



Nr sprawy: 14/PNE/SW/2023

Sosnowiec, 03.04.2023r.

**Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „Dostawa: leków, preparatów do żywienia pozajelitowego i dojelitowego, cytostatyków, leków do programów lekowych, środków opatrunków i sprzętu jednorazowego użytku”**

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5 im. Św. Barbary w Sosnowcu zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, prosimy o uwzględnienie w Załączniku nr 8 - Opisie Przedmiotu Zamówienia, wszelkich dopuszczeń Zamawiającego w danych częściach oraz pozycjach, poprzez wpisanie którego zestawu i pytania dopuszczenie dotyczy.

### ZESTAW 1

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzielił odpowiedzi na pytania, nie wyjaśnił treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

#### Pytanie 1

Zgodnie z art. 433 pkt. 4) Ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.) projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron.

Prosimy o procentowe określenie minimalnego zobowiązania Zamawiającego do realizacji umowy i wprowadzenie do projektu umowy postanowienia o następującej treści:

„Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania przedmiotu umowy co najmniej ... % w zakresie każdego zadania, przy czym Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu umowy”.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż we wzorze umowy znajduje się już stosowne postanowienie.

#### Pytanie 2

4. „Dot. pkt. .... SWZ. Informacja 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:**

**Zamawiający potwierdza zgodnie z rozdziałem X pkt. 3 SWZ** (Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust.2 ustawy Pzp).





### Pytanie 3

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:

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.**

### Pytanie 4

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

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, do pełnego opakowania w górę.**

### Pytanie 5

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

#### Odpowiedź:

**Tak**

### Pytanie 6

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

#### Odpowiedź:

**Tak**

### Pytanie 7

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

#### Odpowiedź:

**Tak, w zakresie 20 -25% wielkości opakowania.**

### Pytanie 8

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:

**Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę**

### Pytanie 9

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

#### Odpowiedź:

**Tak, przy zapewnieniu ciągłości dostaw w trakcie okresu obowiązywania umowy.**

## ZESTAW 2

### Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w części nr. 91 w poz. 1 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x1 mm ?

#### Odpowiedź:

**Tak**





## Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 91 w poz. 2 gąbki żelatynowej w rozm. 70mm x 50mm x 10 mm x 20 szt w ilości 110 opakowań ?

### Odpowiedź:

Tak

## ZESTAW 3

## Pytanie 1

W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażąco spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie. Tym samym w sposób rażąco naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności.

Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 22 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamy dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1. Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję
2. Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie
3. Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 2 i 3 w taki sposób, że wydzieli ją do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie? Produkty umieszczone w pakiecie 22 są o różnej funkcjonalności i przeznaczeniu – produkty nietożsame.

### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wydzielił pozycji z całego pakietu do oddzielnego pakietu, ponieważ jest to bardzo istotna zmiana w opisie przedmiotu zamówienia, która narusza przepisy Pzp. Zamawiający określił opis przedmiotu zamówienia ściśle według wymagań oddziału.**

## Pytanie 2

Zamawiający podał konkretny rozmiar skrzydełek ciężko określić o jaką funkcjonalność chodzi zamawiającemu zwracamy się z zapytaniem Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 dopuści igłę posiadającą nieprzezroczyste karbowane skrzydełka w rozmiarze 10x18mm? co nie ma negatywnego wpływu na terapię a umożliwi składanie ofert większej ilości wykonawcom lub prosimy o wskazanie funkcjonalności produktu jaki mają pełnić skrzydełka o rozmiarze podanym przez zamawiającego

### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza lecz nie wymaga.**

## Pytanie 3

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Opis produktu w pakiecie 22 prowadzi do uprzywilejowania jednego oferenta i wyeliminowania innych wykonawców i produktów. W przypadku odpowiedzi odmownej czy Zamawiający wskaże granice równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji?

### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż pakiet 22 zawiera 16 pozycji, opisy produktów nie prowadzą do uprzywilejowania żadnego wykonawcy.**





## ZESTAW 4

### Pytanie 1

#### Zapytania do części 38

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

#### Odpowiedź:

Tak

### Pytanie 2

#### Zapytania do części 38

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

#### Odpowiedź:

Tak

## ZESTAW 5

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w par. 3.6 wpisze 2-dniowy termin dostawy? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8, względnie dopisze, że reklamacja załatwiana będzie w terminach wskazanych w par. 7? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 7 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

### Pytanie 3

Czy w par. 5 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca strata. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż postanowienie §5 zawierają mechanizm korygowania faktur (zob.ust.11) , który zabezpiecza wykonawcę przed stratą, o której Państwo wspominają.





