



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Specjalistyczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Złocińcu**

ul. Kańsko 1; 78-520 Złocieniec

tel. 94 36 71 222, fax. 94 37 21 453

www.szpitalkansk.pl, www.szpitalkansk.4bip.pl | e-mail: sekretariat@szpitalkansk.pl

NIP: 253-00-98-261 | Regon: 330086948 | Sąd Rejonowy w Koszalinie IX Wydział KRS 0000027543

Złocieniec, 2 października 2024

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA
DO TREŚCI ZAPYTANIA OFERTOWEGO
– SZCZEGÓŁOWY OPIS WARUNKÓW
(ZOF)**

Przedmiot zamówienia:

Dostawa leków i opatrunków

Nr zamówienia:

2/09/2024

W toku prowadzonego postępowania do Zamawiającego złożono wnioski o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego – Szczegółowego Opisu Warunków (ZOF). Zamawiający udziela poniższe odpowiedzi i wyjaśnienia:

- Pytanie:**
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:
Tak, Zamawiający wyrazi zgodę – w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu – na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- Pytanie:**
Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?


Odpowiedź:
Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie do pełnego opakowania w górę.
- Pytanie:**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:
Zgodnie z ZOF. Zamawiający oczekuje pytania do konkretnego zadania i pozycji w celu wyrażenia dopuszczenia lub wyrażenia zgody na zamianę jakiegokolwiek formy produktu leczniczego i ilości sztuk w opakowaniu.
- Pytanie:**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:
Zgodnie z ZOF. Zamawiający oczekuje pytania do konkretnego zadania i pozycji w celu wyrażenia dopuszczenia lub wyrażenia zgody na zamianę jakiegokolwiek formy produktu leczniczego i ilości sztuk w opakowaniu.
- Pytanie:**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml, itp.)?

Odpowiedź:
Zgodnie z ZOF. Zamawiający oczekuje pytania do konkretnego zadania i pozycji w celu wyrażenia dopuszczenia lub wyrażenia zgody na zamianę jakiegokolwiek formy produktu leczniczego i ilości sztuk w opakowaniu.
- Pytanie:**
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 ZOF. Zamawiający oczekuje pytania do konkretnego zadania i pozycji w celu wyrażenia dopuszczenia lub wyrażenia zgody na zamianę jakiegokolwiek formy produktu leczniczego i ilości sztuk w opakowaniu.

- 7. Pytanie:**
Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku?
Odpowiedź:
Tak, Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji, kiedy aktualnie tylko taki produkt jest dostępny na rynku.
- 8. Pytanie:**
Czy wyraża Państwo zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na 11.10.2024 z powodu bardzo dużej ilości trwających postępowań?
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 9. Pytanie:**
Pakiet nr 1, poz. 181:
Czy zamawiający miał na myśli dawkę 2,5mg+25mg, gdyż dawka 2,5mg+50mg nie istnieje?
Odpowiedź:
Tak, Zamawiający miał na myśli 2,5mg x 25mg.
- 10. Pytanie:**
Pakiet nr 1, poz. 295:
Jaką dawkę Zamawiający miał na myśli gdyż dawka 20mg nie istnieje?
Odpowiedź:
Zamawiający wnosi sprostowanie: dawka oczekiwana to 30mg x 10 kaps. tw.
- 11. Pytanie:**
Pakiet nr 1, poz. 324:
Proszę o podanie w pakiecie nr 1 poz 324 nazwy szczepu bakterii probiotycznych, z którego ma składać się probiotyk?
Odpowiedź:
Szczep bakterii *Lactobacillus rhamnosus R0011*, *Lactobacillus helveticus R0052*.
- 12. Pytanie:**
Pakiet nr 2, poz. 3:
Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku samoprzylepnego wykonanego z folii poliuretanowej, z wycięciem do zabezpieczenia miejsc wkłucia, wzmocnionego po brzegach włókniną? Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.
- 
- Odpowiedź:**
Tak, Zamawiający dopuści.
- 13. Pytanie:**
Pakiet nr 4, poz. 1-8, 22:
Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8, poz. 22 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 14. Pytanie:**
Pakiet nr 4, poz. 1, 2, 4, 6:
Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie `a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
Odpowiedź:
Tak, zamawiający dopuści.
- 15. Pytanie:**
Pakiet nr 4, poz. 3, 7, 8:
Czy zamawiający dopuści kompresy składane z dwóch stron, nie typu ES?
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 16. Pytanie:**
Pakiet nr 4, poz. 11, 12, 13:
Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu możliwości sterylizacji opasek elastycznych ze względu na ich sklasyfikowanie w klasie I, zgodnie z MDR.
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu możliwości sterylizacji opasek elastycznych.

