



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: dzp@szpital-nowytomysl.pl
www.szpital-nowytomysl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



Nr J - 1855/5/2018
PN-EN ISO 9001:2015-10



Nr postępowania: SPZOZ.DZP.241.04.24

Nowy Tomyśl, dnia 26.04.2024 r.

Uczestnicy postępowania

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ Nr 1

wraz z informacją o modyfikacji SWZ

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa produktów farmaceutycznych i dietetycznych”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Nowym Tomyślu informuje, że w postępowaniu wpłynęły następujące zapytania odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), na które Zamawiający działając na podstawie art. 135 oraz art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, udziela poniższych wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 1 z dnia 09.04.2024r. :

Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie.

Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

W pakiecie nr 24 LEKI w pozycji nr 1 dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

Zestaw pytań nr 2 z dnia 10.04.2024r. :

pytanie do Części nr 8:

Czy Zamawiający, w Części 8, wymaga użyczenia na czas trwania umowy, 2 szt. parowników kompatybilnych z produktem Desfluranum 240 ml (w butelce aluminiowej niewymagającej żadnych elementów łączących z parownikiem) i aparatami do znieczulania posiadanymi przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga użyczenia na czas trwania umowy 2 szt. parowników kompatybilnych z produktem Desfluranum.

Zestaw pytań nr 3 z dnia 10.04.2024r. :

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycja 34(35) 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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ w obecnym brzmieniu

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuści

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 18 pozycja 34(35) i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wydziela

Zestaw pytań nr 4 z dnia 11.04.2024r. :

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 32 pozycja 1 i 2 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną za pomocą pompy infuzyjnej /?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

2. Czy zamawiający w pak.37 poz.26 miał na myśli worek 3 komorowy do żywienia pozajelitowego drogą centralnej i obwodowej o pojemności 850ml?

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający ma na myśli worek 850 ml

3. Ze względu na wycofanie się z produkcji Intralipidu czy zamawiający w pak.37 poz. 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej 4 - składnikowej Smoflipid o pojemności 100ml w butelce szklanej?

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści Smoflipid 100 ml w szklanej butelce

4. W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pak.37 poz.45 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiołki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresnius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zamianę opakowań po 10 szt na opakowania po 20 szt z przeliczeniem ilości

5. Dotyczy § 3 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków na cito z 8 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wydłużenie terminu dostaw na CITO do 12 godzin

6. Dotyczy § 6 ust. 3 projektu 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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na dostawę worków do żywienia dojelitowego z terminem ważności co najmniej pół roku.

Zestaw pytań nr 5 z dnia 11.04.2024r. :

1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 32 pozycja 1 i 2 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną za pomocą pompy infuzyjnej /?
2. Czy zamawiający w pak.37 poz.26 miał na myśli worek 3 komorowy do żywienia pozajelitowego drogą centralnej i obwodowej o pojemności 850ml?
3. Ze względu na wycofanie się z produkcji Intralipidu czy zamawiający w pak.37 poz. 32 wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej 4 - składnikowej Smoflipid o pojemności 100ml w butelce szklanej?
4. W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pak.37 poz.45 produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.
5. Dotyczy § 3 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków na cito z 8 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.
6. Dotyczy § 6 ust. 3 projektu 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?

Odp. Zamawiającego:

Zestaw pytań nr 5 zawiera pytania identyczne co do treści jak zestaw pytań nr 4 w związku z tym Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na ww. pytania są analogiczne jak w zestawie pytań nr 4.

Zestaw pytań nr 6 z dnia 12.04.2024r. :

1. Pakiet 1, Pozycja 182, Hydrocortisonu bursztynian pr.,rozp.do sp.r.do wstrz. 100 mg x 5 szt: 1. Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 189 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego rozpuszczalnik w opakowaniu.

2. Pakiet 3, Pozycja 13, Fentanyl 0,05 mg /ml 2 ml 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, by oferowany produkt mógł być podawany drogą domięśniową, dożylną, podskórną, zewnątrzoponową, podpajęczynówową.