#### Pytanie 4

Czy w świetle treści par. 6.2 Zamawiający dopuszcza, aby jedynym dokumentem towarzyszącym dostawie była faktura VAT? Jest to jedyny dokument generowany przy wysyłce towaru u Wykonawcy.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.**

#### Pytanie 5

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż modyfikuje załącznik nr 7 do SWZ ( 5 dni przypadających w dni robocze)**

#### Pytanie 6

Czy podane w Części 72 ilości dotyczą sztuk czy opakowań handlowych? W przypadku, gdy wskazane ilości dotyczą opakowań handlowych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu x 6 amp., wraz z przeliczeniem ilości opakowań? W przypadku otrzymania niepełnych ilości należy zaokrąglić w górę czy do 2 miejsca po przecinku?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż wskazane ilości dotyczą opakowań handlowych.**

**Wyrażamy zgodę na opakowania x 6 amp. z przeliczeniem ilości zaokrąglenia w górę do pełnych opakowań**

### ZESTAW 6

#### Pytanie 1

Pakiet 22. Pozycja 13

Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego żelu o składzie: dwuskładnikowy: kombinacja poliheksanidu 0,1% oraz betainy 0,1%,

Wyrób sterylny. Klasyfikacja - wyrób medyczny Klasy III. Spełniający pozostałe wymagania SWZ.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

### ZESTAW 7

#### Pytanie 1

Bardzo proszę o doprecyzowanie terminu dostawy towaru minimalnego i maksymalnego?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż termin dostawy towaru to maksymalnie 48 godzin od daty otrzymania zamówienia.**

### ZESTAW 8

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1,8 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 30 tabl.

Pozycja 5 – proponujemy opakowanie 112 tabl. zamiast 28 tabl.

Pozycja 6,7,9,10,11,12 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl.





Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania.**

### ZESTAW 9

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w części nr 1 pozycja nr 12 – Szczepionka BCG do immunoterapii (dopęcherzowa) – wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wymaga.**

### ZESTAW 10

**Pytanie 1**

Czy w pakiecie 63 pozycja Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek pakowany po 4 ampulko-strzykawki? Jeśli tak to czy należy zaokrąglić ilość zaoferowanych opakowań w górę do pełnych opakowań czy zaoferować zgodnie z wyliczeniem matematycznym do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2**

Czy w pakiecie 63 w pozycji:

- 1 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 15 mg amp. strz. o poj. 0,4 ml x 4 sztuki

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 3**

Czy w pakiecie 63 w pozycji:

- 2 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 20 mg amp. strz. o poj. 0,533 ml x 4 sztuki

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4**

Czy w pakiecie 63 w pozycji:

-3 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek Tullex 25 mg amp. strz. o poj. 0,667 ml x 4 sztuki

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### ZESTAW 11

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż zgodnie z warunkami umowy do SWZ**





### Pytanie 2

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż modyfikuje załącznik nr 7 do SWZ ( 5 dni przypadających w dni robocze)**

### Pytanie 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości **0,5%** wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 umowy obliczonego od wartości niedostarczonej partii Towaru – za każdy rozpoczęty dzień zwłoki względem któregośkolwiek z terminów o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia umownego brutto obliczonego od wartości niedostarczonej partii Towaru**

2) w wysokości 10 % **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto określonego w § 5 ust. 3 umowy – w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego albo Wykonawcę od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

3) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 ustawy Pzp, w wysokości **0,5%** wynagrodzenia brutto podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 12

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 158 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 30% lub 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwwzkrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 13

### Pytanie 1

Produkty wyspecyfikowane przez Zamawiającego w części 2 pozycjach: 9, 10, 11 i 12 są dostępne w opakowaniach po 4 sztuki. W zawiązku z powyższym prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w w/w pozycjach produkty pakowane po 4 szt. w przeliczeniu na ilości określone w SWZ.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę.**

### Pytanie 2

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





produktów i dopuszczenie w części 2 dostawy diet z okres przydatności nie krótszy niż połowa ich terminu ważności licząc od dnia produkcji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza okres przydatności nie krótszy niż połowa terminu ważności licząc od dnia produkcji. – modyfikuje Załącznik nr 7 do SWZ.**

**Pytanie 3**

Prosimy o dopuszczenie w części 64 pozycji 3 adapter Enlock/Enfit do zestawów do podawania żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną pakowanego x 5 szt. w przeliczeniu na ilości określone w SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza.**

**ZESTAW 14**

**Pytanie 1**

Część 91

Czy Zamawiający dopuści gąbki pakowane a'10 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza.**

**Pytanie 2**

Wzór umowy

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie terminu dostawy po złożonym zamówieniu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż termin dostawy to maksymalnie 48 godzin od daty otrzymania zamówienia.**

**ZESTAW 15**

**Pytanie 1**

**Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo stosowania wymaga / dopuszcza by produkt wskazany w części nr 8 pozycja nr 5 nie zawierał siarczynów, innych środków konserwujących oraz lateksu, co potwierdzają zapisy w zatwierdzonej Charakterystyce Produktu Leczniczego?**

Uzasadnienie:

Niektóre substancje konserwujące, jak pirosiarczyn sodu oraz inne siarczyny mogą powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli<sup>1</sup>. Parabeny mogą powodować reakcje anafilaktyczne<sup>2</sup>.

Lateks może powodować reakcje anafilaktyczne<sup>3</sup>.

Zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących<sup>4</sup>. Dlatego włączenie tych substancji wymaga specjalnego uzasadnienia.

Produkt Noredrenaline Aguetant nie zawiera siarczynów, parabenów oraz w procesie produkcji nie jest używany lateks. Dlatego jest bezpieczniejszy od produktów zawierających te substancje.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 2**

**Czy zamawiający wymaga dostarczenia produktu w ramach w części nr 8 pozycja nr 5, który można przechowywać w temperaturze do 25°C?**

Uzasadnienie:

Przechowywanie w temperaturze do 25°C w porównaniu z koniecznością przechowywania w lodówce jest wygodniejsze, tańsze oraz produkt jest od razu gotowy do użytku (nie jest niezbędne ogrzanie przed podaniem). Nie ma także ryzyka błędu związanego z przechowywaniem, na co wskazuje wersja robocza europejskiej wytycznej „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors”<sup>5</sup>.

**Odpowiedź:**







**Zamawiający informuje, iż dopuszcza ale nie wymaga.**

### Pytanie 3

**Czy zamawiający wymaga/dopuszcza w zakresie części nr 8 pozycja nr 5 produkt będący roztworem do infuzji gotowym do użycia (zgodnie z Rezolucją Rady Europy<sup>1</sup> produkty takie mają pierwszeństwo stosowania nad produktami wymagającymi rozpuszczenia przed użyciem) o mocy 4 mg/50 ml x 10 fiolek (i przeliczenie zgodnie z SWZ)? W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem co przyczynia się do optymalizacji kosztów w związku z brakiem kosztów dodatkowych materiałów- niepotrzebny dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła oraz eliminuje koszty związane utylizacją dodatkowych materiałów. Oferowany produkt można przechowywać w temperaturze do 25°C, produkt posiada udokumentowaną jednorodność stężenia, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie. Produkt nie zawiera siarczynów i lateksu (pirosiarczyn sodu rzadko może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli i zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących<sup>1</sup>). Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.**

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wymaga oraz nie dopuszcza.**

### Pytanie 4

**Czy w związku z odpowiedzią zamawiającego na pytanie nr 3 dopuści on składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie części nr 8 pozycja 5 lub wydzieli je jako osobny pakiet, tak aby uczynić zakup objętych tym pakietem produktów konkurencyjnym a przez to bardziej opłacalnym? Wydzielenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala.**

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.**

## ZESTAW 16

### Pytanie 1

Dotyczy pakietu 150

„Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga produktu w dawce 500 j.m., w konsekwencji czego stwarza sytuację braku możliwości zaoferowania równoważnego produktu w opakowaniu 600 j.m. Z uwagi na fakt, że cena opakowania z 500 j.m. jest inna niż cena opakowania z 600 j.m. brak jest bezpośredniej możliwości porównania ofert na produkty w różnych opakowaniach. Z reguły w przypadku występowania na rynku zamiennych preparatów w opakowaniach różnej wielkości Zamawiający kierując się racjonalnością wydatkowania środków publicznych porównują oferty zestawiając cenę jednostek (j.m.). W związku z powyższym, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na preparat w opakowaniu zawierającym 600 j.m. jednocześnie dokonując modyfikacji SIWZ w zakresie porównania ceny j.m. a nie ceny pojedynczego opakowania?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

