



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PIŁE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Piła, ul. Rydygiera Ludwika 1

Sekretariat (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: sekretariat@szpital.pila.pl  
www.szpitalpila.pl



Piła, dn. 21.08.2024 roku

FZP.IV-241/66/24

### Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „**Leki cytostatyczne**”. Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

#### Pytanie nr 1.

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §6 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §6 ust. 9 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §6 ust. 9 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) 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. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmodyfikuje.**

#### Pytanie nr 2.

2. Do §6 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wskazanym w §6 ust. 12 i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie

tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3.**

3. Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie w taki sposób, aby wynosiła ona 0,3% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4.**

dotyczy pakietu 6 filgrastim

czy zamawiający dopuszcza opakowania 5 ampułkostrzykawkę z zaokrągleniem ilości w górę

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5.**

dot. Zadania 4 poz 1:

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania doxorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dostępnych na rynku dawkach, tj.: 20mg/10ml oraz 50mg/25ml? Obydwie dawki są zawarte w obwieszczeniu Ministra Zdrowia (z nową objętością 50mg/25ml od dnia z dnia 17.06.2024 oraz refundacją od dnia 01.07.2024). Umożliwienie równoległego dostarczania obydwu dawek wpłynie pozytywnie na możliwość przygotowywania dokładniejszej ilości zaadministrowanej substancji oraz na mniejsze ilości pozostałej i niezużytej substancji czynnej, która nie podlega refundacji. Zamawiający, jako podmiot świadczący pomoc medyczną finansowaną ze środków publicznych, zobowiązany jest do racjonalnego z punktu widzenia terapeutycznego i funkcjonalnego wyboru przedmiotu zamówienia, a także zgodnego z prawem (w tym stosownych ustaw) gospodarowania powierzonymi mu środkami publicznymi. Proponowane rozwiązanie wpłynie na obniżenie kosztów Szpitala związanych z podawaniem powyższego leku. Wnosimy tym samym o możliwość dokonania wyceny asortymentu z przeliczeniem ceny jednostkowej netto za 1mg oferowanego produktu. W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób dokonać przeliczeń oferowanych ilości oraz ceny jednostkowej w formularzu cenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6.**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 5 (FULVESTRANTUM amp-strzyk 250 mg/5 ml) wymaga leku, który można przechowywać poza lodówką w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 7.**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 13 (GEMCITABINUM inj./koncentrat 2000 mg) ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, wymaga, aby produkt wykazywał potwierdzoną zapisem w ChPL., stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, co najmniej 72 godziny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 8.**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 13 (GEMCITABINUM inj./koncentrat 2000 mg) wymaga, aby produkt Gemcitabinum konc. do sporz. roztw. do wstrz. i inf. nie zawierał w swoim składzie etanolu, jako środka konserwującego? Jest to szczególnie istotne dla pacjentów onkologicznych leczonych w oddziale dziennym, lub posiadających inne choroby współistniejące (uszkodzenie wątroby, uzależnienia).

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 9.**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 16 (PACLITAXELUM inj. 300 mg) wymaga Zamawiający wymaga kompatybilności z urządzeniem kolcowym typu spike?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 10.**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 1 (CAPECITABINUM tabl.150mg) oraz poz. 2 (CAPECITABINUM tabl. 500mg) wymaga, żeby lek był pakowany w perforowany blister podzielony na pojedyncze dawki.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 11.**

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 1 i 2 (Vinblastinum i Mitomycinum) dopuści do wyceny produkt leczniczy który posiada czasowe dopuszczenie do obrotu Ministra Zdrowia? Tylko taki jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.**

**Pytanie nr 12.**

Zwracamy się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert na 21.08.2024r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i konkurencyjnej oferty. Ze względu na skomplikowany i długotrwały proces przygotowania oferty, aktualnie wyznaczony termin może okazać się niewystarczający.

**Odpowiedź: Zamawiający przedłużył termin.**