

Toruń, dnia 22-05-2024 r.

W.Sz.Z:TZ-280-45/24

**Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu**

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę leków, wyrobów medycznych i dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.**

W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

Pytanie Nr 1 dot. pakietu 27 poz.2:

Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 2 dot. pakietu 29 poz. 1,2:

Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 3 dot. pakietu 29 poz. 6, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produktów różnych producentów ze względu na brak możliwości wyceny produktów jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 4 dot. §4 ust. 1 lit. a), b) wzoru umowy dla części nr 1 do Nr 7, Nr 13, Zadania od Nr 15 do Nr 19 i od Nr 22 do Nr 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie kar umownych zastrzeżonych w §4 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku kara za opóźnienie w realizacji dostawy wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

Pytanie Nr 5 dot. §4 ust. 2 wzoru umowy dla części nr 1 do Nr 7, Nr 13, Zadania od Nr 15 do Nr 19 i od Nr 22 do Nr 29:

Prosimy o wskazanie, jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne oraz konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

O nienależytym spełnieniu świadczenia można mówić gdy Wykonawca wyrządzi Zamawiającemu szkodę i jej dobrowolnie nie naprawi. Pod pojęciem „nienależytego wykonania” należy rozumieć kwestię zachowania terminu, miejsca i sposobu dostawy, czy też jakości w szerokim rozumieniu np. dostawa rzeczy uszkodzonej, brak opakowania i innych walorów (oznaczenie towaru, informacja dot. towaru w postaci ulotki dołączonej do opakowania itp.) lub ich niewłaściwość, nieprawidłowe przechowywanie czy transport.

Pytanie Nr 6 dot. § 5 ust. 9-14 wzoru umowy dla części nr 1 do Nr 7, Nr 13, Zadania od Nr 15 do Nr 19 i od Nr 22 do Nr 29:

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §5 ust. 9-14 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.

Pytanie Nr 7 dot. §4 ust. 1 lit. a), b) wzoru umowy dla części nr 8 do Nr 12, 14, Nr 20, Nr 21, Nr 30, Nr 31 i Nr 32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujednoczenie kar umownych zastrzeżonych w §4 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby w każdym przypadku kara za opóźnienie w realizacji dostawy wynosiła 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

Pytanie Nr 8 dot. §4 ust. 2 wzoru umowy dla części nr 8 do Nr 12, 14, Nr 20, Nr 21, Nr 30, Nr 31 i Nr 32:

Prosimy o wskazanie, jakie okoliczności Zamawiający ma na myśli jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę oraz ustanowienie zamkniętego katalogu tych okoliczności, ze względu na fakt, że warunkiem prawidłowo i skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne oraz konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie Nr 9 dot. § 5 ust. 6-9 wzoru umowy dla części nr 8 do Nr 12, 14, Nr 20, Nr 21, Nr 30, Nr 31 i Nr 32:

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §5 ust. 6-9 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.

Pytanie Nr 10 dot. § 6 ust. 3 wzoru umowy dla części nr 8 do Nr 12, 14, Nr 20, Nr 21, Nr 30, Nr 31 i Nr 32:

Prosimy o modyfikację § 6 ust. 3 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 §6 ust. 3 jest na tyle 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) KIO 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 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis § 6 ust. 3 wzoru umowy (Załącznik Nr 5/2 do SWZ):

- § 6 ust. 3 otrzymuje następujące brzmienie:

*„Z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia tj. zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie na poszczególne pozycje w okresie realizacji zamówienia, Zamawiający w przypadku zaistnienia takiej potrzeby zastrzega sobie w ramach realizacji przedmiotu zamówienia prawo opcji (art. 441 ustawy Pzp), tj. zakupu większej liczby niektórych pozycji asortymentowych przy równoczesnym zmniejszeniu liczby innych pozycji asortymentowych **w granicach do 30%**, pod warunkiem zachowania obowiązujących cen jednostkowych przedmiotu umowy i niezminionej całkowitej wartości przedmiotu umowy.”*

Pytanie Nr 11

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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 zapisem rozdziału IX pkt. 2 SWZ :

„W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.”

