



Znak: AE/ZP-27-118/24

Tarnów, 2025-01-16

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej progi unijne (powyżej 221.000 EURO) na dostawy leków i gazów medycznych.

W związku z zapytaniami Wykonawców o następującej treści:

- 1. Dotyczy pkt 23.25 lit. b) wzoru umowy** – Prosimy o rezygnację z kary umownej zastrzeżonej na wypadek dokonania dostawy niezgodnej pod względem ilości, jakości i asortymentu, gdyż Zamawiający w pkt 23.25 lit. c) zastrzegł już karę za nieusunięcie wad towaru w wyznaczonym terminie.
- 2. Dotyczy pkt 23.26 wzoru umowy** – Prosimy o usunięcie zapisów pkt 23.26 nakładającego na Wykonawcę dodatkową karę umowną w wysokości 300,00 zł naliczaną za każdy przypadek dokonania zakupu interwencyjnego spowodowanego niedostarczeniem towaru w terminie. Zamawiający zastrzegł w umowie inne środki dyscyplinujące oraz kompensacyjne, możliwe do wykorzystania w okolicznościach opóźnienia dostawy bądź jej braku. Wśród nich wymienić należy zastrzeżoną w pkt 23.25 lit. a) możliwość naliczenia kary umownej za opóźnienia w dostawie czy możliwość rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewywiązania się z terminu dostawy oraz zastrzeżoną w pkt 23.16 konieczność pokrycia przez Wykonawcę ewentualnej różnicy w cenie pomiędzy asortymentem oferowanym, a tym zakupionym w trybie interwencyjnym. Uważamy dodanie, do i tak już obszernego katalogu, kolejnego rodzaju kary za rażąco wygórowane oraz przekraczające granice motywacji Wykonawcy do realizacji zamówienia, a zatem mogące stanowić przyczynek dla Zamawiającego do wzbogacenia się.
- 3. Dotyczy pkt 23.27 wzoru umowy** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w pkt 23.27 za wypowiedzenie, rozwiązanie lub odstąpienie od umowy do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?
- 4. Dotyczy pkt 23.32 wzoru umowy** - Prosimy o modyfikację pkt 23.32 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 np. +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść pkt 23.32 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) 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.

Dodatkowo, prosimy o usunięcie z treści 23.32 słów: „... Takie zmiany wymagają aneksowania umowy” oraz stosowanie do zmian reguły wskazanej przez Zamawiającego w §23.55 („Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy wymagają formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony, pod rygorem nieważności”). Nadmieniamy, że niedopuszczalna jest próba całkowitego obejścia przez



Zamawiającego wszelkich ustawowych zasad dotyczących zmiany treści udzielonego zamówienia publicznego. Nie dość, że Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonywania dowolnych modyfikacji zakresu udzielonego zamówienia, bez poszanowania zasad wynikających z art. 433 pkt 4 oraz 441 ust. 1 i ust. 2 PZP, o których mowa powyżej, nie opisując w sposób jasny, precyzyjny i jednoznaczny tych zmian, nie określając ich zakresu ani warunków ich wprowadzenia, to dodatkowo, zastrzega sobie uprawnienie do jednostronnego podejmowania decyzji w tym zakresie. Tym bardziej, że zgodnie z literalnym brzmieniem art. 455 ust. 1 PZP, aby w ogóle mówić o jakiegokolwiek możliwości dokonywania zmiany umowy niewymagającej przeprowadzenia nowego postępowania, bezwzględnie muszą zostać spełnione wszystkie przesłanki związane z konkretnym i rzetelnym opisem ich warunków – czego Zamawiający się nie podjął. Dodatkowo, Zamawiający nie tylko zastrzegł sobie możliwość dokonywania w umowie zmian, które z uwagi na popełnione uchybienia nie mają prawa się ostać, to jeszcze stara się uniknąć obowiązku zachowania dla tych zmian odpowiedniej formy, która zgodnie z art. 77 §1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1740 z późn. zm.) w zw. z art. 8 ust. 1 PZP, powinna być identyczna z formą w jakiej zawierana była zmieniana umowa.

W związku z powyższym prosimy o dopisanie do treści 23.32 zwrotu :”... Wszelkie zmiany i uzupełnienia do niniejszej umowy wymagają formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony, pod rygorem nieważności”.

5. **Dotyczy pkt 23.42 lit. c), i), j) wzoru umowy** - Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
6. **Dotyczy pkt 23.44-49 wzoru umowy** - Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia pkt 23.44-49 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.
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?
9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
10. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?
11. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
12. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.
13. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
14. 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 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)?
15. **Dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 1, 18, 24, 25** - Prosimy o wydzielenie do oddzielnego zadania. Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów.
16. Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej



formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Uzasadnienie (Interpretacja UZP):

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

17. W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: Wartość zamówienia dla poszczególnych części

18. **Dotyczy pkt 23.26 wzoru umowy** - Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

(...) Jeżeli kara umowna nie pokryje poniesionej szkody, Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach określonych w kodeksie cywilnym, jednak maksymalnie do wysokości całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy.

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

19. **Dotyczy pkt 23 SWZ projekt umowy (Kary umowne)** - Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie projektu umowy odnośnie Kar Umownych o dodatkowy zapis w brzmieniu: „Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.”