- 17. Pytanie:**
Pakiet nr 4, poz. 19, 20:
Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepców na szpulce? Pozostałe parametry przylepców bez zmian.
Odpowiedź:
Tak, zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepców na szpulce.
- 18. Pytanie:**
Pakiet nr 8, poz. 1-3:
Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70% - 80% z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20% - 30% poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 19. Pytanie:**
Pakiet nr 8, poz. 1-3:
Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 op zawierające 25 mb w stanie rozciągniętym?
Odpowiedź:
Tak, zamawiający oczekuje.
- 20. Pytanie:**
Pakiet nr 9, poz. 1:
Czy Zamawiający dopuści zaferowanie opakowania a'5 szt. – najmniejszego opakowania handlowego?
Odpowiedź:
Tak, zamawiający dopuści.
- 21. Pytanie:**
Pakiet nr 9, poz. 1:
Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego oczekiwanego rozmiaru opatrunku. Występuje niezgodność pomiędzy kolumną „Nazwa i opis zamówienia”, a kolumną „rozmiar”?
Odpowiedź:
Zamawiający wnosi sprostowanie: rozmiar oczekiwany to 10cm x 20cm.
- 22. Pytanie:**
Pakiet nr 9, poz. 2:
Czy Zamawiający dopuści zaferowanie opakowania a'10 szt. – najmniejszego opakowania handlowego?
Odpowiedź:
Tak, zamawiający dopuści.
- 23. Pytanie:**
Pakiet nr 9, poz. 2:
Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego oczekiwanego rozmiaru opatrunku. Występuje niezgodność pomiędzy kolumną „Nazwa i opis zamówienia”, a kolumną „rozmiar”?
Odpowiedź:
Zamawiający wnosi sprostowanie: rozmiar oczekiwany to 10cm x 10cm.
- 24. Pytanie:**
Pakiet nr 9, poz. 2:
Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający ma na myśli opatrunki UrgoClean Ag bądź równoważne. Opatrunek UrgoClean nie posiada metrycy TLC impregnowanej srebrem?
Odpowiedź:
Tak, Zamawiający potwierdza, że miał na myśli opatrunki UrgoClean Ag bądź równoważne.
- 25. Pytanie:**
Zapisy ZOF:
Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty Koncesji lub zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. 2024 poz. 686) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie, a w przypadku składania ofert na leki psychotropowe i środki odurzające – odpowiednie wymagane zezwolenie, w przypadku gdy oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medyczny, i ustawa nie nakłada obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.
Odpowiedź:
Tak, zamawiający odstępuje od wymogu.
- 26. Pytanie:**
Zapisy ZOF:
Czy w przypadku złożenia oferty na materiały opatrunkowe, Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia, że wszystkie oferowane towary posiadają ważne dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2022 r. poz. 974) oraz aktami wykonawczymi do niej, oraz że zostaną one udostępnione na każde życzenie Zamawiającego.
Odpowiedź:
Tak, Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia.

- 27. Pytanie:**
Zapisy ZOF:
Czy z uwagi na przeznaczenie preparatów zaoferowanych w Pakiecie nr 6, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktów, który zgodnie z ustawą o kosmetykach z dnia 30.03.2001r. (Dz.U.2001r.Nr 42 poz. 473 z późniejszymi zmianami) są wprowadzone do obrotu jako kosmetyki, i dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego dopuszczenie zaoferowanych kosmetyków do obrotu.
Odpowiedź:
Tak, zamawiający dopuści.
- 28. Pytanie:**
Projekt umowy:
Do §2 ust. 6 wzoru umowy: prosimy o usunięcie następującego fragmentu ww. postanowienia:
„W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę leków o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy od daty jego wydania, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu leków na koszt Wykonawcy, lub zatrzymania leku i naliczenia odsetek karnych w wysokości 0,3% wartości leków, których termin ważności nie odpowiada powyższym wymaganiom, za każdy dzień odstępowania od tego terminu ważności.”.
Mając na uwadze fakt, że wymóg dostarczenia produktu z terminem ważności nie krótszym niż, w aktualnym brzmieniu, 12 miesięcy jest wystarczający, a w sytuacji gdy produkt ma krótszy termin, ale jest pełnowartościowy, nadmierne jest uprawnienie Zamawiającego do obciążania Wykonawcę dalszymi kosztami z tego tytułu. Zważywszy do nowego brzmienia przepisów PZP, które miały na celu zrównanie interesów stron, powyższe zdaje się nadmierne i nieuzasadnione i jako takie abuzywne, stosowne do treści art. 433 PZP.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów umowy w § 2 ust. 6. na następujące:
„Termin ważności (gwarancji) leków stanowiących przedmiot umowy każdorazowo określa producent, przy czym nie może on być krótszy niż 2/3 całego okresu ważności i nie krótszy niż 12 miesięcy od daty wydania towaru Zamawiającemu. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę leków o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy od daty jego wydania, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu leków na koszt Wykonawcy, lub zatrzymania leku i naliczenia odsetek karnych w wysokości 0,3% wartości leków, których termin ważności nie odpowiada powyższym wymaganiom, za każdy dzień odstępowania od tego terminu ważności, chyba, że Wykonawca dostarczy lek z datą ważności spełniająca wymagania”.
- 29. Pytanie:**
Projekt umowy:
Do §4 ust.7 projektu umowy prosimy o dopisanie:
"... bez możliwości naliczenia kary umownej".
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 30. Pytanie:**
Projekt umowy:
Do §8 ust.1 pkt 1.1. projektu 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 0,5% wartości NIEDOSTARCZONEJ w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
Odpowiedź:
Nie, zgodnie z ZOF.
- 31. Pytanie:**
Projekt umowy:
Do §8 ust. 1 pkt 1.3) wzoru umowy:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1.3. na następujące:
„za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie zawinionych przez Zamawiającego oraz odstąpienia od umowy przez Zamawiającego w przypadkach określonych w § 7 umowy w wysokości 15% całkowitej wartości niezrealizowanej części umowy”.
- 32. Pytanie:**
Projekt umowy:
Prosimy o zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1.3 na następujące:
W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy naliczone będą kary umowne:
1.3. za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie zawinionych przez Zamawiającego oraz odstąpienia od umowy przez Zamawiającego w przypadkach określonych w § 7 umowy w wysokości 10% całkowitej wartości niezrealizowanej części umowy.
Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1.3. na następujące:
„za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie zawinionych przez Zamawiającego oraz odstąpienia od umowy przez Zamawiającego w przypadkach określonych w § 7 umowy w wysokości 15% całkowitej wartości niezrealizowanej części umowy”.
- 33. Pytanie:**
Projekt umowy:
Do §8 ust. 2 wzoru umowy:

Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia zamieszczonego w §8 ust. 2 wzoru umowy, zgodnie z którym: „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za zwłokę w przypadku przekroczenia terminu płatności, w wysokości 0,1% ceny brutto uwidocznionej w fakturze skierowanej do zapłaty, za każdy dzień zwłoki.”?

Wykonawca wskazuje, że ww. postanowienie wzoru umowy jest obarczone bezpośrednio sankcją nieważności, co literalnie wynika z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, zgodnie z którym "Postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, art. 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1, 4 i 4a, art. 10, art. 11 i art. 12, lub mające na celu obejście tych przepisów, są nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy.". Przepis ten jasno stanowi, że strony umowy nie są upoważnione do ważnego w świetle prawa wyłączenia uprawnienia wierzyciela przewidzianego w art. 8 ust. 1, art. 10 ust. 1 ustawy, co nadaje temu ostatniemu przepisowi charakter iuris cogentis (bezwzględnie obowiązujący).

Nieważność postanowień sprzecznych z ww. ustawą wielokrotnie potwierdzały również sądy powszechne, m.in. wyrok Sądu Rejonowego dla Łodzi-Widzewa w Łodzi z 26.04.2016 r. (sygn. II C 561/15), Sądu Okręgowego w Radomiu z 16.06.2016 r. (sygn. I C 435/16), Sądu Okręgowego w Łodzi z 20.10.2017 r. (sygn. III Ca 984/17).

W doktrynie także powszechnie podnosi się, że „Za niedopuszczalne należy uznać postanowienia umowne abstrakcyjnie wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, tzn. przyjęte przez strony jeszcze przed powstaniem określonego uprawnienia lub obowiązku” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, red. Osajda 2021, wyd. 4/B. Ostrzechowski/K. Riedl). Ponadto, wprost uznaje się, że: „Celem normy wyrażonej w art. 13 TransHandlZapU jest zapobieżenie sytuacji, w której jedna ze stron (dłużnik) transakcji handlowej wykorzystując przewagę negocjacyjną, wymusza na drugiej stronie (wierzycielu) odpowiednie postanowienia umowne, które uszczuplają bądź nawet wyłączają uprawnienia wierzyciela bądź obowiązki dłużnika przewidziane w art. 5, 6 ust. 1, art. 7 ust. 1 i 3, art. 8 ust. 1 i 4, 10, 11 i 12 TransHandlZapU” (Komentarz do Art. 13 Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych red. Osajda 2017, wyd. 1/Cudny)

Podkreślić należy natomiast, za wyrokiem KIO z 12.06.2015 r. (KIO 1127/15, LEX nr 1805929), że: „SIWZ jest oświadczeniem zamawiającego o charakterze cywilnoprawnym, zatem postanowienie SIWZ sprzeczne z przepisem o charakterze bezwzględnie obowiązującym nie może być prawnie skuteczne, gdyż jest dotknięte sankcją nieważności”. W konsekwencji, postanowienie takie, finalnie, zostanie uznane za nieważne w ewentualnym postępowaniu sądowym, stosownie do art. 58 § 1 Kodeksu cywilnego. Stąd, Wykonawca wzywa Zamawiającego do nadania wzorowi umowy treści zgodnej z bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa już na etapie postępowania przetargowego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z ZOF.