## ZESTAW 17

### Pytanie 1

Czy w Części 129 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego – leku a nie środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego.**





## ZESTAW 18

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44 poz. nr 2 oczekuje preparatu w postaci zbilansowanego roztworu dziewięciu pierwiastków śladowych przeznaczony do żywienia pozajelitowego dla osób dorosłych w postaci soli organicznych, posiadający na 1 ampułkę:

Skład molowy

( $\mu\text{mol}/10\text{ ml}$ )

Zn 153

Cu 4,7

Mn 1,0

F 50

I 1,0

Se 0,9

Mo 0,21

Cr 0,19

Fe 18

### Odpowiedź:

Tak.

## ZESTAW 19

### Pytanie 1

#### Część 19, pozycja 19,21

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

### Pytanie 2

#### Część 19, pozycja 19,21

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

### Pytanie 3

#### Część 71

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opatrunków oczny włókninowy z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej, jałowy, nieprzylepny, rozmiar 5,5 cm x 7,5cm?

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 4

#### Część 174 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie a'10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie 5

#### Część 175 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek zbudowany z siatki poliestrowej, karboksymetylocelulozy i przędzy impregnowanej jonami srebra z równomiernie rozproszoną sulfadiazyną srebra pokrytą powłoką z wazeliny?





**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

**ZESTAW 20**

**Pytanie 1**

**Część 37:** Czy Zamawiający potwierdza, że pieluchy wykonane w całości z materiałów oddychających to jest z laminatu w części centralnej i włókniny w obszarze bioder, spełniają wymagania Zamawiającego ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 2**

**Część 37:** Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie produktu w opakowaniu a30sztuk pieluch ? Cena zostanie podana za sztukę wyrobu.

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 3**

**Część 37:** Czy Zamawiający potwierdzi, że wymaga zaferowania pieluchomajtek w rozmiarze L o obwodzie 100-150 cm ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 4**

**Część 71:** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Opatrunek oczny sterylne a'1 szt. w opakowaniach zbiorczych a'100 z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 5**

**Pytania do projektu umowy:**

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawa odbywać się będzie w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 6**

**Pytania do projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgodzi się aby kara opisana w § 8 pkt. 1 podpunkt 1) była naliczana od wartości niezrealizowanej umowy brutto ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż zgodnie z zapisami umowy.**

**ZESTAW 21**

**Pytanie 1**

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:**

**TAK.**





### Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

#### Odpowiedź:

**TAK.**

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. **drażetek** zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast **drażetek** i odwrotnie. Kapsulek zamiast **drażetek** i odwrotnie., tabletek na kapsułki i odwrotnie?

#### Odpowiedź:

**TAK.**

### Pytanie 4

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)?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

### Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 1 poz.8. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 9

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 12. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 56 poz. 1,2,3 Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki produktu były refundowane.

#### Odpowiedź:

**TAK.**

### Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 107 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

#### Odpowiedź:



## **Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie 10**

Dotyczy pakietu nr 134 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 250 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:**

**Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie 11**

Do §3 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 1 umowy, aby Wykonawcy mogli skalkulować cenę oferty w zależności od sposobu realizacji umowy. Wskazujemy, że zupełnie inne koszty ponosi wykonawca zamówienia realizując je sukcesywnie, na każde wezwanie zamawiającego a inne koszty w przypadku dostawy jednorazowej. Zapis §3 ust. 1 umowy w dotychczasowym brzmieniu jest sprzeczny z wymogami zawartymi w art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2021 poz. 1129 ze zm.), który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Niewątpliwie sposób realizacji umowy tj. jednorazowa dostawa lub dostawy sukcesywnie w okresie 24 miesięcy, ma znaczący wpływ na sporządzenie oferty.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 12**

Do §3 ust. 6 wzoru umowy. Dlaczego uchybienie terminowi określone w harmonogramie dostaw Zamawiający będzie traktował jako opóźnienie realizacji całego zamówienia? Czy ewentualne kary za opóźnienie w dostawie będą w takiej sytuacji naliczane od wartości całego zamówienia? Wskazujemy, że faktyczne opóźnienie może dotyczyć tylko niewielkiej części złożonego zamówienia, a Wykonawca nie powinien zostać ukarany za tę część zamówienia, którą zrealizował w terminie.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż modyfikuje Załącznik nr 7 do SWZ.**

