



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ  
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881 REGON 000302480

www.szpitalprzasnysz.pl sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

SPZZOZ.ZP/20/2021

Przasnysz, 2021-07-09

**Do wszystkich, którzy pobrali SWZ**

Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu - działając w trybie art. 135 ust. 2 i ust.6 ustawy z dnia 11 września 2019r. - Prawo zamówień publicznych ( Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.), przekazuje do wiadomości Wykonawców treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi postanowień SWZ dla postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieorganicznego na: „ **Dostawę leków dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej, ul. Sadowa 9, 06-300 Przasnysz** ”.

**PYTANIA V**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

- 1 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 10 poz. 1-4 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 2 Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 10 poz. 1-4 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?  
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 poz. 16-17 leku w postaci kapsułek?  
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
- 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 9 poz. 22 leku z terminem dostawy do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?  
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
- 5 Czy Zamawiający wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecne zapisy umowne, które nie wskazują minimalnej wartości są sprzeczne z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający w rozdziale X ust. 3 SWZ określił minimalną wartość zamówienia na poziomie 60%.

- 6 Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.10 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.7 wprowadza jednostronny tryb 'zwrotu towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- 7 Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.  
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Kara dotyczy niezrealizowanego jednostkowego zamówienia.

- 8 W związku z treścią par. 5 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu § 5 ust. 1 pkt 1, który otrzymuje brzmienie:

„ § 5. ust 1. Zamawiający ma prawo naliczyć Dostawcy kary umowne:

- 1) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia składanego przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy za każdy dzień zwłoki jeżeli wina leżeć będzie po stronie Dostawcy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.**

Zamawiający odstąpi od naliczania kar jeżeli Dostawca udokumentuje, że przyczyny zmiany terminu dostawy nie leżą po jego stronie.”

## PYTANIA VI

Firma ... , zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 1):

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne:

- 1) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0.5%** wartości **brutto niezrealizowanej części** jednostkowego zamówienia składanego przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy, za każdy dzień zwłoki, jeżeli wina będzie leżeć po stronie Dostawcy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Kara dotyczy niezrealizowanego jednostkowego zamówienia.

Jednocześnie informujemy, iż Zamawiający dokonał zmiany zapisu § 5 ust. 1 pkt 1

( pytania I - punkt 8).

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. 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 przesyłanie 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 nie wyraża zgody.

## PYTANIA VII

**W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:**

1 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

2 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

3 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

4 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia wy-

stępującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

- 5 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

- 6 Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

Odpowiedź: Każda zmiana wymaga zgody Zamawiającego. Wykonawca winien wystąpić do Zamawiającego z zapytaniem jaką pozycję i w którym pakiecie chce zmienić.

- 7 Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

- 9 Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży leku i informację pod pakietem o jego braku.

- 10 Dotyczy pakietu 8 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu \* 42 tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 11 Dotyczy pakietu 33 pozycja 15 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12 Dotyczy pakietu 33 , pozycje. 24 Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 10 poj lub 1 fiolece? Produkt pakowany po 5 fiolek jest niedostępny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

13 Dotyczy pakietu 23 pozycja 74. Czy zamawiający dopuści wycenę : Cipronex 0.3%, 3 mg/ml, krople do oczu,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14 Dotyczy pakietu 23 pozycja 84. Czy zamawiający dopuści wycenę: Vitacon,10 mg, tabl.draż., 30 szt,bl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15 Dotyczy pakietu 24 pozycja 37. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16 Dotyczy pakietu 23 pozycja 90. Czy zamawiający dopuści wycenę Somatostatin-Eumedica,3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst,2amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17 Dotyczy pakietu 35, pozycja 77. W związku z dostępnością preparatu Siarczan protaminy 1% - 5 ml pakowanego tylko po 10 amp, prosimy o dopuszczenie tego opakowania oraz określenie ilości jaką należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ( wycena 1 op.= 10 ampulek).

18 Dotyczy pakietu 32, pozycja 8. Czy zamawiający dopuści: Aldactone, 20 mg/ml;10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19 Dotyczy pakietu nr 28 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

20 Dotyczy pakietu nr 28 poz. 4. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

21 Dotyczy pakietu nr 30 poz. 3. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22 Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23 Dotyczy pakietu nr 31 poz. 7. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

24 Dotyczy pakietu nr 31 poz. 6. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

25 Dotyczy pakietu nr 31 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź na pytania 23-25. Zamawiający w tym pakiecie dopuścił składanie ofert na poszczególne pozycje.**

26 Dotyczy pakietu nr 32 poz. 85. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę na inny lek (czopki).

27 Dotyczy pakietu nr 32 poz. 72. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

28 Dotyczy pakietu nr 32 poz. 89. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania produkcji prosimy podać ostatnią obowiązującą cenę.

29 Dotyczy pakietu 32, pozycja 37. Czy zamawiający dopuści Węgiel Leczniczy Microfarm, 200mg, kaps. twarde, 20szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, wymaga rejestracji jako lek.

