wapno będące przedmiotem postępowania w pakiecie 24 jest wyrobem medycznym i do jego dystrybucji nie jest konieczne posiadanie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu 24

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga wapna medycznego.

Pytanie 36

Pakiet 1, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 1 – poz. 20

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampulko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 1 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampulko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 2, poz. 17 & 18

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci fiol. + rozpuszczalnik?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 3, poz. 8 & 9

Czy Zamawiający dopuści preparat we fiolkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 11, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści tabl. powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Pakiet 12, poz. 18 & 19

Czy zamawiający dopuści tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 12, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści kaps. twarde?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Czy Zamawiający dla Pakietu 19 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 45

Do §3 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy treści §3 ust. 8, gdyż powyższy zapis w sposób rażąco narusza równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, 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 2023 poz. 1605). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w sytuacji, gdy Wykonawca nie obniży cen, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje SWZ. Zdaniem Zamawiającego brak powyższego postanowienia narażałoby Zamawiającego na możliwość wystąpienia szkody.

Pytanie 46

Do §9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie następujących słów: (...), przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SWZ.

Pytanie 47

Do §9 ust. 1 pkt 9 wzoru umowy: Prosimy o 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 produktów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza 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). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma

bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, zaś w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje SWZ.

Pytanie 48

Do §9 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 2 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 SWZ. Zdaniem Zamawiającego §9 ust. 2 projekt umowy jednoznacznie określa zasady zmiany ceny.

Pytanie 49

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie aktualizują się na chwilę obecną przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej.

Pytanie 51

Pakiet 1, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Pakiet 1 – poz. 20

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 1 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

Pakiet 2, poz. 17 & 18

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci fiol. + rozpuszczalnik?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet 3, poz. 8 & 9

Czy Zamawiający dopuści preparat we fiolkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 4, poz. 7 –

Czy zamawiający dopuści Midanium inj. 1mg/ml * 10 ampułek, w ilości 1300?

Odpowiedź: Zaoferowano niewłaściwe przeliczenie ilości.

Pytanie 57

Pakiet 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści Controloc inj. 40 mg * 1 fiołka w ilości 325?

Odpowiedź: Zaoferowano niewłaściwe przeliczenie ilości.

Pytanie 58

Pakiet 11, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści Sevredol 20 mg * 60 tabl. powlekane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Pakiet 12, poz. 18 & 19

Czy zamawiający dopuści tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Pakiet 12, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści kaps. twarde?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o podanie konkretnych pozycji.

Pytanie 62

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 63

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku tymczasowego braku dostępności lub zakończonej produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem.

Pytanie 64

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dot. pak. 1 poz. 15. Czy Zamawiający dopuści postać fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Dot. pak. 1 poz. 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67

Dot. pak. 1 poz. 53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu na jedn. zezw. M.Z.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 68

Dot. pak. 1 poz. 58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu Pyridoxine Darnitsa, 50 mg/ml; 1ml,roztw.d/wstrz,10amp(Zg.MZ) z przeliczeniem ilości x 8 opak.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 69

Dot. pak. 2 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Etomidatum emulsja do wstrzykiwań mleczno biała typu "olej w wodzie"?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 70

Dot. pak. 4 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x10amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Dot. pak. 11 poz. 14,13. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x10amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Dot. Pak. 1 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Czy w Części nr 2 poz. 17 i 18 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.