3. Pakiet 3, Pozycja 14, Fentanyl 0,05 mg /ml 10 ml 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, by oferowany produkt mógł być podawany drogą domięśniową, dożylną, podskórną, zewnątrzoponową, podpajęczynówową

Zestaw pytań nr 7 z dnia 12.04.2024r. :

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) 10% wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy brutto określonego w § 3 pkt 1, w przypadku odstąpienia od umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy,

b) Kara umowna za nieterminowe wykonanie poszczególnych dostaw, dostaw wadliwego towaru lub dostaw niezgodnych pod względem asortymentu bądź ilości z zamówieniem będzie naliczana w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie odpowiedniego asortymentu, nie mniej jednak niż 50,00 zł i **nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej dostawy.**

c) 10% wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy brutto określonego w § 3 pkt 1, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności wyszczególnionych w § 4 pkt 9 oraz § 5 pkt 4 niniejszej umowy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

Zestaw pytań nr 8 z dnia 12.04.2024r. :

1. Czy w Części nr 1 poz. 181 i 182 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 188 i 189 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego proszek do sporządzenia roztworu i rozpuszczalnik w opakowaniu.

2. Czy w Części nr 1 poz. 181 i 182 Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 188 i 189 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta.

3. Czy w Części 1 poz. 179 i 180 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 186 i 187 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający wymaga, aby karta charakterystyki produktu obejmowała wskazania do profilaktyki i leczenia nudności i wymiotów po zabiegach chirurgicznych

Zestaw pytań nr 9 z dnia 17.04.2024r. :

1. Pytanie 1 dot. Opisu przedmiotu Zamówienia w części II punkt 2f
Uprzejmie informujemy, iż wyspecyfikowane przez Zamawiającego produkty w pakiecie 39 pozycja 1,2,3,4,5,6,7,8,9,12,13,14,15 mają średnio 9-cio miesięczny termin ważności od momentu wyprodukowania w fabryce, zatem żaden z przystępujących Oferentów do tego zadania, nie jest w stanie spełnić warunków SWZ dot. dostaw.

W związku z tym, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu, wnosimy o to, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę produktów w zadaniu 39 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 6 miesięcy oraz przy zachowaniu uprzedniego poinformowania oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na taką zmianę zapisu SWZ w odniesieniu do pakietu nr 39

2. Pytanie 2 dot. Pakietu 39, pozycja 1
Czy Zamawiający w pakiecie 39 w poz. 1 dopuści wyspecyfikowaną dietę o osmalorności do 280 mOsm/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę

3. Pytanie 3 dot. Pakietu 39, poz. 1,2,3,4,7,8,
Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 39, poz. 1,2,3,4,7,8 wyspecyfikowanych diet w opakowaniu o pojemności 1000 ml?

Oferowany rodzaj opakowania jest kompatybilny z zestawami do podaży diet dojelitowych FLOCARE jak i innymi obecnymi na rynku polskim.

Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający: Tak. Zamawiający wymaga pojemników o objętości 1000 ml kompatybilnych z zestawami do podaży

4. Pytanie 4 dot. Pakiet 39, poz. 5
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety w pakiecie 39 w poz. 5 w opakowaniu 500 ml.-butelka z przeliczeniem ilości (tj.400 x 0,5 litra). Wskazana dieta nie jest obecnie dostępna w opakowaniu 1000 ml.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający wyraża zgodę
5. Pytanie 5 dot. Pakiet 39, poz. 5
Czy Zamawiający w pakiecie 39 w poz. 5 dopuści dietę normokaloryczną, peptydową, bezreszkową, zawartość białka 4g/100 ml z serwatki, niskotłuszczową 1,7g/100ml (średniołańcuchowe trójglicerydy MCT-BEZ OLEJU RYBIEGO)?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuści taką modyfikację treści SWZ
6. Pytanie 6 dot. Pakiet 39, poz.6,9
Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 39, poz. 6 i 9 wyspecyfikowanych diet w opakowaniu o pojemności 500 ml?
Oferowany rodzaj opakowania jest kompatybilny z zestawami do podaży diet dojelitowych FLOCARE jak i innymi obecnymi na rynku polskim.
Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiającego:
Tak. Zamawiający wymaga pojemników o objętości 500 ml kompatybilnych z zestawami do podaży
7. Pytanie 7 dot. Pakiet 39, poz. 9
Czy Zamawiający w pakiecie 39 w poz. 9 miał na myśli dietę wysokobiałkową opartej na czterech źródłach białka (kazeina, serwatka, groch i soja)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający miał na myśli dietę wysokobiałkową opartej na czterech źródłach białka (kazeina, serwatka, groch i soja)
8. Pytanie 8 dot. Pakiet 39 , poz. 17
Czy w związku z wycofaniem z obrotu a tym samym brakiem na rynku polskim wyspecyfikowanego produktu w pakiecie 39 w poz. 17. Zamawiający zgodzi się na wykreślenie powyższej pozycji z pakietu lub na wycenę po ostatniej cenie rynkowej i umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu z produkcji?
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający zgadza się na wycenę po ostatniej cenie rynkowej i umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu z produkcji
9. Pytanie 9 dot. Pakiet 39, pozycja 18
Czy Zamawiający w pakiecie 39 w poz. 18 miał na myśli zgłębnik gastronomiczny G-Tube CH-14,18,20 z wewnętrznym balonem mocującym i z zewnętrzną, silikonową płytką mocującą?
Odp. Zamawiającego:
Tak. Zamawiający miał na myśli zgłębnik z wewnętrznym balonem mocującym i zewnętrzną silikonową płytką mocującą.