30 Dotyczy pakietu 35, pozycja 111. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w :

-pakiet 35, pozycja 103

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32 Dotyczy pakietu 32, pozycja 72 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 33 Dotyczy pakietu 23, pozycja 65. Czy zamawiający dopuści wycenę Oxycodone Kalceks, 10mg/ml; 1ml, rozt.d/wst, inf, 10amp.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 34 Dotyczy pakietu 23, pozycja 56. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 1mg/ml; 5ml, rozt.d/wstrz, inf, 10amp?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.
- 35 Dotyczy pakietu 23, pozycja 57. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 5mg/ml; 3ml, rozt.d/wstrz, inf, 10amp ?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.
- 36 Dotyczy pakietu 26 poz 5 Czy zamawiający dopuści: Disposab.MRIKit65/115/Mr Inj.Syst,wstrz.kontras.x1 w ilości 200 szt?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 37 Dotyczy pakietu 32 poz 52 Czy zamawiający dopuści wycenę Medisponge USP, gąbka hemost, żelat, 70x50x1mm, 1szt?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 38 Dotyczy pakietu 32 poz 53 Czy zamawiający dopuści wycenę Medisponge USP, gąbka hemost, żelat, 80x50x10mm, 1 szt?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 39 Dotyczy pakietu 23, pozycja 58. Czy zamawiający dopuści wycenę Midazolam Accord, 5mg/ml; 10ml, rozt.d/wstrz, inf, 1amp ?
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.
- 40 Dotyczy pakietu 23, pozycja 15. Czy zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium Kalceks, 2 mg/ml; 5ml, roztw.d/wst, infuz, 5amp?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 41 Dotyczy pakietu 31, pozycja 3. Czy zamawiający dopuści wycenę: Dexmedetomidine Kalceks, 100mcg/ml; 2ml, konc.d/s.r.d/inf, 25amp?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 42 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SWZ.
- 43 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.2 i 3. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

(2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 44 Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 2i 3. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

(2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 45 Dotyczy pakietu nr 7 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.\

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

- 46 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- 47 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 33. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

- 48 Dotyczy pakietu nr 32 poz. 88. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 49 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 18. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 50 Dotyczy pakietu nr 22 poz. 19. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



51 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 55. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52 Dotyczy pakietu nr 23 poz. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

53 Dotyczy pakietu 21.poz1 . Prosimy o wydzielenie pozycji w związku z problemami dostępności. Produkt Temelor w sprzedaży posiada tylko jedna hurtownia, co uniemożliwia złożenie oferty przez inne hurtownie a tym samym uniemożliwia zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

54 Dotyczy pakietu nr 24 poz. 55. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

55 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

56 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 101. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

57 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipresini acetat EVER Phar,0,2mg/ml;5ml,inj,5f. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58 Dotyczy pakietu 45 poz 10. Czy zamawiający dopuści wycenę: BoboVita, owoce,jabłka,morele i banany, 190 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

60 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 34. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

61 Dotyczy pakietu nr 38 poz. 57. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

62 Dotyczy pakietu nr 27 poz. 5. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63 Dotyczy pakietu nr 27 poz. 4. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64 Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

65 Dotyczy pakietu 41 pozycja 33. Czy zamawiający dopuści wycenę: In-Duct 1000(Thiopentone)1000mg,pr.d/sp.rozt,25fiol?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki powlekanej w :

-pakiet 24, pozycja : 4, 24, 34, 53, 54

-pakiet 32, pozycja : 104, 114, 115

-pakiet 35, pozycja: 2, 4, 5, 15, 93, 113

- pakiet 41 poz 12

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67 Dotyczy pakietu 35 pozycja 56. Czy zamawiający dopuści wycenę produktu: Panthenol S.O.S., spray, 130 g zarejestrowany jako kosmetyk. ? Produkt Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn.,130 zarejestrowany jako lek, nie jest już produkowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki w pakiecie 35 poz 111.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci kapsułki w :

- pakiet 33 pozycje 33, 34
- pakiet 24 poz 24

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Dotyczy pakietu 44. Prosimy o dopuszczenie insulin pakowanych po 10 wkładów ( aktualna rejestracja to 10 wkładów)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

## PYTANIA VIII

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 23 poz. 33 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 23 poz. 33 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga rejestracji jako lek.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 23 poz. 46 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 23 poz. 46 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga rejestracji jako lek.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 35 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 35 poz. 14 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga rejestracji jako lek.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 31 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Zamawiający określa w Pakiecie 31 poz. 9 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego

producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność do użycia 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

5. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 31 poz. 9 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, temperatura przechowywania pasków 2-32°C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź na pytanie 4 – 5 : Zamawiający nie dopuszcza.**

W opisie Zamawiający nie wskazuje dostawcy przedmiotu zamówienia, a tym samym nie narusza art. 99 ust.4-6 ustawy Pzp. Podstawowym warunkiem jest jednak, aby dostarczone paski były kompatybilne z posiadanymi urządzeniami. Nie wskazuje przy tym producenta pasków ani ich nazwy handlowej. Wykonawca może przedmiot zamówienia zakupywać nie tylko od wytwórcy, ale i u innych podmiotów, które dystrybuują paski. Zamawiający posiada sprzęt, który spełnia wszystkie wymogi, jest sprawdzony i używany we wszystkich komórkach szpitala. Zamawiający przyjmuje zasadę stosowania sprzętu ujednoliconego dla całego szpitala, gdyż to ułatwia obsługę przez personel. Zastosowanie nowego typu glukometrów wymagałoby wymiany obecnie posiadanych, ich utylizację co byłoby dodatkowym kosztem dla Zamawiającego.