Pytanie Nr 12

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:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakich konkretnych preparatów dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, fiolek na butelki, flakony i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakich konkretnych preparatów dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 14

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem rozdziału V pkt. 4 SWZ:

„W przypadku zakończenia produkcji leku będącego przedmiotem zamówienia Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji tego leku i nie wyceniać leku w ofercie.”

Pytanie Nr 15 dot. pakietu nr 17 poz. 32:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw. do wstrz., infuz., 5 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 16 dot. pakietu nr 22 poz. 7:

W związku z wstrzymaniem w obrocie prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie lub wydzielenie wskazanej pozycji, w opisanej sytuacji należy nie wyceniać leku i przedstawić stosowny dokument potwierdzający brak produktu w obrocie.

Pytanie Nr 17 dot. pakietu 19 poz. 4:

Czy Zamawiający wymaga wyceny gąbki 4,8 x 4,8 * 1 szt rolka?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie Nr 18 dot. pakietu 22 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga wyceny w dawce 500mg/5 ml?

Odpowiedź:

Tak. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje treść **Załącznika nr 2/22 w poz. 16** w zakresie pojemności:

16	Cefadroxil			proszek do sp. zaw. doustnej 500mg/5ml a100ml	30	op.
----	------------	--	--	---	----	-----

Pytanie Nr 19 dot. pakietu 17 poz. 37:

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny dawkę 180 mg * 120 tabl. (brak na rynku 140mg*100)?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający dla wskazanej pozycji wymaga **tabletek powlekanych 250mg x 100**.

W związku z zaistniałą omyłką, Zamawiający dokonuje modyfikacji treści **Załącznika nr 2/17 w poz. 37** w zakresie pojemności:

37	Mycophenolas mofetil			tabl. powl. 250mg x 100	10	op.
----	----------------------	--	--	--------------------------------	----	-----

Pytanie Nr 20 dot. pakietu 29 poz. 3:

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny inj. 0,5 g * 1 fiolek?

Odpowiedź:

Tak. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje treść **Załącznika nr 2/29 w poz. 3** w zakresie pojemności:

3	Xydalba			inj. 0,5g x 1	60	op.
---	---------	--	--	----------------------	----	-----

Pytanie Nr 21 dot. pakietu 14 poz. 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 250 opak po 72g sasz. ?(jedyne dostępne)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 22 dot. pakietu 16 poz. 29:

Czy Zamawiający miał na myśli do wyceny 15 mg?

Odpowiedź:

Tak. W związku z powyższym Zamawiający uzupełnia treść **Załącznika nr 2/16 w poz. 29** w zakresie wskazania wymaganej pojemności:

29	Arypirazol*			tabl. uleg. rozp. w jamie ustnej 15 mg x 28	20	op.
----	-------------	--	--	---	----	-----

Pytanie Nr 23 dot. Zadania Nr 1 poz. 1:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wykreślenie pozycji nr 1 z zadania.

BISEKO roztwór do infuzji 0.05 G/ML 50 ML (fiolka) nie jest już dostępny na polskim rynku, ponieważ z dniem 31 marca 2023 r. został wycofany przez podmiot odpowiedzialny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wskazanej pozycji, w opisanej sytuacji należy nie wyceniać leku i przedstawić stosowny dokument potwierdzający wycofanie produktu z polskiego rynku.

Pytanie Nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi, ponieważ pytanie jest zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakich konkretnych preparatów dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakich konkretnych preparatów dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 26

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

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne. Należy sprecyzować jakich konkretnych preparatów dotyczy pytanie.

Pytanie Nr 27

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 zapisem rozdziału V pkt. 4 SWZ :

„W przypadku zakończenia produkcji leku będącego przedmiotem zamówienia Wykonawca musi załączyć do oferty stosowny dokument od producenta o zaprzestaniu produkcji tego leku i nie wyceniać leku w ofercie.”

