WCPiT /EA/381-29/2025 Poznań, 2025-05-12

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków ogólnych, przeciwgruźliczych, leków odurzających, psychotropowych, leków z importu docelowego, artykułów materiałowych, immunoglobulin, wyciągów jadów owadów błonkoskrzydłych.**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. - Prawo zamówień publicznych, Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz na podstawie art. 137 ust.1-2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmienia treść SWZ.

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w **pakiecie nr 3 poz.87** dotyczącą błędnie wpisanej dawki,

winno być:

**Dutasteryd 0,5mg**

PYTANIE ZESTAW nr 1:

1. Dotyczy: pakiet nr 3 poz. 223

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

**Chroni to przed osiąganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem […].

**Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 2:

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

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

Odpowiedź:**Zamawiający wskazuje, że:**

 leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).

5. 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?

Odpowiedź: **Zamawiający wskazuje, że:**

 leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).

6. 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.

Odpowiedź: Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest zaoferować i wycenić każdą pozycję.

7. Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest zaoferować i wycenić każdą pozycję

PYTANIE ZESTAW nr 3:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1: 1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

 1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień,

2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 0,5% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień,

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 4:

Pakiet 28 poz. 4 Informujemy, iż opisany preparat typu Tuxy został wycofany z produkcji, zwracamy się z prośba o modyfikacje formularza

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapisy SWZ w zakresie pakietu 28 poz.4 i publikuje zmodyfikowany załącznik nr 2 opz, formularz cenowy pod nazwą: „12.05.2025 Zalacznik nr 2 opz, formularz cenowy”.

PYTANIE ZESTAW nr 5:

1. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

2. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 26. Dimethicone 50mg Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

3. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15 i 21 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów będących suplementami diety ?

Odpowiedź: Pakiet nr 2 poz. 15 – Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów będących suplementami diety,

 Pakiet nr 2 poz. 21 - Nie, Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę preparatów będących suplementami diety, to leki z Codeine phosphate i Guaiacolsulfonate.

4. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2. Acidum thiocticum 600mg/50ml fiolka - czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol z przeliczeniem wymaganej ilości fiolek ale nie dawki.

**Zamawiający wskazuje również, że:** leki w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość leku była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku (z wyjątkiem pozycji, w których zaznaczono, aby nie zmieniać wielkości opakowania).

5. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 35. Budesonidum 160mcg + Formoterolum 4,5mcg/dawkę - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

6. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 36. Budesonidum 320mcg + Formoterolum 9mcg/dawkę - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

7. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 47,48 Carvedilol tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej – dotyczy pakietu nr 3 poz. 47,48 Carvedilol tabl.

8. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 188. Nadroparin calcium 5700j.m./0,6ml - Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

9. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 259 Spironolactone 100mg – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej – dotyczy

pakietu nr 3 poz. 259 Spironolactone 100mg

10. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 292. Tuberculin PPD RT 23 SSI 1,5ml - W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 6:

pakiet nr 8, pozycja nr 1):

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

Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostanmą przez nas dostarczone **bezpłatnie.** Ostrzeżenie ketonowe powyżej 240 mg/dl.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

1. Informujemy że  glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy  EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.   Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, ze po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we wszystkich postepowaniach, w  których umowa  nie zakończy się przed  01.07.17r  zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:
2. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
3. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
4. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 7:

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 30 dopuści zaoferowanie 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 30 dopuści zaoferowanie glukozy 75g.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w poz. 30 dopuści zaoferowanie 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w Pakiecie 2 w poz. 30 dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym.

3. Czy w Pakiecie 2 w poz. 40 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 x 109 CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: Lactobacillus acidophilus 43,75%, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus 12,5%, Bifidobacterium lactis 43,75%?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

4. Czy w Pakiecie 2 w poz. 41 Zamawiającu produkt LactoDr. krople o zawartości kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 (1 mld CFU/1 kroplę)? Zamawiający w opisie zamówienia wyspecyfikował suplement diety wytwarzany wyłącznie przez jednego konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

5. Czy w Pakiecie 2 w poz. 53 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

6. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w poz. 1 dopuści płyny kontrolne ważne 3 miesiące po otwarciu? Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023 r., personel Zamawiającego jest zobowiązany do częstszych kontroli działania glukometrów za pomocą płynów kontrolnych – kontrola każdego glukometru musi być przeprowadzana co najmniej raz dziennie. Pojedyncze opakowanie płynu kontrolnego wystarcza na około 80 pomiarów kontrolnych, co oznacza, że w przypadku stosowania go do kontroli chociażby jednego glukometru, płyn zostanie całkowicie zużyty przed upływem 3 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

