



Stargard, dn. 26.06.2020 r.

**Dotyczy: Przetargu nieograniczonego 18/PN/D/UE/2020 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie różnych produktów leczniczych w podziale na 8 pakietów.**

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

### Pytanie nr 1 dotyczy pakietu 4.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że poprzez określenie "**W razie uszkodzenia mechanicznego koszty naprawy leżą po stronie Wykonawcy**" Zamawiający ma na myśli uszkodzenia powstałe przy dostawie, serwisie i szkoleniach ? Natomiast koszty naprawy uszkodzeń powstałych w wyniku użytkowania sprzętu przez personel Zamawiającego i pacjentów leżą po stronie Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że naprawa** uszkodzeń powstałych przy dostawie, serwisie i szkoleniach leży po stronie Wykonawcy a uszkodzenia powstałe w wyniku użytkowania sprzętu przez personel Zamawiającego i pacjentów leżą po stronie Zamawiającego.

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1 wyraża zgodę na wycenę produktu o składzie: wartość energetyczna 335 kJ/80 kcal; tłuszcz 4,0g, w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,7g, trójglicerydy średniołańcuchowe 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,1g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,7g, LCPUFA (DHA 14,5mg, ARA 14,5mg), kwas linolowy 0,56g, kwas  $\alpha$ -linolenowy 76,9mg, węglowodany 8,1g, w tym: cukry 4,2g, w tym: laktoza 3,7g, białko 2,9g, sól 0,13g; witamina A 369,8ug-ER, witamina D 3,7ug, witamina E 3,6mg  $\alpha$ -ET, witamina K 6,4ug, witamina C 20,7mg, tiamina (B1) 0,14mg, ryboflawina (B2) 0,20mg, niacyna (B3) 1,60mg EN, witamina B6 0,09mg, kwas foliowy 40,51ug, witamina B12 0,23ug, biotyna (B7) 3,95ug, kwas pantotenowy (B5) 0,80mg.; sód 50,9mg, potas 119,45mg, chlorki 75,83mg, wapń 116,34mg, fosfor 76,87mg, magnez 8,31mg, żelazo 1,81mg, cynk 1,2mg, miedź 83,1ug, mangan 12,46ug, fluor 0,006mg, selen 4,78ug, chlor  $\leq$  2,49ug, molibden  $\leq$  3,12ug, jod 28,05ug.; cholina 19,94mg, inozytol 19,94mg, tauryna 6,34mg, karnityna 3,12mg, nukleotydy 2,44mg. Osmolarność 271mOsm/l. Produkt bezglutenowy op. 70ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1 wyraża zgodę na wycenę preparatu do postępowania dietetycznego u wcześniaków i niemowląt o małej masie urodzeniowej, który jest dostępny wyłącznie w opakowaniach zbiorczych po 32szt/70ml tj. 8 op. 32szt/70ml – 256szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



#### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 6 wyraża zgodę na wycenę produktu o składzie: Wartość energetyczna 4,3 kcal/1 g proszku. Zawiera w 100% częściowo hydrolizowane białko serwatkowe, białko 0,36g/1g proszku; MCT i niezbędne kwasy tłuszczowe, w tym DHA (1,37mg/1 g proszku), LA i ALA; niezbędne witaminy i składniki mineralne, w tym żelazo 0,45 mg/1g proszku. Pojedyncza porcja 1g na 25 ml mleka kobiecego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 6 wyraża zgodę na wycenę wzmacniacza mleka kobiecego dla wcześniaków oraz niemowląt o małej masie urodzeniowej, który jest dostępny wyłącznie w opakowaniach zbiorczych po 70szt/1g tj. 2 op. 70szt/1g – 140szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 i nr 6 do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji nr 1 i 6.**

#### **Pytanie nr 7 dot. wzoru umowy.**

Do treści §4 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak, oprócz cen jednostkowych i wartości zamówienia, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 8 dot. wzoru umowy.**

Do treści §6 ust. 6 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałyby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §6 ust. 6 wzoru umowy dostawy dotknięte są nieważnością.



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9 dot. wzoru umowy.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust.1 pkt 2) i pkt 3) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia czy opóźnienia w postępowaniu reklamacyjnym była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50 zł - i wynosiła 0,5 % od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353(1) Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10 dot. wzoru umowy.**

Do treści §11 ust. 2 pkt 3) 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 strata 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 11 dot. wzoru umowy.**

Do §11 wzoru umowy. W treści wzoru umowy w §11 prosimy o dodanie kolejnego ust.5 w brzmieniu: Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach: pkt 1) - z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19; pkt 2) - wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy; pkt 3) - wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 12 dot. Pakietu 1**

Czy Zamawiający dopuszcza opakowania OpTri, które są kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi zestawami do podaży diety? Wynika to ze zmiany opakowań przez producenta..



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania OpTri, które są kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi zestawami do podaży diety.**

**Pytanie nr 13 dot. Pakietu 1 pozycje 2 i 3**

Czy Zamawiający miał na myśli dietę o osmolalności 255 mosmol/l? Reszta zapisów zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli dietę o osmolalności 255 mosm/l, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający dopuści **podanie cen za opakowanie** w pozycjach (oczywiście po odpowiednim przeliczeniu zgodnym z SIWZ) gdzie jednostką miary są fiol., amp., szt., itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści podanie cen za opakowanie w pozycjach gdzie jednostką miary są fioleki, amp., szt. itp.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fioleki, ampułki, kilogramy, szt.; etc z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 16 dot. Pakietu 1 poz. 3, 5, 9**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny op. typu butelka (Producent zmienił rodzaj opakowania)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do wyceny opakowanie typu butelka.**

**Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 3 poz. 1.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 3 poz. 1.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 5 poz. 18.**

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 ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 5 poz. 17.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3



Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

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 ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku farmaceutycznym zarejestrowane są 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.:

np.: ampułki -fiolki; ampułki –amp-strz.; fiolki – amp.-strz.; ampułki-pojemniki, flakony-butelki, worki-butelki ; pojemniki-KabiPac(KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Dyrektor  
Krzysztof Kowalczyk**