Pytanie Nr 28

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 29

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:

W przypadku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.

Pytanie Nr 30 dot. Zadania Nr 11 poz. 2:

Czy w zdaniu nr 11 pozycji 2 nie nastąpiła omyłka pisarka i Zamawiający zamiast preparatu o osmolarności 470 mOsm/l miał na myśli preparat o osmolarności 570 mOsm/l?

Produkt o wyspecyfikowanych przez Zamawiającego parametrach posiada osmolarność 570 mOsm/l.

Odpowiedź:

Tak, związku z powyższym Zamawiający modyfikuje treść **Załącznika nr 2/11 w poz. 2** w zakresie osmolarności:

2	Dieta do podaży doustnej dla pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem na białko i energię jako rezultat stresu metabolicznego lub urazu (np. poważne infekcje, zakażenia, zabiegi operacyjne, nowotwory). Hiperkaloryczna (2,46 kcal/ml), wysokobiałkowa 18g/125 ml o proporcji białko, kazeina i serwatka. Tłuszcze LCT, bezresztkowa, bezglutenowa. Osmolarność 570mOsm/l różne smaki, op. = 4x 125ml			125 ml	1 500	op.
---	---	--	--	--------	-------	-----

Pytanie Nr 31 dot. Zadania Nr 11 poz. 14:

Czy Zamawiający w zadaniu 11 w pozycji 14 wyrazi zgodę na dopuszczenie diety normokalorycznej (1,04 kcal/ml). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 32 dot. Zadania Nr 11 poz. 26:

Produkt wyspecyfikowany w zadaniu nr 11 pozycji 26 jest dostępny wyłącznie w opakowaniu butelka optri. Prosimy zatem o dopuszczenie do w/w zadania diety w butelce Optri.

Opakowanie OpTri jest kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 33 dot. Zadania Nr 11 poz. 36:

W celu złożenia oferty zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego prosimy o potwierdzenie, czy w zadaniu nr 11 pozycji 36 Zamawiający oczekuje 500 szt. opakowań zbiorczych 4x125 ml.

Produkt wyspecyfikowany przez Zamawiającego jest dostępny wyłącznie w opakowaniu po 4 sztuki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opakowań zbiorczych **4x125 ml w ilości 400 opakowań**. W związku z powyższym Zamawiający uzupełnia opis przedmiotu zamówienia o właściwy sposób konfekcjonowania.

36	Dieta w płynie dla pacjentów onkologicznych, zawierająca: białko (18g), energia (306 kcal), kwasy tłuszczowe omega 3: EPA i DHA (1,8g) oraz witaminy D (9,8µg) skoncentrowane w najmniejszej butelce 125ml. op. = 4x 125 ml			125 ml	400	op.
----	---	--	--	--------	-----	------------

Pytanie Nr 34 dot. Zadania Nr 14 poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 14 pozycji 8 zamiast Bebilonu Peti 1 Syneo. Bebilon Pepti 1 Syneo zastąpił Bebilon Pepti 1 DHA i jest produktem równoważnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 35 dot. Zadania Nr 14 poz. 9:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 14 pozycji 9 zamiast Bebilonu Peti 2 Syneo. Bebilon Pepti 2 Syneo zastąpił Bebilon Pepti 2 DHA i jest produktem równoważnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 36 dot. Zadania Nr 11 i Nr 14:

Dostępne na rynku polskim produkty o statusie dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce. Jest to związane z technologią ich produkcji i brakiem konserwantów.

Prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfikacji tych produktów i dopuszczenie w zadaniu 11 oraz 14 dostawy produktów o statusie dietetycznego środka spożywczego z okres przydatności nie krótszy niż połowa ich terminu ważności licząc od dnia dostawy.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami **§3 ust. 5** wzoru umowy, stanowiącym Załącznik Nr 5/2 do SWZ Zamawiający określił wymagany termin ważności dla preparatów **z Zadań od Nr 8 do Nr 12 i Zadania Nr 14** na okres minimum 6 miesięcy.