 7. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w poz. 1 wymaga zaoferowanie pasków testowych do glukometru umożliwiającego ustawienie odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez personel medyczny

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

8. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w poz. 1 wymaga, aby zawarta w opakowaniu handlowym instrukcja obsługi zaoferowanych pasków testowych wskazywała graniczne stężenia substancji potencjalnie interferujących (takich jak paracetamol i bilirubina), które nie wpływają na wynik pomiaru? Jest to wymóg normy EN ISO 15197:2015 (wykaz substancji ujęty w załączniku A2 normy)

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

9. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w poz. 1 wymaga przedłożenia wraz z ofertą certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora lub reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji pasków do pomiaru glikemii? Certyfikat potwierdza prawidłowe przechowywanie i transport pasków testowych (odpowiednia temperatura i wilgotność), które zapewniają prawidłowe działanie systemu. Konkurencja, nie posiadająca tego certyfikatu, celem zmniejszenia kosztów przechowuje paski w nieodpowiednich warunkach (np. szopa lub nieogrzewany garaż)

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 8:

1. czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy zamówienia z godz. 11:00 do godziny 14:00 dla Pakietu nr 18, 26 i 27? Wyjaśniamy, iż korzystamy z usług firmy kurierskiej i zapewnienie terminu dostawy zwykłej do godziny 11:00 nie zawsze jest możliwe do zrealizowania. Natomiast dostawy gwarantowane przed godziną 11:00 są usługą dodatkowo płatną, co generuje dodatkowe koszty dla Wykonawcy i ostatecznie negatywnie wpływa na ostateczną wartość oferty. Nieznaczne wydłużenie godzin dostaw pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy zamówienia z godz. 11:00 do godziny 14:00 dla Pakietu nr 18, 26 i 27.

1. prosimy o modyfikację wzoru umowy § 2 ust 10 ppkt 2 poprzez wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji o brakach ilościowych i błędach rodzajowych do 3 dni roboczych. Informujemy, że dla produktów leczniczych nie ma możliwości przeprowadzenia rzetelnej procedury reklamacyjnej w zadanym, przez Zamawiającego terminie 1 dnia roboczego. Zgłoszenia reklamacyjne dotyczące transportu wymagają pozyskania wyjaśnień od firmy kurierskiej dostarczającej leki, dopiero wtedy (przy uwzględnieniu reklamacji) towar zostanie dostarczony.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

1. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu 26 pozycji 2 „Czynniki krzepnięcia” do nowo utworzonego pakietu bądź umożliwienie złożenia ofert częściowych na poszczególne pozycje w Pakiecie 26 z jednoczesnym wyrażeniem zgody na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF, tj. czynniki krzepnięcia: 500 jm czynnika IX, 375 - 708 jm czynnika II, 417 jm czynnika VII, 500 jm czynnika X, 333 jm białka C, bez białka S.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 9:

1. Do §1 ust.3 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §1 ust.3 wzoru umowy treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

1. Do §2 ust.1 wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie terminu dostaw do magazynu Apteki Zamawiającego w dniach od poniedziałku do piątku do godz.13:00.

 Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy zamówienia z godz. 11:00 do godziny 14:00 dla Pakietu nr 18, 26 i 27 – pozostałe zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmiany.

1. Do §2 ust.7 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z treści §2 ust.7 wzoru umowy fragmentu „Przedłużenie dokonywane jest na podstawie jednostronnego oświadczenia Zamawiającego.” oraz zapewnienie, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowało będzie po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Z aktualnego brzmienia wynika, że na skutek złożonego przez Zamawiającego oświadczenia nastąpi automatyczna zmiana terminu zakończenia umowy, z pominięciem wyrażonej w art. 431 ustawy PZP zasady współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń co do możliwości i zasad zmiany pierwotnych postanowień. Tymczasem, treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

1. Do §4 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

1. Do §4 ust.1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ i projektowanych postanowień umowy bez zmian.

***Zamawiający zmienia zapisy SWZ oraz publikuje zmodyfikowany załącznik nr 2 opz, formularz cenowy pod nazwą:* *„12.05.2025 Zalacznik nr 2 opz, formularz cenowy” oraz załącznik nr 5 projektowane postanowienia umowy pod nazwą:* *„12.05.2025 Zalacznik nr 5 projektowane postanowienia umowy.***

Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r.przedłuża terminy składania i otwarcia ofert do 19.05.2025 roku.

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Jednocześnie, zamawiający przedłuża termin związania z ofertą do 18.08.2025 roku.