Zestaw pytań nr 10 z dnia 18.04.2024r. :

1. Do §1 ust. 6 oraz §6 ust. 2 lit. a) wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 6 oraz §6 ust. 2 lit. a) wzoru umowy poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający dopuszcza zrealizować w ramach prawa opcji. Jako przykładowe rozwiązania wskazujemy na możliwość dokonania zastrzeżenia ogólnego odnoszącego się do wszystkich pozycji, np. poprzez podanie, że całkowita ilość przedmiotu zamówienia, określona dla każdej z pozycji, zamówiona i dostarczona w ramach opcji nie przekroczy 30% wartości tej pozycji, lub zastrzeżenia szczegółowego poprzez dodanie w tabeli asortymentowej nowej kolumny zawierającej ilości opcji odrębnie dla każdego produktu. Aktualna treść §1 ust. 6 oraz §6 ust. 2 lit. a) 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 a w konsekwencji nie są również w stanie 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.) i nakazała Zamawiającemu zmianę postanowienia wzoru umowy, dotyczącego opcji, poprzez zrozumiałe, precyzyjne i jednoznaczne określenie w zakresie każdego produktu leczniczego wymienionego SWZ liczby (ilości) produktu leczniczego, do której zamawiający może zwiększyć zakres zamówienia. W wyroku tym KIO stwierdziła, 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 prawa opcji, co wynika z art. 441 ust. 1 PZP. Izba 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 ich zaistnienie nie ma wpływu na postanowienia umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła również, że norma wynikająca z treści art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a także spełniać wszystkie zawarte w nim przesłanki, ma charakter bezwzględnie obowiązujący. Izba zauważyła przy tym, że żadne inne przepisy PZP nie ograniczają, ani nie wyłączają zastosowania tej normy w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. Dlatego też, 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 bezwzględnie obowiązującą normą z art. 99 ust. 1 PZP. KIO doszła do wniosku, że sformułowanie „zakres zamówienia” należy rozumieć jako „pojedyncze świadczenie”, nie zaś jako „ogólne świadczenie”, obejmujące wszystkie produkty, które wykonawca zobowiązany jest sprzedać zamawiającemu w danej części (pakiecie) zamówienia. Izba wskazała także, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. KIO stwierdziła zatem, że treść art. 433 pkt 4 PZP, nakazującą określenie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia należy odnieść do każdej pojedynczej pozycji asortymentowej, czyli do każdego zamawianego produktu, stanowiącego świadczenie zgodnie z treścią art. 433 pkt 4 PZP. Takie same wnioski dotyczą art. 441 ust. 1 PZP oraz wskazania w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilości, która może zostać zwiększona.

Doniosłość wyżej wskazanego orzeczenia i zawartej w nim wykładni potwierdza fakt, że Prezes Urzędu Zamówień Publicznych postanowił wpisać je na listę klauzul abuzywnych prowadzoną na podstawie art. 469 pkt 8) pzp prowadzoną pod adresem <https://www.gov.pl/web/uzp/wyroki-kio-w-ktorych-izba-stwierdzila-naruszenie-art-433-pzp>.

