



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 17 kwietnia 2024 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
e-mail: platforma zakupowa

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) na „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz substancji recepturowych do Apteki Szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 13/PN/2024.

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

1) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

2) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie dotyczące zmiany wielkości opakowań, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji Formularza cenowego ono dotyczy. W przypadku wyrażenia zgody przez Zamawiającego na zmianę wielkości opakowań we wskazanej pozycji należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji Formularza cenowego ono dotyczy.

4) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji Formularza cenowego ono dotyczy.

5) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji Formularza cenowego ono dotyczy.

6) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie dotyczące zmiany wielkości opakowań, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji Formularza cenowego ono dotyczy. W przypadku wyrażenia zgody przez Zamawiającego na zmianę wielkości opakowań we wskazanej pozycji należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

7) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

8) Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

9) Dotyczy Zadania nr 12

W zadaniu nr 12 - Zieleń indocyjaninowa - podana postać to fiołka 25mg natomiast ilość podano w opakowaniach (20 op.). W związku z tym bardzo prosimy o sprecyzowanie czy ilość 20 opakowań dotyczy opakowań zawierających po 5 fiołek, każda po 25mg zieleni indocyjaninowej (łącznie 100 fiołek), czy 20 fiołek (tj. 4 opakowania po 5 fiołek).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga wyceny 20 opakowań zawierających po 5 fiołek, każda po 25 mg zieleni indocyjaninowej (łącznie 100 fiołek).

10) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 82

1. Czy Zamawiający w pozycji 82 zadanie 7 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), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

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

3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 82 z zadania 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock. Zamawiający nie dopuszcza produktu pakowanego po 20 szt. w kartonie. Zamawiający nie ma możliwości wydzielenia pozycji 82 z zadania 7 i stworzenia osobnego pakietu dla tej pozycji ze względów technicznych.

11) Dotyczy Zadania nr 11

Czy w pakiecie 11 Zamawiający dopuści preparat Phenylephryny o ilości substancji czynnej w ampulce 0,1mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji x 1 ampulka 5ml RTU, w opakowaniach po 10 ampulek, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 11 preparatu Phenylephryny o ilości substancji czynnej w ampułce 0,1mg/ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji x 1 ampułka 5ml RTU, w opakowaniach po 10 ampułek.

12) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z dopuszczenia Ministra Zdrowia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

13) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 106

Czy w Zadanie nr 3 poz. 106 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps., konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kapsulek. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ *Lactobacillus rhamnosus* R0011 i *Lactobacillus helveticus* R0052 w opakowaniu 60 kaps.

14) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 106

Czy w Zadanie nr 3 poz. 106 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps., konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsulek. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ *Lactobacillus rhamnosus* R0011 i *Lactobacillus helveticus* R0052 w opakowaniu 60 kaps.

15) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie dotyczące zmiany wielkości opakowań, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji z Formularza cenowego ono dotyczy. W przypadku wyrażenia zgody przez Zamawiającego na zmianę wielkości opakowań we wskazanej pozycji należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

16) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie dotyczące zmiany wielkości opakowań, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji z Formularza cenowego ono dotyczy.

17) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn . $1\text{ml}=1\text{g}$; $1\text{g}=1\text{ml}$ w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie dotyczące zmiany wielkości opakowań, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania i pozycji z Formularza cenowego ono dotyczy.

18) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań prepartów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawkę” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań prepartów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach) z przeliczeniem ilości opakowań w oparciu o „dawkę” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

19) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza do wyceny leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniącego się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania.

20) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści zmianę:

tabletki/ kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/ kapsułki/ tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zmianę tabletki/ kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/ kapsułki/ tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

21) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:

tabletki dojelitowe/ kapsułki dojelitowe/ tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zmianę w zakresie tabletki dojelitowe/ kapsułki dojelitowe/ tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie.

22) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie.

23) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci iniekcyjne leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- 1) ampułki na fiolki i na odwrót;
- 2) fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i na odwrót;
- 3) ampułki na pojemniki i na odwrót?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę w przedmiocie zamówienia leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- 1) ampułki na fiolki i na odwrót;
- 2) fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i na odwrót;
- 3) ampułki na pojemniki i na odwrót?

24) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić.

25) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozch, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka , fiolka, amp. itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza odpowiednie przeliczenie i podanie cen za opakowanie handlowe w pozch, gdzie jednostką miary są sztuki, butelka, fiolka, amp. itp.

26) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne.

27) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku w pozch, gdzie jednostką miary jest mg, but, fiol, szt itd.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku w pozycjach, gdzie jednostką miary jest mg, but, fiol, szt. itd.

28) Dotyczy Zadania nr 3 poz. 5, 14, 41, 42, 44, 45, 65, 101, 111, 184, Zadania nr 4 poz. 14, 26, 27, Zadania nr 5 poz. 29, 48, 52, Zadania nr 6 poz. 5, 6, 9, 10 oraz Zadania nr 7 poz. 3, 4, 10, 12, 25, 26, 27, 39, 145, 146, 171, 172

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci tabletki powlekanej we wskazanych wyżej pozycjach.

29) Dotyczy Zadania nr 3 poz. 132, 133, 134, 175, 176, Zadania nr 6 poz. 42, 43, 44, 45 oraz Zadania nr 7 poz. 62, 152, 153

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci tabletką we wskazanych wyżej pozycjach.

30) Dotyczy Zadania nr 3 poz: 28, 78, 92 oraz Zadania nr 4 poz: 4, 15

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci kapsułką w Zadaniu nr 3 poz. 92, Zamawiający nie dopuszcza preparatu o postaci kapsułką w Zadaniu nr 3 poz: 28, 78 oraz w Zadaniu nr 4 poz: 4, 15.

31) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 120

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci kapsułką o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci kapsułką o zmodyfikowanym uwalnianiu.

32) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 203

Czy Zamawiający dopuści granulat do sporządzania roztworu doustnego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza granulat do sporządzania roztworu doustnego.

33) Dotyczy Zadania nr 4 poz. 28, 29, 30

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletką powlekaną o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci tabletką powlekaną o zmodyfikowanym uwalnianiu.

34) Dotyczy Zadania nr 5 poz: 21, 22, 23

Czy Zamawiający dopuści granulat do sporządzania zawiesiny doustnej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza granulat do sporządzania zawiesiny doustnej.

35) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 7 oraz Zadania nr 7, poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci tabletką dojelitową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci tabletką dojelitową.

36) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 50

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci fiolką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparaty o postaci fiolka.

37) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 23, 24

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci tabletki podjęzykowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparaty o postaci tabletki podjęzykowej.

38) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 93

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci ampułka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparaty o postaci ampułka.

39) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 97

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci worek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparaty o postaci worek.

40) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 134, 135

Czy Zamawiający dopuści preparaty o postaci kapsułka dojelitowa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparaty o postaci kapsułka dojelitowa.

41) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci roztwór doustny?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o postaci roztwór doustny.

42) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Flumucil Muko, 200mg/1g, gran.d/sp.r.doust,20 sasz?

Preparat o dawce 200mg/5g jest niedostępny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Flumucil Muko, 200mg/1g, gran.d/sp.r.doust,20 sasz.

43) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści Depakine, 288,2 mg/5 ml, syrop, 150 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Depakine, 288,2 mg/5 ml, syrop, 150 ml.

44) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 115,6 mg jonów wapnia/5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza preparat o dawce 115,6 mg jonów wapnia/5 ml.

45) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści D-Vitum Witamina D dla niemowląt, krople, 6 ml?
W przypadku braku zgody prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza D-Vitum Witamina D dla niemowląt, krople, 6 ml.

46) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 65

Czy Zamawiający miał na myśli: ezetimibum + rosuvastatin? W formularzu etetimibum – brak takiej substancji

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający miał na myśli ezetimibum + rosuvastatin.

47) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 86

Czy Zamawiający dopuści Tasectan, 250 mg, prosz., 20 sasz. W ilości 3 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Tasectan, 250 mg, prosz., 20 sasz. Należy wycenić 60 opakowań.

48) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 102, 103

Czy Zamawiający miał na myśli: lacidipinum? W formularzu lacidipinum – brak takiej substancji

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający miał na myśli lacidipinum.

49) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 23 pojemność fiołki 20 ml (preparat w wymaganej dawce 10 mg/ml występuje tylko w postaci fiołka a 20 ml)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w pozycji 23 pojemność fiołki 20 ml.

50) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 24 pojemność fiołki 10 ml (preparat w wymaganej dawce 50 mg/ml występuje tylko w postaci fiołka a 10 ml)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza w pozycji 24 pojemność fiołki 10 ml.

51) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 32

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 20mg/2ml (brak na rynku dawki 20 mg/ml)

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 20mg/2ml.

52) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji.

53) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści Prazone-S 2g,1000mg+1000mg,pr.d/sp.r.d/wst,1fiol?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Prazone-S 2g,1000mg+1000mg,pr.d/sp.r.d/wst,1fiol.

54) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 54

Czy Zamawiający dopuści Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 150 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 150 opakowań.

55) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 57

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Propofolum w postaci emulsji do wstrzykiwań zawierającej EDTA 1 amp-strzyk. 50 ml - na rynku aktualnie występuje tylko w dawce 10 mg/ml

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga leku w dawce 20 mg/ml. Zamawiający dopuszcza wycenę leku z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

56) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 57

Czy Zamawiający dopuści Diprivan, 10 mg/ml; 20 ml, emuls.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku Diprivan, 10 mg/ml; 20 ml, emuls.do wstrz., 5 amp. Zamawiający wymaga leku w postaci amp.- strzyk. o pojemności 50 ml i dawce 20 mg/ml.

57) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 56

Czy Zamawiający dopuści Milgamma N,(50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml;2ml,inj.,5amp w ilości 140 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Milgamma N,(50 mg+50 mg+0,5 mg)/ml;2ml,inj.,5amp w ilości 140 opakowań po przeliczeniu.

58) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści Oxycort A, maść do oczu, 3 g?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Oxycort A, maść do oczu, 3 g.

59) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań.

60) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 41

Czy Zamawiający miał na myśli eplerenon? W formularzu eprelenonum – brak takiej substancji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający miał na myśli eplerenon.

61) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 50

Czy Zamawiający dopuści Glux, 30 % wodny roztw. glukozy, ster, 0,7ml, 100fiol?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Glux, 30 % wodny roztw. glukozy, ster, 0,7ml, 100fiol.

62) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 51

Czy Zamawiający dopuści Melilax Pediatric, mikrowlewka doodbyt.,6 wlew.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Melilax Pediatric, mikrowlewka doodbyt.,6 wlew.

63) Dotyczy Zadania nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Bramitob,300 mg/4 ml, roztw.do nebul.,56 poj?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Bramitob,300 mg/4 ml, roztw.do nebul.,56 poj.

64) Dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Milrinone Zentiva,1 mg/ml; 10ml,konc.d/sp.roztw.d/inf.,10amp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Milrinone Zentiva,1 mg/ml; 10ml,konc.d/sp.roztw.d/inf.,10amp.

65) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 128

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 pozycji 128 wycenę 106 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 3 pozycji 128 wyceny 106 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek.

66) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 40

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie ma możliwości na wydzielenie poz. 40 do odrębnego pakietu z przyczyn technicznych.

67) Dotyczy Zadania nr 8, poz. 6

Czy Zamawiający w pak 8 poz 6 wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w pak 8 poz. 6 nie wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP.

68) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *50 sztuk w opakowaniu w ilości 40 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *50 sztuk w opakowaniu w ilości 40 opakowań po przeliczeniu.

69) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 51

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *5 sztuk w opakowaniu w ilości 20 opakowań? (w formularzu nie podano wymaganej ilości w opakowaniu).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *5 sztuk w opakowaniu. Wycenić należy 100 opakowań.

70) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 79

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *50 sztuk w opakowaniu w ilości 1 opakowania po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku *50 sztuk w opakowaniu w ilości 1 opakowania po przeliczeniu.

71) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 113

Czy Zamawiający dopuści syrop w opakowaniu 150 ml w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza syrop w opakowaniu 150 ml w ilości zgodnej z SWZ.

72) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 106

Czy Zamawiający dopuści Trilac, kaps.twarde, 20 szt w ilości 600 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku Trilac, kaps.twarde, 20 szt w ilości 600 opakowań po przeliczeniu.

73) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 117

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *28 sztuk w opakowaniu? Ile opakowań wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *28 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 43 opakowania.

74) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 126

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *42 sztuk w opakowaniu? Ile opakowań wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *42 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 15 opakowań.

75) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 163

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *56 sztuk w opakowaniu w ilości 5 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *56 sztuk w opakowaniu w ilości 5 opakowań po przeliczeniu.

76) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 164

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *56 sztuk w opakowaniu w ilości 5 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *56 sztuk w opakowaniu w ilości 5 opakowań po przeliczeniu.

77) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 170

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *60 sztuk w opakowaniu? Ile opakowań wycenić?

Opakowanie *20 sztuk jest niedostępne

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *60 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 7 opakowań.

78) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 171

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu? Ile opakowań wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 14 opakowań.

79) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 178

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 150 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 150 opakowań po przeliczeniu.

80) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 198

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 120 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 120 opakowań po przeliczeniu.

81) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 199

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 120 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu. Należy wycenić 300 opakowań.

82) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści roztwór do wstrzykiwań i infuzji *5 sztuk w opakowaniu w ilości 3000 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza roztworu do wstrzykiwań i infuzji *5 sztuk w opakowaniu w ilości 3000 opakowań po przeliczeniu.

83) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *5 sztuk w opakowaniu w ilości 60 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *5 sztuk w opakowaniu w ilości 60 opakowań po przeliczeniu.

84) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *1 sztuka w opakowaniu w ilości 500 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku *1 sztuk w opakowaniu w ilości 500 opakowań po przeliczeniu.

85) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu.

86) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu.

87) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 40 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku *30 sztuk w opakowaniu w ilości 40 opakowań po przeliczeniu.

88) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 51

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *90 sztuk w opakowaniu w ilości 50 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *90 sztuk w opakowaniu w ilości 50 opakowań po przeliczeniu.

89) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 76

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *1 sztuka w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *1 sztuka w opakowaniu w ilości 100 opakowań po przeliczeniu.

90) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 92

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *28 sztuk w opakowaniu w ilości 200 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *28 sztuk w opakowaniu w ilości 200 opakowań po przeliczeniu.

91) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 136

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku *20 sztuk w opakowaniu w ilości 126 opakowań po przeliczeniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wycenę leku *20 sztuk w opakowaniu w ilości 126 opakowań po przeliczeniu.

92) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 4

W związku z niedostępnością na rynku preparatu o tej dawce prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu w związku z niedostępnością na rynku preparatu o tej dawce.

93) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 79

W związku z niedostępnością na rynku preparatu prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu w związku z niedostępnością na rynku preparatu.

94) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 121

W związku z niedostępnością na rynku preparatu prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu w związku z niedostępnością preparatu na rynku. Należy wycenić 60 opakowań a 15 tabl.

95) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 1

Z uwagi na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu z uwagi na zakończoną produkcję.

96) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 18

Z uwagi na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu z uwagi na zakończoną produkcję.

97) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 52

Z uwagi na niedostępność prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu z uwagi na niedostępność.

98) Dotyczy Zadania nr 6, poz. 47, 48

Z uwagi na czasowe wstrzymanie w obrocie prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Pozycje należy wycenić podając ostatnią cenę sprzedaży.

99) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 33

W związku z brakiem na rynku prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu w związku z jej brakiem na rynku.

100) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 40, 41

Z uwagi na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu, z uwagi na zakończoną produkcję.

101) Dotyczy §3 ust. 8 wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że przez zwrot: „rozładunek ze środka transportu i złożenie we wskazanym przez Zamawiającego miejscu”, Zamawiający rozumie dostarczenie towaru do apteki szpitalnej bez obowiązku rozpakowania i rozłożenia na półkach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający przez stwierdzenie „rozładunek ze środka transportu i złożenie we wskazanym przez Zamawiającego miejscu” ma na myśli dostarczenie towaru do miejsca wskazanego w projekcie umowy oraz SWZ, tj. do Apteki Szpitalnej, a nie rozpakowanie i rozłożenie przedmiotu zamówienia na półkach.

102) Dotyczy §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 wzoru umowy

Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów.

Aktualna treść §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 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.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej

przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

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

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści §4 ust. 4 oraz §9 ust. 20 wzoru umowy.

103) Dotyczy §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust. 12 pkt 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w zakresie przewidzianym w ustawie Pzp oraz w projekcie umowy.

104) Dotyczy §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy

Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiły w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów §3 ust. 6 niniejszej umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni oraz 1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy.

105) Dotyczy §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy

Prosimy o zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji, w taki sposób, aby wynosiły 0,5% wartości brutto reklamowanej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni oraz 1% wartości brutto reklamowanej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymiaru kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy.

106) Dotyczy §9 ust. 5, ust. 6 oraz ust. 15 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie §9 ust. 5, ust. 6 oraz ust. 15. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605 ze zm.).

Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie §9 ust. 5, ust. 6 oraz 15 wzoru umowy.

107) Dotyczy §9 ust. 9 wzoru umowy

Prosimy o dodanie następujących słów: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego wyrażenia do zapisów §9 ust. 9 wzoru umowy.

108) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 32

Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 poz. 32 dopuści opakowanie x 10 amp.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opakowanie x 10 amp. Należy wycenić 30 opakowań.