## PYTANIA IX

**Na podstawie art. 38, ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującymi zapytaniami:**

### **Pytanie 1 pakiet 30 pozycja 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 1 zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o niskiej zawartości tłuszczu, gdzie 50% tych tłuszczu stanowią tłuszcze MCT? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 2 pakiet 30 pozycja 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 2 zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety, w której % energii pochodzącej z białka wynosi -21 %, z węglowodanów- 31 %, z tłuszczów-46%? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 3 pakiet 30 pozycja 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 3 zgodzi się na zaferowanie wyspecyfikowanej diety, w której % energii pochodzącej z białka wynosi -17 %, z węglowodanów- 43 %, z tłuszczów-37%? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 4 pakiet 30 pozycja 6**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 6 zgodzi się na zaferowanie wyspecyfikowanej diety opartej na białku kazeinowym i sojowym, w której % energii pochodzącej z białka wynosi -22 %, z węglowodanów- 47 %, z tłuszczów-28%, a kaloryczność to 1,04 kcal/ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 5 pakiet 30 pozycja 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia tj.” .... witaminy C 82 ug ER, vit E, cynk 2 mg/100ml.”

**a powinno być**

„...witaminy C 38 mg/100 ml”, witaminy A 82 µg-RE , vit E, cynk 2 mg/100ml.”

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 6 pakiet 30 pozycja 7**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 7 zgodzi się na zaferowanie diety hiperkalorycznej – 1,24kcal/ 100 ml, w której zawartość białka wynosi 8,8g/100ml, oraz zawierającą mieszaninę tłuszczu LCT i MCT.

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 7 pakiet 30 pozycja 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 8 zgodzi się na zaferowanie diety, o zawartości białka 5,9 g/100ml oraz glutaminy 1,096g/100ml.?

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 8 pakiet 30 pozycja 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 10 zgodzi się na zaferowanie diety, o zawartości: 368 kcal/100g; białko 87,2 g/1000ml ; osmolarność 10% roztworu 25 mOsm/l ?

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 9 pakiet 30 pozycja 12**

Czy Zamawiający w pakiecie 30 pozycja 12 oczekuje wyspecyfikowanych zestawów do Pompy Flocare 800, które są wskazane w specyfikacji technicznej pompy Flocare 800 i jako jedyne gwarantują podaż diety według zaprogramowanej szybkości przepływu ?

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do umowy:

1. Do §1 ust.3, §2 ust.5 §4 ust.12 wzoru umowy. Wskazujemy, że zapis Do §1 ust.3, §2 ust.5 §4 ust.12 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust.3, §2 ust.5 §4 ust.12 umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odpowiedź: Zamawiający w rozdziale X ust. 3 SWZ określił minimalną wartość zamówienia na poziomie 60%.

2. 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 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 (dotyczy zapisu §2 ust.4 pkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami projektu umowy.

3. Do §2 ust.6 projektu umowy. W treści projektu umowy, w §2 do ust.6 prosimy o dodanie pkt 4),5),6) w brzmieniu:

„4. okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

5. okoliczności wynikających z wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

6. okoliczności wynikających z wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do treści §4 ust.5 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. . Prosimy o zmianę postanowień §4 ust.13 pkt 4 projektu umowy w taki sposób, aby w razie zmiany cen leku określonej w tym instrumencie na wyższe, godzącej w interes gospodarczy Wykonawcy, strony zobowiązane były do podjęcia rokowań mających na celu sprawiedliwe rozłożenie ciężaru ekonomicznego wprowadzonej zmiany. Jednocześnie prosimy o wprowadzenie uprawnienia obu stron, do odstąpienia od umowy w części objętej przedmiotową podwyżką, w razie nieosiągnięcia wyżej opisanego porozumienia. Unormowania §4 ust.13 pkt 4 projektu umowy w obecnym

brzmieniu stanowią manifestację przewagi kontraktowej Zamawiającego, naruszają prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako takie nie mogą się ostać.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §5 ust.1 pkt 1) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Kara dotyczy niezrealizowanego jednostkowego zamówienia.

7. Prosimy o dopisanie do §5 ust.2 projektu umowy: "...zgodnie z Ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

  
DYREKTOR  
SP. Z O.O. w Pzaszynie  
mgr Grzegorz Magnuszewski