Biorąc pod uwagę powyższe, Zamawiający decydując się na zaniechanie sprecyzowania zastrzeżonego w §1 ust. 6 oraz §6 ust. 2 lit. a) prawa opcji naraża je na unieważnienie na podstawie art. 441 ust. 2 PZP, tym

samym świadomie ryzykując ewentualnością doprowadzenia do sporu sądowego na tle stosowania przedmiotowej klauzuli w trakcie próby jej wprowadzenia w życie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający określił, że zmiana w ramach prawa opcji ma dotyczyć do 30% ilości zamówienia podstawowego, co daje łącznie maksymalną wartość zmiany w ramach prawa opcji 30% wartości zamówienia podstawowego.

Zamawiający zmienia §1 ust. 6 lit. a) następująco

a) Zamawiający dopuszcza możliwość korzystania z PRAWA OPCJI. W stosunku do każdego Pakietu Zamawiający jest uprawniony zlecić Dostawcy dodatkowy zakres rzeczowy obejmujący takie same dostawy (analogiczne), jak opisane w opisie przedmiotu zamówienia (w poszczególnych pakietach) („Opcja”). Dostawy będące przedmiotem Opcji mogą zostać zlecone w ilości 30% zamówienia podstawowego co stanowi łącznie równowartość do 30% wartości przedmiotu Umowy.

2. Do §1 ust. 7 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis w §1 ust. 7 wzoru umowy jest nazbyt ogólny i 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 zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 7 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) oraz art.433 pkt 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający zmienia zapis §7 ust. 1 następująco:

7. Podane w formularzu asortymentowo-cenowym ilości produktów są ilościami szacunkowymi, które mogą ulec zmianie w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego. Dostawca oświadcza, iż nie będzie miał w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń (w tym w szczególności finansowych, odszkodowawczych) z tytułu niezamówienia przez Zamawiającego całej ilości towaru wyszczególnionego na formularzu asortymentowo –cenowym, przy czym Zamawiający gwarantuje realizację umowy na poziomie przynajmniej 50% zamówienia podstawowego.

3. Do §2 ust. 2 oraz §6 ust. 2 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o zapewnienie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy nastąpi za obopólną zgodą stron dokonana na podstawie aneksu.

Odp. Zamawiającego:

Przedłużenie terminu nastąpi na podstawie aneksu i umożliwi wykonanie umowy na jak najwyższym poziomie (w związku chociażby z odp. na pyt. nr 2 Wykonawcy – Zestaw pyt. nr 10 pyt.2) w zakresie tych pozycji, które nie zostały zrealizowane w ramach zamówienia podstawowego oraz prawa opcji.

4. Do §3 ust. 18 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §3 ust. 8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wykreśla ze wzoru umowy § 3 ust. 18.

5. Do §5 ust. 2 lit. a) i c) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej a wypadek odstąpienia lub rozwiązania umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ wartości umowy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

6. Do §5 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §5 ust. 2 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia lub reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50 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 50 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

7. Do §8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

Zestaw pytań nr 11 z dnia 18.04.2024r. :

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że występujące na rynku probiotyki opisane w Pakiecie nr 1 poz. 1 i 2 są zarejestrowane wyłącznie jako suplementy diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie suplementów diety o charakterystyce takiej jak w SIWZ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści zaoferowanie suplementu diety zgodnie z odnośnikiem pod pakietem

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zaferowania produktu o statusie "lek" z zakresem działania opisanym w CHPL : do uzupełnienia leczenia zakażeń Clostridium difficile

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 2 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 14 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści taki preparat

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 2 poz. 30 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 30 Zamawiający dopuści równoważną pod względem działania maść hemostatyczną innego producenta przeznaczoną do zapobiegania i powstrzymywania krwawienia ze skóry i błon śluzowych? Oferowana maść jest wyrobem medycznym stosowanym m. in. przy leczeniu krwawień z nosa. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Zawarty w preparacie hialuronian sodu posiada działanie hemostatyczne, prokoagulacyjne i regenerujące, pantenol wykazuje działanie przeciwzapalne, witamina E -antyoxydacyjna, a cytrynian srebra – przeciwdrobnoustrojowe. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat równoważny pod względem działania oraz zawierający mieszanek kwasów tłuszczowych ,wyciąg białkowy z drożdży , fosfatydylocholinę , octan tokoferolu, wosk pszczeli, olej sojowy, chlorki Ca K Mg

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 2 poz. 215 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 215 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści glukozę w opakowaniach po 75 g będącą surowcem farmaceutycznym z przeliczeniem ilości

6. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 215 Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza

Zestaw pytań nr 12 z dnia 22.04.2024r. :

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz .22 dopuści wycenę preparatu Pantoprazol Sun, 40 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.,10 fioł?

