



Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

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



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

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

centrala (41) 36 41 399
izba Przyjęć (41) 36 41 302
fax (41) 36 41 299

WSZYSCY WYKONAWCY

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 12.05.2023 R.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) **na „Dostawę leków i utensylii aptecznych, pasków do glukometrów, środków opatrunkowych”**, Nr postępowania **EZP-252-6/2023**.

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający działając na podst. art. 135 ust. 1, art. 137 ust. 4, ust. 5 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) informuje, że w związku z zadanymi pytaniami dotyczącymi przedmiotu zamówienia **nastąpiła zmiana terminu składania ofert**. Zgodnie z art. 137 ust. 4 i 5 ustawy Pzp w przypadku gdy zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zobowiązany jest do przekazania Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowania ogłoszenia. W przypadku, o którym mowa powyżej udostępnienie zmiany treści SWZ, w zakresie daty składania i otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania nie może nastąpić przed publikacją sprostowania ogłoszenia, z wyjątkiem przypadku gdy zamawiający nie został powiadomiony o publikacji w terminie 48 godzin od potwierdzenia przez Urząd Publikacji Unii Europejskiej otrzymania tego ogłoszenia.

Stosowne ogłoszenie o sprostowaniu ogłoszenia zostało przekazane do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 08.05.2023 r. Zgodnie z informacją uzyskaną z serwisu e-Notice jego publikacja nastąpiła 12.05.2023 r., w związku z powyższym Zamawiający przekazuje **informację o zmianie terminu składania i otwarcia ofert, zmianie terminu związania z ofertą wraz z ogłoszeniem o sprostowaniu w poniższym zakresie:**

1. Zmianie ulega treść pkt. 1 rozdz. XIII SWZ (termin związania z ofertą):
„Wykonawca jest związany ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert tj.: do dnia 20.08.2023 r., przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert”
2. Zmianie ulega treść pkt. 3 ppkt. 1) rozdz. XIV SWZ (sposób oraz termin złożenia oferty):
„Ofertę należy złożyć poprzez Platformę do dnia 23 maja 2023 r. do godziny 09:00.”
3. Zmianie ulega treść pkt. 4 ppkt. 1 rozdz. XIV SWZ (termin otwarcia ofert):
„Otwarcie ofert nastąpi dnia 23 maja 2023 r. o godzinie 09:15 nie później jednak niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania.”

W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza:

1. **Ogłoszenie o sprostowaniu z dnia 12.05.2023 r. pod nr. 2023/S 092-281342.**

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający działając na podst. art. 135 ust. 6, art. 137 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej przekazuje odpowiedzi na zadane pytania Wykonawców oraz zmianę treści SWZ.

Zamawiający informuje, że zamieszcza nowy zmodyfikowany:

1. „Załącznik nr 2 dla części nr 22” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 22 – 12.05.2023 r.”.
2. „Załącznik nr 2 dla części nr 18” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 18 – 12.05.2023 r.”.
3. „Załącznik nr 2 dla części nr 16” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 16 – 12.05.2023 r.”.

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej przekazuje odpowiedzi na zadane pytania Wykonawców.

Pytanie 1: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź 2 a:

Tak, Zamawiający wymaga.

Odpowiedź 2 b:

Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź 2 c:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 3: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7: Pytanie do część 32, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: Dotyczy Pakietu 18 poz. 73

Czy Zamawiający dopuści produkt Fresubin Energy Drink, różne smaki, w opakowaniu 200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie dopuszcza.

Pytanie 9: Dotyczy Pakietu 18 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści produkt Fresubin Protein Energy Drink, różne smaki, w opakowaniu 200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie dopuszcza.

Pytanie 10: Dotyczy Pakietu 22 poz. 8

Czy Zamawiający ma na myśli CHLOREK POTASU 0,3% inj. 500Ml roztwór z 0,9%NaCl?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny preparatu CHLOREK POTASU 0,3% inj. 500 ml roztwór z 0,9% NaCl oraz zamieszcza nowy zmodyfikowany „Załącznik nr 2 dla części nr 22” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 22 – 12.05.2023 r.”.

Pytanie 11: Zapytanie do części nr 16

Poz. Nr 21 – Atenolol 25 mg* 60 tabl. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku dostępnego jedynie na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający, wyraża zgodę.

Pytanie 12: Zapytanie do części nr 16

Poz. Nr 49 – Chlorek sodu 50 g - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu konfekcjonowanego w op. 100 g w ilości 2 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający, wyraża zgodę.

Pytanie 13: Zapytanie do części nr 16

Poz. Nr 67,68.- koniec produkcji- prosimy o wykreślenie pozycji z oferty.

Odpowiedź:

Jeżeli w trakcie sporządzania formularza asortymentowo-cenowego okaże się, że lek umieszczony w wykazie jest niedostępny na rynku (np. zaprzestanie produkcji, brak dostaw w kraju, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę z jakiego powodu lek nie jest dostępny na rynku.

Pytanie 14: Zapytanie do części nr 16

Poz. Nr 88 – fenobarbital 25 mg*10 tabl. -brak takiej dawki na rynku- Czy Zamawiający ma na myśli/dopuszcza dostępny lek typu Luminalum 15 mg, tabl., 10 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający, w poz. Nr 88 dokonuje zmiany dawki produktu tj. Fenobarbital tabl. 15mg x10 40 op. oraz zamieszcza nowy zmodyfikowany „Załącznik nr 2 dla części nr 16” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 16 – 12.05.2023 r.”.

Pytanie 15: Zapytanie do części nr 16

Poz. Nr 119 – Glucosum subst. 200 g - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu konfekcjonowanego w op. 100 g w ilości 20 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający, wyraża zgodę.

Pytanie 16: Zapytanie do części nr 17

Poz. Nr 27 –Czy Zamawiający ma na myśli dostępny Crotamiton, 100 mg/g, płyn, na skórę, **100 g w ilości 20 op.?**

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przeliczenia ilości. Przy zaoferowaniu preparatu 100g-30op.

Pytanie 17: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 12,13 –Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Mirtazapinum tabl. ulegające rozpuszczeniu w jamie ustnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający, wyraża zgodę.

Pytanie 18: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 65 –Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnej maści z vit A o gramaturze 25 g w przeliczonej ilości 240 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający, wyraża zgodę.

Pytanie 19: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 75,76 - Czy Zamawiający ma na myśli identyczny produkt w dwóch pozycjach pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. Nr 75 wymaga Fresubin Energy różne smaki 4X200ML, a w poz. Nr 76 Zamawiający dokonuje zmiany produktu na Fresubin Protein Energy Drink różne smaki 4X200ML oraz zamieszcza nowy zmodyfikowany „Załącznik nr 2 dla części nr 18” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 18 – 12.05.2023 r.”.

Pytanie 20: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 76 - Czy Zamawiający ma na myśli **Fresubin Protein Energy Drink** ,różne smaki, płyn,200ml,4butel.?

Odpowiedź:

Zamawiający, w poz. Nr 76 dokonuje zmiany produktu na Fresubin Protein Energy Drink różne smaki 4X200ML oraz zamieszcza nowy zmodyfikowany „Załącznik nr 2 dla części nr 18” w osobnym pliku pod nazwą: „Zał. Nr 2 do SWZ - Formularz asort. - cenowy cz. 18 – 12.05.2023 r.”.

Pytanie 21: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 96 – smalec 500 g- Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o gramaturze 250 g w ilości 10 op. ?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza.

Pytanie 22: Zapytanie do części nr 18

Poz. Nr 99 – spirytus kamforowy 800 g – brak na rynku- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego produktu konfekcjonowanego w op. 90 g w ilości 89 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza.

Pytanie 23: Zapytanie do części nr 18

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 109. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie 24: Zapytanie do części nr 18

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 71. W związku z problemami z transportem leku prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie 25: Zapytanie do części nr 20

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 45. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu ?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie 26: Zapytanie do części nr 34

Poz. Nr 9 –Czy Zamawiający ma na myśli lek w postaci kremu ?

Odpowiedź:

Zamawiający, wymaga leku w postaci maści.

Pytanie 27: Pytania do wzoru umowy

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie do §2 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: „(...), przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28: Pytania do wzoru umowy

Do §2 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację §2 ust. 4 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 4 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 nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, 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 za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro

treść 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 opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, 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 obowiązku zrealizowania jej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 29: Pytania do wzoru umowy

Do §6 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §6 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: „(...) z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30: Pytania do wzoru umowy

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia §7 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy została obniżona do wysokości 1% od wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31: Pytania do wzoru umowy

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 200,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 200,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww.

sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Kara umowna zastrzeżona jest na wypadek zwłoki.

Pytanie 32: Pytania do wzoru umowy

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 lit. d) do wysokości 100,00 zł za każde naruszenie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33: Pytania do wzoru umowy

Do §10 ust. 4 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zgodnie z umową.

Pytanie 34: Pytania do wzoru umowy

Do §12 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35: Pytania do wzoru umowy

Do §12 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Co do zasady niezgodne z PZP.

Pytanie 36:

Z uwagi na zapis SWZ dla części nr 16, pozycja nr 13, oraz możliwością zaoferowania klinicznie nierównoważnych produktów, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 3, pozycja nr 1, gotowy do użycia preparat Amikacyny 250mg/100ml, który zawiera w 1ml roztworu do infuzji 3,34 mg amikacyny w postaci siarczanu amikacyny?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 37:

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkový koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 18, pozycja nr 40, 41, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga

odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane powyżej objętości 30ml np. typu - fiolka szklana wymaga odpowiedniego zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 38:

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 22, pozycja nr 13, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforującym składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 39:

Z uwagi na fakt, że chlorek potasu jest lekiem wysokiego ryzyka i znajduje się na liście „leków wysokiego ryzyka” w Unii Europejskiej, w części nr 22, pozycja nr 8, należy zaoferować wyspecyfikowany gotowy do użytku roztwór chlorku potasu, w opakowaniu stojącym zawierającym dwa niezależnie zabezpieczone porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem oraz czytelną etykietę z fioletowym – różowym trójkątem wskazującym na lek wysokiego ryzyka!!!, oraz co najmniej 6 stopniową skalę podaży grawitacyjnej tj. 100,200,250,300,350 i 400 ml na opakowaniu ?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 40: Pytanie do części 18 pozycji 77

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie preparatu żywieniowego Diasip 4x200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie dopuszcza.

Pytanie 41: Pytanie do części 18 pozycji 73, 74, 77

W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfikacji tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SIWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Powyższe informacje prosimy uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Treść odpowiedzi oraz niniejszą informację zamieszczono na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica> w dniu 12.05.2023 r.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

Grzegorz Kaleta

Dyrektor
Świętokrzyskiego Centrum Psychiatrii
w Morawicy
Piotr Kielbowski