Pytanie Nr 37 dot. Zadania Nr 2

Mając na względzie, iż asortyment opisany w Zadaniu nr 2 zarejestrowany jest jako wyrób medyczny i stosowany jest w planowanych zabiegach, prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymóg zawarty w SWZ.

Pytanie Nr 38 dot. Zadania nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego wyrobu medycznego?

Biokompatybilny i biodegradowalny, wchłaniający, jałowy żel do leczenia odplywów pęcherzowo-moczowodowych, zawierający zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Wielkość cząstek: 80-120µ

Jałowa igła cystoskopowa do wstrzyknięć średnica 3,7FR, 23G, długość 35cm, długość metalowej igły 8mm Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 39 dot. § 1 ust. 4 Załącznika nr 5/1 do SWZ:

„... 4. Z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, tj. ścisłą zależność zakresu zakupu od liczby i rodzaju schorzeń pacjentów, a tym samym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie z różnych jednostek szpitala na poszczególne pozycje w okresie realizacji zamówienia, Zamawiający w przypadku zaistnienia takiej potrzeby zastrzega sobie w ramach realizacji przedmiotu zamówienia prawo opcji (art. 441 ustawy Pzp) tj. możliwość zakupu większej liczby niektórych pozycji leków przy równoczesnym zmniejszeniu liczby innych pozycji w granicach do 30% (dla poszczególnych pozycji asortymentowych), pod warunkiem zachowania obowiązujących cen jednostkowych przedmiotu umowy i niezmienionej całkowitej wartości przedmiotu umowy.”

Mając na względzie powyższy zapis wnosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „prawo opcji” a w szczególności dowolnego regulowania przedmiotem zamówienia w zakresie 30% dla danych pozycji, gdzie powołany przepis art. 441 a w szczególności ust. 1 pkt. 3 tego przepisu jednoznacznie wskazuje na bark możliwości zastosowania kiedy dochodzi do modyfikacji ogólnego charakteru umowy.

Absolutnie rozumiemy intencję Zamawiającego, jednak zakres a w szczególności wielkość zmian dla Wykonawcy nie daje możliwości przygotowania rzetelnej dedykowanej oferty, która będzie mogła być wykonana w sposób należyty z zachowaniem równości stron przyszłej Umowy. Tym samym poza powyższym wnosimy o wyłączenie możliwości regulowania wielkościami poszczególnych pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że ramach prawa opcji, możliwości zakupu większej liczby niektórych pozycji leków przy równoczesnym zmniejszeniu liczby innych pozycji dotyczyć będzie zadania.

Pytanie Nr 40 dot. § 3 ust. 7 Załącznika nr 5/1 do SWZ:

„... 7. Wymagany termin ważności dostarczonego przedmiotu umowy, licząc od dnia dostawy do Zamawiającego: minimum 12 miesięcy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Mając na względzie powyższe zwracamy się o zmianę wymagania minimum 12 miesięcy daty ważności dostarczanych produktów leczniczych na minimum 6 miesięcy, ze względu na fakt, że 24 miesiące to całkowity czas trwania Umowy a dodatkowo Zamawiający dokonuje zamówień z terminem wykonania 24 godziny, co w znakomity sposób powoduje czas do zużycia zamówionych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w § 3 ust. 7 wzoru umowy stanowiącym Załącznik nr 5/1 do SWZ.

Pytanie Nr 41 dot. § 4 ust. 6 Załącznika nr 5/1 do SWZ:

„... 6. Zamawiający ma prawo dokonać zakupu niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy u innego Wykonawcy jeśli zwłoka w dostawie przekroczy termin dostawy określony w umowie, a różnicą między ceną zakupu zastępczego, a ceną umowną obciążyć Wykonawcę, z którym podpisana jest umowa.”

Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający przewiduje poinformowanie Wykonawcy o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu.

Pytanie Nr 42 dot. § 4 ust. 6 Załącznika nr 5/1 do SWZ:

Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje.

Pytanie Nr 43 dot. § 4 ust. 6 Załącznika nr 5/1 do SWZ:

Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na określenie ram czasowych.

Pytanie Nr 44 dot. Zadania Nr 10 poz. 66 (Glycophos)

Czy zamawiający może uwzględnić dla produktu Glycophos jako jednostkę miary opakowanie zbiorcze 20 ampułek po 20 ml, co daje potrzebną ilość w zamówieniu 100 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany sposób konfekcjonowania, Wykonawca zobowiązany jest do właściwego przeliczenia z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.

Pytanie Nr 45 dot. Zadania Nr 10 poz. 65 (Glycophos)

Ze względu na wycofanie produktu Addiphos z obrotu do końca tego roku zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu numer 10 pozycja numer 65, fosforanów organicznych typu Glycophos w opakowaniu typu ampułka pakowanym po 20 szt. z przeliczeniem na zamówienie potrzebnej szacunkowej ilości jednostek miary 100 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 46 dot. Zadania Nr 10 poz. 62 (Supliven), 66 (Glycophos), 68 (Vitalipid N Adult), 69 (Vitalipid N Infant)

Ze względu na występowanie zamawianych produktów w ampułkach, a nie fiolkach prosimy zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie produktów w ampułkach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 47 dot. Zadania Nr 9 poz. 28 (Supportan)

Ze względu na prawdopodobny błąd czy zamawiający miał na myśli wyspecyfikowaną kompletną dietę do żywienia dojelitowego, opartą na białku kazeinowym i serwatce ale nie hydrolizowanej?

Odpowiedź:

Tak, w związku z powyższym Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w **Zadaniu Nr 9 poz. 28**, nadając mu poniższe brzmienie:

28	Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej, oparta na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatce , o wysokiej zawartości w-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczy MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa, o osmolarności 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną.			500 ml	3000	szt.
----	---	--	--	--------	------	------

Pytanie Nr 48 dot. Zadania Nr 9 poz. 12 (Fresubin Intensiv)

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wyspecyfikowanej kompletnej diety normokalorycznej (1,22 kcal/ml), bogatej w białko (33 % energii) oraz EPA i DHA pochodzące z oleju rybnego, przeznaczonej do żywienia dojelitowego przez zgłębnik. Zawierającej MCT oraz hydrolizat białka serwatki. O niskiej zawartości błonnika, niezawierającej glutenu, klinicznie wolna od laktozy ale z obniżoną osmolarnością ze względu na zmieniony proces technologiczny do 555 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 49 dot. wzoru umowy:

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem rozdziału IX pkt. 2 SWZ :

„W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż wymagane w SWZ, Wykonawca musi przeliczyć ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku z zachowaniem ilości zamawianej przez Zamawiającego.”

Pytanie Nr 50 dot. Zadania Nr 32. poz. 4, 5, 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktów zarejestrowanych w klasie IIa oraz odstępnie od wymogu możliwości użycia w sterylnym polu i odstępnie od opisanego sposobu pakowania, w którym produkt musi posiadać wyraźnie zaznaczone miejsce umożliwiające otwarcie po linii zgrzewu (bez konieczności rozdierania opakowania) w odniesieniu do pozycji 4, 5 i 6. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Zamawiający zamieszcza zmodyfikowane **specyfikacje asortymentowo-ilościowo-cenowe i standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia (Załączniki Nr 2/9, 2/11, 2/16, 2/17, Nr 2/22 i Nr 2/29 do SWZ)** na stronie prowadzonego postępowania Zamawiającego – www.platformazakupowa.pl/pn/wszcz_torun.

Wszelkie dopuszczenia i zmiany wynikające z powyższych odpowiedzi na pytania należy uwzględnić w składanych ofertach.

Z poważaniem