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

20. **Dotyczy pkt 23 SWZ projekt umowy (Kary umowne)** - Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie projektu umowy odnośnie Kar Umownych o dodatkowy zapis w brzmieniu: „W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”



- 21. Dotyczy Pakietu Nr 3** - Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, oferowany konkretny typ/model zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu ma być dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych, ?
- 22. Dotyczy Pakietu Nr 3** - Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyrażne spowolnienie przepływu gazu.
- 23. Dotyczy Pakietu Nr 3** - Czy Zamawiający może potwierdzić z pełną stanowczością, iż w trakcie realizacji umowy i wynikającego z niej użytkowania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, nie będzie wykorzystywał w/w mieszaniny do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego, w zależności od zaistniałych potrzeb, tj. w sposób ciągły przez okres co najmniej 6 godzin bez kontrolowania morfologii krwi.
- 24. Dotyczy Pakietu Nr 3** - Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia i wskazanie czy wymóg aby „przedmiotem oferty było urządzenie, które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części”, dotyczy wszystkich sytuacji przewidzianych przez producenta w instrukcji obsługi?
- 25. Dotyczy Pakietu Nr 2** - Czy Zamawiający opisując „Tlen medyczny w butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym z przepływomierzem”, miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?
- 26. Dotyczy Pakietu Nr 2** - Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg?, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego?
- 27. Dotyczy Pakietu Nr 2** - Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 5l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 8kg?, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego?
- 28. Dotyczy Pakietu Nr 2** - Czy w celu zapewnienia pełnej funkcjonalności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby tlen medyczny w butlach aluminiowych, z zaworem zintegrowanym był zaprojektowany i wykonany do pracy z rezonansem magnetycznym – możliwość wykonanie rezonansu w obecności butli aluminiowej (według normy ASTM 2503-05) i będzie zgodne z systemami obrazowania rezonansem magnetycznym (MRI) o indukcji magnetycznej do 3,0 tesli
- 29. Dotyczy pkt. 23 -projekt umowy (faktura)** - Wnosimy o dopuszczenia możliwości dostarczania faktury w formie PDF na adres elektroniczny wskazany przez Zamawiającego w treści umowy (w nawiązaniu do art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług).



Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:

Ad 1

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23.25 SWZ.

Ad 2

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23.26 SWZ.

Ad 3

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23.27 SWZ.

Ad 4

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23.32 SWZ.

Ad 5

Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, dla których występuje przerwa w produkcji, okresowy brak dostępności w sprzedaży lub zakończenie produkcji, pod warunkiem, że brak lub zakończenie produkcji, wstrzymanie bądź wycofanie dotyczy każdego leku spełniającego wymagania Zamawiającego, w tym również leku równoważnego. Jednocześnie Zamawiający wymaga wyceny pozycji, dla których umieszczona jest adnotacja pod pakietem, a w przypadku wznowienia produkcji leku wycenionego lub równoważnego, Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu wycenionego leku lub równoważnego w cenie podanej w ofercie.

Ad 6

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach w pkt. 23.44 – 23.49 SWZ.

Ad 7

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia:

- tabletek zamiast kapsułek i odwrotnie,

- tabletek zamiast drażetek i odwrotnie.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych i wycenę zamiast tabletek – tabletek powlekanych i odwrotnie pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ odnośnie składu chemicznego i dawki. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Ad 8

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie, tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia ampułek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Zamawiający odpowie na pytanie Wykonawcy dotyczące konkretnej pozycji w przypadku zamiennego wycenienia fiolek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Ad 9

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SWZ.

Ad 10

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SWZ.

Ad 11

W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji, brak harmonizacji lub czasowy braku) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w Formularzu Cenowym pod pakietem lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie. Jeżeli dostępny na rynku jest tylko suplement diety lub



dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego to dopuszczony będzie wyłącznie za zgodą zamawiającego, po wcześniejszym zapytaniu.

W szczególnych przypadkach (np. wycofania, wstrzymania produkcji, wydania stosownej decyzji urzędowej itp.) Wykonawca musi po uzyskaniu zgody Zamawiającego, dostarczyć zamawiany asortyment występujący pod inną nazwą handlową (odpowiednik) w cenie jednostkowej nie wyższej od ceny zawartej w Formularzu Cenowym i spełniający wszystkie wymagania „zamienianego” produktu”.

Ad 12

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe dopuszczenie MZ w sytuacjach, jeśli tylko takie produkty są dostępne, pod warunkiem spełnienia wymagań SWZ. Z każdą dostawą Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć stosowny dokument zezwolenia wydany przez MZ.

Ad 13

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SWZ.

Ad 14

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SWZ. W przypadku, gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagana w SWZ, Zamawiający odpowie na konkretne pytanie Wykonawcy. Zamawiający wymaga zadania pytania do odpowiedniej pozycji, jeśli Wykonawca zamierza zaoferować inną wielkość opakowania niż podaną w SWZ.

Ad 15

Zamawiający nie wyraża zgodny na wydzielenie z Pakietu Nr 5 pozycji 1, 18, 24, 25 do osobnego pakietu.

Ad 16

Zamawiający informuje, że dopuszcza również możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione.

Ad 17

Zamawiający informuje, iż zgodnie z art.222 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. poz.1320), najpóźniej przed otwarciem ofert udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w dniu 16.01.2025r. przekazał Wykonawcy na jego wniosek protokół postępowania w zakresie określonym we wniosku.

Ad 18

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w punkcie 23.26 SWZ.

Ad 19-20

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Ad 21

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 22

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 23

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 zamierza stosować zaoferowany produkt leczniczy odpowiadający opisowi zawartemu w SWZ zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Ad 24

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 25

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 26

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.



Ad 27

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 28

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 nie stawia dodatkowych wymagań ponad zawarte w treści SWZ.

Ad 29

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie faktury w formie PDF na adres mailowy:
ksiegowosc@ssz.tar.pl.

Otrzymują:
Platforma Zamawiającego
a/a


Zastępca Dyrektora
mgr Danuta Nosek