Oznaczenie sprawy: 6/PZP/2021/TP

Trzebnica, dnia 17.08.2021 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (2)**

### Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych”.

Szpital im. św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**Pytanie nr 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: W przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego preparat nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji należy wycenić ten produkt podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zaznaczyć gwiazdką, a pod tabelą umieścić adnotację o braku.**

**Pytanie nr 2.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Patrz rozdział ,,**IV. Opis przedmiotu zamówienia”.

**Pytanie nr 3.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Patrz rozdział ,,**IV. Opis przedmiotu zamówienia”.

**Pytanie nr 4.**

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Patrz rozdział ,,**IV. Opis przedmiotu zamówienia”.

**Pytanie nr 5.**

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, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6.**

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: Zgodnie z SWZ. Patrz rozdział ,,**IV. Opis przedmiotu zamówienia”.

**Pytanie nr 7.**

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

**Odpowiedź**: **Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8.**

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: Zgodnie z SWZ. Patrz rozdział ,,**VII. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych”.

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 65 poz. 9.**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli w pozycji:

**poz.9 Perindopril + Amlodypine dawkę 5mg/5mg.**

W formularzu cenowy widnieje opis 5mg/mg. Przypuszczamy, że nastąpił błąd pisarski.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 38.**

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

**Odpowiedź:Tak, Zamawiający wymaga.**

1. „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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 63 poz. 1-3.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 63, pkt. 1 Smoczki standardowe - dla noworodków donoszonych, proste - bez przewężeń, o standardowym kształcie, z TPE – elastomeru termoplastycznego, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo z nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm), nie poddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, opakowanie kodowane kolorem, z trzema otworami – średnim wypływem pokarmu, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm, jednorazowe,

mikrobiologicznie czyste; pakowane po 100sztuk

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 63, pkt 2 Smoczki dla wcześniaków, proste - bez przewężeń, o standardowym kształcie, z TPE – elastomeru termoplastycznego, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo z nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm), nie poddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, opakowanie kodowane kolorem, z jednym otworem – wolnym wypływem, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm, jednorazowe, mikrobiologicznie czyste, pakowane po 100sztuk

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 63, pkt 3 Smoczki standardowe - dla noworodków donoszonych, proste - bez przewężeń, o standardowym kształcie, z TPE – elastomeru termoplastycznego, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo z nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm), nie poddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, opakowanie kodowane kolorem, z trzema otworami – średnim wypływem pokarmu, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm, jednorazowe, mikrobiologicznie czyste; pakowane po 100sztuk

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 80 poz. 1.**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 80 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm  
do wyboru przez Zamawiającego?  
  
Charakterystyka cewnika:  
- termoplastyczny poliuretan Tecoflex  
- radiocieniujący szaft cewnika  
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu  
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów  
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry  
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się  
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość  
- kompatybilny z MRI  
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg  
- igła wprowadzająca 18G  
- rozszerzadło  
- nasadki iniekcyjne Luer Lock  
- wyprodukowany w Niemczech  
  
**Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.**

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 13.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w umowie?

§ 8

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne: a) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto **niedostarczonej** ~~zamówionej~~ partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,

b) za zwłokę w usunięciu wad Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto **niedostarczonej** ~~zamówionej~~ partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,

c) ~~w przypadku nienależytego wykonania obowiązku określonego w § 5 ust. 2 polegającego na przedstawieniu przez Wykonawcę do rozliczenia więcej niż jednej faktury za dany miesiąc rozliczeniowy – w wysokości 500 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek~~, - **prosimy o wykreślenie tego postanowienia, jest abuzywne w stosunku do Wykonawcy i nie dotyczy bezpośrednio przedmiotu zamówienia** **i prawidłowego jego wykonania**

d~~) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 2 w wysokości 500 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek~~, - **prosimy o wykreślenie tego postanowienia, jest abuzywne w stosunku do Wykonawcy i nie dotyczy bezpośrednio przedmiotu zamówienia** **i prawidłowego jego wykonania**

e) z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości **10%** ~~20%~~ wartości brutto maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 7.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 59 poz. 9.**

Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy dla niemowląt z nietolerancją pokarmową lub alergią na białko mleka krowiego; zawiera: prebiotyki, nukleotydy; od urodzenia w opakowaniu 400g? Obecnie produkt jest dostępny wyłącznie w opakowaniu 400 g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu jaki należy wycenić.

**Odpowiedź:Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaoferowac 6 op.**

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 59 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy dla niemowląt z nietolerancją pokarmową lub alergią na białko mleka krowiego; zawiera: prebiotyki, nukleotydy; od 6 miesiąca życia w opakowaniu 400g? Obecnie produkt jest dostępny wyłącznie w opakowaniu 400 g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości produktu jaki należy wycenić.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaoferowac 3 op.**

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 33 poz. 5.**

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcristallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 146.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 55 poz. 146 w przedmiotowym postępowaniu:  
  
a) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 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?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

b) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 55 poz. 148.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 55 poz. 148 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza oraz wyraża zgodę na przeliczenie kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenie uzyskanego wyniku w górę.**

*W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.*

*Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.*

*Z poważaniem,*

*Dyrektor*

***Jarosław Maroszek***