### **Pytanie 13**

Do §3 ust. 7 i §6 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający będzie potwierdzał odbiór dostarczonego przedmiotu zamówienia (umowy) na podstawie załączonej do dostawy faktury VAT, która zgodnie z obowiązującymi przepisami jest jednocześnie dokumentem potwierdzającym dostawę (protokołem zdawczo – odbiorczym)?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### **Pytanie 14**

Do §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy w przypadku dostaw sukcesywnych Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za opóźnienie dostaw w wysokości 1% wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia? Dotychczasowe brzmienie §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy jest niejednoznaczne i wskazuje, że kara może być naliczana od wartości całej zawartej umowy lub od wartości części zamówienia. Oba przypadki są jednak nieadekwatne do popełnionego przewinienia, ponieważ opóźnienie w dostawie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia, a przewidziana kara obejmuje całą wartość zamówienia przewidzianą w umowie.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż zgodnie z zapisami umowy.**

### **Pytanie 15**



Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynika z aktualnych, bezwzględnie obowiązujących norm prawnych.”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 16**

Do §8 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fragmentu §8 ust. 9 wzoru umowy o treści: „powierzyć wykonanie dostawy Towaru podmiotom trzecim na koszt i ryzyko wykonawcy (wykonanie zastępcze)” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciążą Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucri cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 17**

Do §12 ust. 3 pkt 8) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody, ponieważ zmiany umowy w takich okolicznościach zostały opisane precyzyjnie.**

**Pytanie 18**

Do §12 ust. 6 wzoru umowy: Adekwatnie do brzmienia art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021, poz. 1129 z późn. zm.) prosimy o zmianę terminu uprawniającego Wykonawcę do dokonania pierwszej i każdej kolejnej zmiany wynagrodzenia z 12 na 6 miesięcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**



## ZESTAW 22

### Pytanie 1

#### **ZAPISY SWZ**

Rozdział VII pkt. 2 ppkt 2) – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub inny dokument uprawniający do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski lub w przypadku wytwórcy zezwolenie na wytwarzanie leku wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, ponieważ oferowany przez nas asortyment to wyroby medyczne nie będące lekami i ustawa nie nakłada obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż modyfikuje SWZ.**

## ZESTAW 23

### Pytanie 1

pakiet 19, poz.1

czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 opakowanie zawierające 1 mb w stanie spoczynku?

#### **Odpowiedź:**

**TAK.**

### Pytanie 2

Pakiet 19, poz. 6-7

czy zamawiający dopuści kompresy z brzegami podwijanymi z dwóch stron?

#### **Odpowiedź:**

**TAK.**

### Pytanie 3

Pakiet 19, poz. 6-7

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

### Pytanie 4

Pakiet 19, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

### Pytanie 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowych skrzydełek dociskowych?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**





### Pytanie 6

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza lecz nie wymaga.**

### Pytanie 7

Pakiet 19, poz. 26

Czy zamawiający wymaga koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem ?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SWZ.**

### Pytanie 8

Pakiet 19, poz. 1,6-7,19,26

Czy zamawiający wydzieli poz.1,6-7,19,26 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

### Pytanie 9

Pakiet 19, poz. 19,

Czy zamawiający wydzieli poz.19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

## ZESTAW 24

### Pytanie 1

Czy w Części 20 pozycja 1 Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 11,5-12,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, przynajmniej 1300kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 1450-1550 ml, pakowanego x 4 z odpowiednim przeliczeniem?

#### Odpowiedź:

**TAK.**

### Pytanie 2

Czy w Części 20 pozycja 2, Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 7,5-8,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, przynajmniej 900 kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 950-1050 ml, pakowanego x 4 z odpowiednim przeliczeniem?