Odpowiedź dotyczy pozycji 23 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji Zamawiający pozostaje przy zapisach zawartych w specyfikacji

2. Dotyczy pak.1 poz.33 Prosimy o określenie ilości opakowań potrzebnych do realizacji umowy?

**Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 34 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji
Zamawiający wymaga wyceny 100 opak po 6 czopków**

3. Dotyczy Pak.1 poz. 52 Czy Zamawiający wymaga 2 g dawki preparatu?

**Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 57 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji
Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego pancreatynę o aktywności nie mniejszej niż 10000 j.lipazy, 8000 j. amylazy i 500 j. preoteazy**

4. Dotyczy Pak.1 poz. 122 i 123 Czy Zamawiający w obu pozycjach wymaga wyceny tej samej dawki preparatu?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 126, 127 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

**Zamawiający poprawia omyłkę pisarską i informuje , że w poz 127 wymaga:
Telmisartan 80 mg x 28 tabl. ilość op. 50**

5. Dotyczy pak. 1 poz.138 Prosimy o określenie ilości opakowań potrzebnych do realizacji umowy?

**Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 142 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji
Zamawiający określa ilość: 10 opak po 20 tabl.**

6. Dotyczy pak.1 poz.272 Czy Zamawiający oczekuje wyceny 260 szt amp. czy 260 opakowań x 10 amp?

**Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 276 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji
Zamawiający oczekuje wyceny 260 opak po 10 amp**

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 39. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odp. Zamawiającego:
Zamawiający wymaga wyceny preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.**

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 288. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 292 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji
Zamawiający dopuści wycenę fiolek**

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 80. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 84 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający nie wydziela. Proszę wycenić po cenie ostatniej dostawy z adnotacją o problemach z dostępnością.

10. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 263. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP

11. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 215. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Glukozy zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę glukozy rejestrowanej jako surowiec farmaceutyczny i jako produkt leczniczy.

12. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 166. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach formularza asortymentowego

13. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 226. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy

14. Dotyczy pak 2 poz 16. Czy Zamawiający dopuści Esemtan, pianka, czyszcz.-pielęgn., 500 ml?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści ten preparat.

15. Dotyczy pak 2 poz 166. Czy Zamawiający dopuści zmianę kapsułek do inhalacji na "dawki"?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach formularza asortymentowego

16. Dotyczy pak 2 poz 217. Czy Zamawiający dopuści pojemność 1000g?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści pojemność 1000 g

17. Dotyczy pak 2 poz 217. Czy Zamawiający dopuści pojemność 250g?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści pojemność 250 g z przeliczeniem ilości ogólnej

18. Dotyczy pak 3 poz 7. Czy Zamawiający dopuści tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach formularza asortymentowego

19. Dotyczy pak 3 poz 7. Czy Zamawiający dopuści tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostaje przy zapisach formularza asortymentowego

20. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.12, czy zamawiający dopuści wycenę Calcium 500D, prosz.,musuj., 30 sasz.?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści Calcium D500 prosz. Musujący 30 szt

21. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 14, czy zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 27 op?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt + 2 szt w ilości 27 op

22. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz 19, czy zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 6 op

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 20 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 6 op

23. Dotyczy Pakietu Nr 1, poz.26, czy zamawiający dopuści wycenę KW.Ursodeoksycholowy w dawce 250 mg, kaps.twarde,100 szt w ilości 10 op? (Brak dostępnej na rynku dawki 25 mg)

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 27 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający dopuści wycenę Kwasu Ursodeoksycholowy w dawce 250 mg, kaps.twarde,100 szt

24. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 55, czy zamawiający dopuści wycenę Fenofibrat 200 mg, kaps.twarde, 30 szt w ilości 6 op? Brak na rynku w tej dawce postaci kap.zm.uw.x28)

Odp. Zamawiającego:Odpowiedź dotyczy pozycji 60 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający zamawiający dopuści wycenę Fenofibrat 200 mg, kaps.twarde, 30 szt w ilości 6 op

25. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 67, czy Zamawiający dopuści wycenę Thiamine Chloride,50mg/ml;1ml,rozt.d/wstrz,10amp(Zg.MZ) ?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 71 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający dopuści wycenę Thiamine Chloride,50mg/ml;1ml,rozt.d/wstrz,10amp(Zg.MZ)

26. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 84, 85, czy Zamawiający dopuści wycenę w poz.84tabl. o przedłużonym uwalnianiu w poz.85 o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 89 i 90 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający dopuści proponowane zmiany.

27. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 230, czy Zamawiający dopuści wycenę Ibufen, 200 mg, czopki, 5 szt w ilości 10 op? Brak dostępnej na rynku dawki 250 mg czopki.

Odp. Zamawiającego: Odpowiedź dotyczy pozycji 234 pakiet 1 w formularzu asortymentowym po zmianie numeracji

Zamawiający dopuści Ibufen 200 mg czopki po 5 szt

28. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 5, czy zamawiający dopuści wycenę Panthenol spray, 130 g jako Kosmetyk?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający w pakiecie 2 poz 5 wymaga wyceny maleinian dimetyndenu że 1mg/ml a 30 g ilości 10 sztuk

29. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 4, czy zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S spray, 130 g jako Kosmetyk?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę Panthenol SOS spray

30. Dotyczy pakietu nr 2, poz 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Bactroban, 20 mg/g, krem, 15 g w ilości 30 szt? Brak dostępnych opak.30 g.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści w pozycji 33 pakiet 2 wycenę Bactroban, 20 mg/g, krem, 15 g w ilości 30 szt

Natomiast w pozycji 34 pakiet 2 zamawiający wymaga wyceny Sachol żel stomatologiczny 10g w ilości 5 szt.

31. Dotyczy pakietu nr 2, poz 71 czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl.uleg.rozp.w j.ustn?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści formę tabl.uleg.rozp.w j.ustn.

32. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 211. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

33. Dotyczy pakietu nr 2, poz 98, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml w ilości 813 op

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę opak po 200 ml z przeliczeniem ilości

34. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 149, 150, czy Zamawiający dopuści wycenę postać aerozol do nosa?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę postać aerozol do nosa

35. Dotyczy pakietu nr 2, poz 224, czy zamawiający dopuści wycenę Spir. skażony hibitanem, 0,5% 1000ml w ilości 120 op?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę Spir. skażony hibitanem, 0,5% 1000ml w ilości 120 op.

36. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 255, czy zamawiający dopuści wycenę Desferal, 500mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 fiol? Brak na rynku postaci konc.do sp.roztw.do wstrz.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę Desferal, 500mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 fiol

37. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 14. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny

Zestaw pytań nr 13 z dnia 24.04.2024r

1. Dotyczy pak 1 poz 73 - Czy Zamawiający dopuści Vitamina B1+ B6 + B12 (50+50 +0,5) mg/ml amp 2 ml x 5 szt?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

2. Dotyczy pak 18 poz. 14, 15 - Czy Zamawiający dopuści tabletkę dojelitową?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

3. Dotyczy pak 29 poz 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści tabletkę dojelitową?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

INFORMACJA O MODYFIKACJI SWZ

Na podstawie art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2023r., poz. 1605 ze zm.), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Nowym Tomyślu informuje, że dokonuje zmiany SWZ, wzoru umowy (Zał. nr 4) oraz Zał. 1A do SWZ Opis przedmiotu zamówienia w brzmieniu określonym w odpowiedziach na pytania Wykonawców - zmiany te są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty (samodzielnie).

Jednocześnie informuje również, że w celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji do zapisów SWZ oraz wzoru umowy Zamawiający, działając na podstawie art. 90 ust. 2 ustawy Pzp, ustala termin składania ofert na dzień **08 maja 2024r.** do godz. **10:00**. W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert upływa dnia **08 maja 2024r.** o godz. **10:00**

- Otwarcie ofert nastąpi w dniu dnia **08 maja 2024r.** o godz. **10:15**

- Termin związania ofertą upływa w dniu **05.08.2024r.**

Miejsce składania ofert pozostaje bez zmian tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/904379>.

W związku z dokonanymi modyfikacjami Zamawiający działając na podstawie art. 90 wyżej cytowanej ustawy Pzp przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej w dn. 25.04.2024r. zmianę ogłoszenia o zamówieniu.

Zatwierdził: