

Sochaczew, dnia 14.04.2025 r.

Nr Sprawy: EK-ZZ/ZP.261.09.D.2025

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.09.D.2025, odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1. Pytanie do zadania nr 6 pozycji 2,3 . Czy Zamawiający dopuści produkt o osmolarności 400 mOsmol/l, oparty między innymi na białku kazeinowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Pytanie do zadania nr 6 pozycji 4,5. Czy Zamawiający dopuści produkt o osmolarności 270 mOsmol/l, oparty między innymi na białku kazeinowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: Pytanie do zadania nr 6 pozycji 7. W związku z brakiem dostępności diety Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 1000 ml, prosimy Zamawiającego o podjęcie decyzji, czy wyraża zgodę na przeliczenie odpowiednio produktu Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 500 ml (butelka Optri, 608 opakowań) lub na wykreślenie produktu z formularza asortymentowo-cenowego?

Odpowiedź: Zgoda na przeliczenie w opakowaniu 500 ml.

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuści zmiany ampułki na fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: Dotyczy pak 6 poz 7. W związku z brakiem na rynku butelki o pojemności 1000ml czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o ml i wycenę opakowania 500ml w ilości 608 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7: Dotyczy pak 10 poz 1. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na butelkę KabiPac oraz przeliczenie na 10 szt w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: Dotyczy pak 10 poz 2. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9: Dotyczy

- pak 11 poz 1

- pak 76 poz 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: butelka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10: Dotyczy pak 29 poz 1. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o ml i wycenę 5 opakowań o pojemności 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11: Dotyczy

- pak 29 poz 4

- pak 63 poz 68

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12: Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 13: Dotyczy pakietu nr 32 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Ig Vena 50 g/l spoza programów lekowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytania 14: Dotyczy pak 41 poz 3. Z uwagi na zakończoną produkcję wymaganego preparatu czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o tej samej dawce, ale pojemności ampułki 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pak 45 poz 25. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o ml i wycenę opakowania 200ml w ilości 17 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15: Dotyczy

- pak 45 poz 50

- pak 63 poz 52

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletka o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 65. 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 dopuszcza.

Pytanie 17: Dotyczy pak 45 poz 98. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o ml i wycenę opakowania 200ml w ilości 138 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18: Dotyczy pak 45 poz 177, 188, 189. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w oparciu o ml i wycenę opakowania zawierającego 2 butelki po 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19: Dotyczy pakietu nr 45 poz. 201. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 45 poz 201 wycenę 3 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20: Dotyczy

- pak 45 poz 210

- pak 68 poz 8

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21: Dotyczy:

- pak 47 poz 10

- pak 86 poz 8

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę ulegającą rozpuszczaniu w jamie ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22: Dotyczy pak 50 poz 27. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23: Dotyczy

- pak 55 poz 2

- pak 63 poz 29

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułkę o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 72. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 91. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 26: Dotyczy pak 55 poz 92. Czy Zamawiający dopuści Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz, infuz, 10 amp?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27: Dotyczy pak 55 poz 96. Czy Zamawiający dopuści OneGel, żel, steryl. lubrykant, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: Dotyczy pakietu nr 55 poz. 135. W związku z problemami z dostępnością preparatu prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Przy braku dostępności prosba o podanie ostatniej ceny.

Pytanie 29: Dotyczy pak 63 poz 3. Czy Zamawiający dopuści Calcium Gluconate Hameln, 95 mg/ml; 10 ml, roztw. do wstrz, 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12 mg/ml; 8,5 ml, rozt.d/wst., 5 amp. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampulka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 35, 36. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 35, 36 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Wymaga.