#### Odpowiedź:

**TAK.**







### Pytanie 3

Czy w Części 20, pozycja 3, Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 3,5-4,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, przynajmniej 450 kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 450-550 ml, pakowanego x 6, z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 4

Czy w Części 20, pozycja 4, Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 7,5-8,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany bez elektrolitów, przynajmniej 900 kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 950-1050 ml, pakowanego x 4, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 5

Czy w Części 20, pozycja 5, Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 10-11 g azotu, min 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, przynajmniej 630 kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 950-1050 ml, pakowanego x 4, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 6

Czy w Części 20, pozycja 6, Zamawiający oczekuje produktu: Worek do żywienia pozajelitowego 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający : aminokwasy z tauryną bez kwasu glutaminowego, 15,5-16,5 g azotu, 15% olej rybny, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, min 950 kcal/ energii niebiałkowej na worek pojemność 1450-1550 ml, pakowanego x 4, z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 7

Czy w Części 20, pozycja 7, Zamawiający oczekuje produktu: Trójkomorowy worek do wkłucia centralnego o poj. 1900-2000 zawierający min. 16 g azotu , energii niebiałkowej min. 1700 kcal. Zawierający mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybi 15% , olej sojowy, MCT,olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, pakowanego x 4, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 8

Czy w Części 20, pozycja 8, Zamawiający oczekuje produktu: Trójkomorowy worek do obwodowego i centralnego żywienia pozajelitowego o poj. 1400 ml zawierający 5,6 g azotu energii niebiałkowej 872 kcal. Zawierający mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybi 15% , olej sojowy, MCT,olej z oliwek, węglowodany i elektrolity, pakowanego x 4, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

TAK.

### Pytanie 9

Czy w Części 31, pozycja 4, Zamawiający oczekuje produktu: Kompletna pod względem odżywczym wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml) i bogatobiałkowa dieta, dostarczająca ok 300 kcal oraz ok 20 g białka w jednym





opakowaniu, o wysokiej zawartości EPA i DHA oraz obecności błonnika pokarmowego, nie zawierająca glutenu, syropu glukozowego oraz klinicznie wolna od laktozy, pakowanego x 1szt, w łącznej ilości 200 szt?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 10**

Czy w zadaniu 6 pozycja 2 Zamawiający dopuści produkt 10% Dekstran 40 000 pakowany \* 12 z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 11**

Czy w zadaniu 6 pozycja 3 Zamawiający dopuści produkt Geloplasma 3% pakowany \* 20 z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 12**

Czy w zadaniu 6 pozycja 6 Zamawiający dopuści produkt Voluven pakowany \* 10 z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 13**

Czy w zadaniu 34 pozycja 1 Zamawiający dopuści produkt Fluconazole pakowany \* 10 z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 14**

Czy w zadaniu 34 pozycja 3 Zamawiający dopuści ampułki Kalium chloratum 15% pakowane \* 20 z odpowiednim przeliczeniem ?

**Odpowiedź:**

**TAK.**

#### **Pytanie 15**

Czy w pakiecie 34 pozycja 3 Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe

eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta

eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:





przed przedostawianiem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną przed przedostawianiem się do produktu leczniczego okruszów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek – posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie [www.zyciewplynie.pl](http://www.zyciewplynie.pl).

**Odpowiedź:**

**TAK.**

**Pytanie 16**

**Dotyczy umowy § 2 ust. 6** 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?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż akceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu i modyfikuje Załącznik nr 7 do SWZ.**

**Pytanie 17**

**Dotyczy umowy § 7 ust. 2** - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż modyfikuje Załącznik nr 7 do SWZ ( 5 dni przypadających w dni robocze)**

**Pytanie 18**

**Dotyczy umowy § 8 ust. 1 pkt.2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 19**

**Dotyczy umowy § 8 ust. 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.**

**Pytanie 20**

**Dotyczy umowy § 3 ust. 6**

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy odbywać się będą od poniedziałku do piątku oraz Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wymaganym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.**



## ZESTAW 25

### Pytanie 1

Czy Zamawiający, w związku z przeprowadzoną, poprzedzającą wszczęcie w/w postępowania o zamówienie publiczne, **analizą potrzeb i wymagań** (vide art. 83 ust. 2 pkt 2 Pzp), polegającą m.in. na **rozeznaniu rynku potwierdza, że:**

a/ w zakresie **Pakietu/Części nr 1, w pozycji nr 16**, opis przedmiotów zamówienia wskazuje, że przedmiotem oferty w w/w zakresie może być tylko i wyłącznie produkt leczniczy firmy **PFIZER**, o nazwie handlowej **Solu-Medrol**? Na co wskazuje precyzyjny wymóg dot. wielkości rozpuszczalnika (16ml) oraz wymóg posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu.

b/ w zakresie **Pakietu/Części nr 1, w pozycji nr 17**, opis przedmiotów zamówienia wskazuje, że przedmiotem oferty w w/w zakresie może być tylko i wyłącznie produkt leczniczy firmy **PFIZER**, o nazwie handlowej **Solu-Medrol**? Na co wskazuje wymóg posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu.

c/ w zakresie **Pakietu/Części nr 1, w pozycji nr 18**, opis przedmiotów zamówienia wskazuje, że przedmiotem oferty w w/w zakresie może być tylko i wyłącznie produkt leczniczy firmy **PFIZER**, o nazwie handlowej **Solu-Medrol**? Na co wskazuje fakt posiadania tej dawki wyłącznie przez jedną firmę oraz wymóg posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu.

Powyższe wyklucza naszym zdaniem w w/w zakresie asortymentowym jakąkolwiek konkurencję w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne i stanowi nie tylko naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp, ale też dyscypliny finansów publicznych z art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz.U.2021.289 t.j. z dnia 2021.02.15).

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający jasno określił przedmiot zamówienia, nie wymienił konkretnego wykonawcy, ma prawo i obowiązek zabezpieczenia oddziałów szpitalnych w produkty lecznicze, umożliwiające prawidłowego wykonywania procedur medycznych. Jeżeli produkt oferowany przez Państwo będzie posiadał rejestrację w zakresie choroby oczu, zostanie dopuszczony.**

### Pytanie 2

Jeżeli jednak zdaniem Zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w **Pakiecie/Części nr 1**, w pozycjach nr 16, 17 i 18 mogą być także produkty innych znanych Zamawiającemu poprzez w/w obowiązkowe rozeznanie rynku (art. 83 ust. 2 pkt 2 Pzp) producentów, to proszę o wyjaśnienie-wskazanie, jakie (nazwa handlowa) oraz czyje (producent) inne niż produkowane przez firmę **PFIZER** produkty mogą zostać ważnie zaoferowane zdaniem Zamawiającego w **Pakiecie/Części nr 1, w pozycjach nr 16, 17 i 18** z ich przypisaniem do każdej z tych **pozycji**?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż wymaga substancji leczniczej o nazwie międzynarodowej Methylprednisolonum posiadającej rejestrację w chorobach oczu z uwagi na potrzebę realizacji świadczeń zgodnie z obowiązującą procedurą medyczną i prawną.**

### Pytanie 3

Jeżeli jednak, w związku z w/w „**analizą potrzeb i wymagań**” (rozeznaniem rynku) w zakresie **Pakietu/Części nr 1, w pozycjach nr 16, 17 i 18**, Zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie wskazuje jednak na to, że przedmiotem ważnej oferty może być tylko produkt leczniczy firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol, to czy Zamawiający **dopuszcza składanie** w tym wypadku ofert **równoważnych**<sup>1</sup>, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp, tj.:

a/ w zakresie **pozycji nr 16 (\*)** - pochodzący od innego producenta niż firma **PFIZER - Meprelon 1000 mg – podmiot odpowiedzialny Sun-Farm Sp. z o.o?**

b/ w zakresie **pozycji nr 17 (\*)** - pochodzący od innego producenta niż firma **PFIZER - Meprelon 250 mg - podmiot odpowiedzialny Sun-Farm Sp. z o.o?** i przeliczenie ilości dawki 500mg na dawkę 250mg?





c/ w zakresie **pozycji nr 18** zaofiarowanie metyloprednisolon – **Meprelon 32 mg** i przeliczenie ilości dawki 40mg na dawkę 32mg ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych na preparat Methylprednisolonum posiadający rejestrację w chorobach oczu z uwagi na potrzebę realizacji świadczeń medycznych zgodnych ze standardem.

**Pytanie 4**

Jeżeli odpowiedź Zamawiającego na pytanie nr 3/ jest negatywna i Zamawiający, pomimo że ważną ofertę w zakresie **Pakietu/Części nr 1, w pozycjach nr 16, 17 i 18**, mogą stanowić jedynie produkty firmy **PFIZER**, nie dopuszcza składania ofert **równoważnych, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp** w związku z **art. 99 ust. 4 Pzp**, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie takiej decyzji wraz z podaniem podstawy prawnej i faktycznej, co pozwoli nam ocenić szanse na złożenie ważnej oferty przetargowej oraz podjęcia dalszych, ewentualnych kroków w celu ochrony naszego interesu prawnego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Zamawiający opiera się na badaniach naukowych, głównie na CHPL.