Pytanie 32: Dotyczy pakietu nr 63 poz. 49. Czy Zamawiający wymaga preparatu lekowego w formie liposomalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33: Dotyczy pak 74 poz 1. Czy Zamawiający dopuści zmianę ampułkostrzykawkę na aktualnie dostępną postać „1 fiol. proszku + 1 fiol. 2 ml rozp. + 2 strzykawki jałowe + 1 igła do rekonstytucji + 3 igły do wstrzyknięć podskórnych + 1 łącznik fiolki”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34: Dotyczy pakietu nr 80 poz. 2. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35: Dotyczy pakietu nr 80 poz. 3. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36: Dotyczy pak 81 poz 2, 3. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę podjęzykowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Dotyczy pakietu nr 86 poz. 7. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 86 poz 7 wycenę 1 opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38: Dotyczy pak 86 poz 11, 12, 14. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka dojelitowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39: Dotyczy pakietu nr 95 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 1 opakowania

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40: Dotyczy pakietu nr 96 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41: Dotyczy pakietu nr 102 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 42: Do §2 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie czasu dostaw pilnych do 12 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie 43: Do §2 ust. 11 oraz §4 ust. 6 pkt 6.5 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 rażącą 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 nie wyraża zgody

Pytanie 44: Do §2 ust. 16 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym, prosimy o skrócenie okresu przydatności do użycia do 12 miesięcy od daty dostawy i dopisanie do §2 ust. 16 wzoru umowy następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

Odpowiedź: Zgoda na okres przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.

Pytanie 45: Do §3 ust. 1 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 46: Do §4 ust.6 pkt 3) projektu 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 na podstawie np. §4 ust.6 pkt 3) z 12 na 6 miesięcy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 47: Do §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 48: Do §7 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% wartości niedostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 49: Do §7 ust.1 pkt 3) wzoru umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy do wysokości 15% wartości niezrealizowanej części umowy, nie mniej niż 5.000,00 zł (pięć tysięcy złotych). 9. Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy prosimy o dopisanie:”...za obopólną zgodą w formie aneksu do umowy”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 50: Do §9 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §9 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (10%) odnosi się do poszczególnych pozycji

asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, w ten sposób, aby każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mógł zostać zamówiony w ilości maksymalnie o 10% większej niż pierwotnie zakładano każdego z zamówionych asortymentów. Zwracamy uwagę, że prawo opcji w obecnym brzmieniu w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, zaś inne pozycje asortymentowe mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, co stanowi naruszenie art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605).

Zgodnie z art. 441 ust. 1 ustawy PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający jest zobowiązany opisać to uprawnienie w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a tym samym, spełnić łącznie trzy przesłanki wskazane przez ustawodawcę: 1) określić rodzaj i maksymalną wartość opcji, 2) określić okoliczności skorzystania z opcji, 3) nie modyfikować ogólnego charakteru umowy. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza 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.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że graniczna wielkość odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych.

Pytanie 52: Do załącznika nr 2 do umowy – pkt II ppkt 3. Prosimy o wydłużenie czasu oczekiwania na wykonanie zobowiązań wynikających z udzielenia rękojmi do 3 dni od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie 53: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania kodu BLOZ w formularzu asortymentowo cenowym dla zadania 31? Ogranicza to dostęp do udziału w postępowaniu ponieważ, jakiegokolwiek wykorzystanie treści BLOZ wymaga uzyskania prawa do korzystania z BLOZ (zakupu BLOZ), w tym również wykorzystanie wyłącznie BLOZid, także w przypadku, gdy BLOZid nie będzie w jakiegokolwiek sposób aktualizowany, a będzie wykorzystywany wyłącznie do komunikacji z innymi podmiotami, w tym za pośrednictwem jakiegokolwiek oprogramowania. Treści dostarczane w ramach BLOZ podlegają nie tylko ochronie na podstawie ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o ochronie baz danych, ale także jako utwory na podstawie ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych. Znak BLOZ jest również towarem zarejestrowanym, w rozumieniu ustawy z dnia 30 czerwca 2000 r. prawo własności przemysłowej i jest chroniony przez przepisy tejże ustawy. Aby używać tego kodu należy mieć podpisaną umowę na korzystanie z BLOZ.

Odpowiedź: Zgoda na odstąpienie od wymogu podania kodu BLOZ w formularzu asortymentowo cenowym dla zadania 31.

Pytanie 54: Czy zamawiający dla Pakietu 31 wyrazi zgodę na dopuszczenie leków z terminem ważności nie krótszym niż 12 m-cy? Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24 miesięcy okresu przydatności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

Odpowiedź: Zgoda na okres przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.

Pytanie 55: Czy Zamawiający dla pakietu 31 wydłuży czas realizacji dostaw w trybie CITO do 12 godzi?

Odpowiedź: Brak zgody.

Z poważaniem