**Pytanie 5**

W związku z wymogiem posiadania dla każdego z produktów opisanych w **pozycjach nr 16, 17 i 18, Pakietu/Części nr 1**, wymóg posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu, Zamawiający potwierdza, że w/w produkty będą stosowane tylko i wyłącznie (w 100%) u właśnie tego typu pacjentów? Czy też może jedynie tylko ich część będzie zastosowana u takich pacjentów, a u pozostałych nie będzie występowała choroba oczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający opiera się na badaniach naukowych, głównie na CHPL, leki będą stosowane na wszystkich oddziałach szpitalnych. Obecność kilku różnych produktów handlowych zawierających tą samą substancję czynną, a różną rejestrację powodują możliwość wystąpienia pomyłki co naraziłoby szpital na konsekwencję prawnofinansową.

**Pytanie 6**

Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 5/ potwierdza, że tylko część opisanych jako przedmiot zamówienia w **pozycjach nr 16, 17 i 18, Pakietu/Części nr 1** produktów będzie stosowana u pacjentów z chorobami oczu, to czy Zamawiający, a ściślej rzecz ujmując osoby odpowiedzialne za opis przedmiotu zamówienia, działając w zgodzie z zasadą uczciwej konkurencji i przestrzegając dyscyplinę finansów publicznych, wydziela z **Pakietu/Części nr 1, z pozycji nr 16, 17 i 18** te ilości produktu leczniczego, dla której wymóg posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu jest nieuzasadniony?

**Odpowiedź:**

Zamawiający opiera się na badaniach naukowych, głównie na CHPL.

**Pytanie 7**

Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający, w związku z eliminacją w **Pakiecie/Części nr 1, w pozycjach nr 16, 17 i 18**, poprzez opis przedmiotu zamówienia w zakresie parametrów opisanych rozpuszczalników i wymogu posiadania rejestracji w zakresie choroby oczu, z niniejszego postępowania przetargowego, innych dostępnych na rynku odpowiedników preparatu firmy **PFIZER - Solu-Medrol**, opiera się na **certyfikowanych badaniach naukowych**, czy jedynie **subiektywnych poglądach pracowników** Zamawiającego, takich jak lekarze lub farmaceuci, odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający opiera się na badaniach naukowych, głównie na CHPL.

**Pytanie 8**

Jeżeli opis przedmiotu zamówienia w zakresie **Pakiecie/Części nr 1, w pozycjach nr 16, 17 i 18**, opiera się na **subiektywnych poglądach** pracowników Zamawiającego, to proszę o przedstawienie pisemnego uzasadnienia





merytorycznego tych osób dyskwalifikującego inne, niż referencyjnie opisany w SWZ, w w/w zakresie produkt **Solu-Medrol** firmy **PFIZER** oraz wskazanie osób, które uczestniczyły w przygotowaniu tego fragmentu opisu przedmiotu zamówienia w w/w zakresie i zostały wpisane do **Protokołu ZP-PN w pozycji 5B**.

**Odpowiedź:**

Opis przedmiotu zamówienia konstruowany jest w oparciu o potrzeby wynikające ze specyfiki działalności szpitala oraz danych zawartych w CHPL. SWZ przygotowane są przez pracowników apteki w porozumieniu z członkiem Komitetu Terapeutycznego Szpitala.

**Pytanie 9**

Dlaczego osoby opisujące przedmiot zamówienia w pozostałym zakresie **Pakietu/Części nr 1**, z wyjątkiem **pozycji nr 16, 17 i 18**, nie wymagają i nie badają wskazań z CHPL innych, stanowiących przedmiot zamówienia produktów? Czy tylko w wypadku **pozycji nr 16, 17 i 18** personel medyczny Zamawiającego restrykcyjnie przestrzega posiadania konkretnych wskazań (rejestracji), a w pozostałych pozycjach nie ma to żadnego znaczenia?

**Odpowiedź:**

Personel medyczny Zamawiającego dokonujący opisu przedmiotu zamówienia opiera się na Certyfikowanych badaniach i wskazaniach CHPL. Konstruując SWZ kieruje się bezpieczeństwem pacjentów leczonych w jednostce oraz uwarunkowaniem narzuconym przez prawo farmaceutyczne.

**ZESTAW 26**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wydzieli z części 10 pozycje 11 i 12 (Vancomycinum) do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

**Z poważaniem**  
Dyrektor  
ds. Ekonomicznych  
i Zarządzania Majątkiem  
Łukasz Dolata

