

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2024 poz. 1320 ze zm.), udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW NR 1

1. Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz.52, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 3 poz.52 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW NR 2

1. Czy w pak.13.poz. 240. W związku ze zmianą konfekcjonowania zamawiający zgodzi się na wzmacniacz mleka kobiecego. Zawiera białka serwatkowe i kazeinowe poddane hydrolizie znacznego stopnia (proporcja serwatki i kazeiny 50:50); LCPUFA (długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe), w tym DHA i ARA na wzór mleka matki; składniki mineralne, w tym wapni fosfor; witaminy i pierwiastki śladowe. Zwiększa wartość energetyczną mleka kobiecego w opakowaniu **Bebilon HMF 50 saszetek po 1g ?**

W przypadku zgody prosimy zamawiającego o podanie ilości opakowań do wyceny.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę w ilości 25 op.

ZESTAW NR 3

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż

podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” ozn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np.

woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań prepartów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawkę” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę

5. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający prosi o doprecyzowanie jakie pozycje z formularza asortymentowo-cenowego Wykonawca ma na myśli.

6. Czy Zamawiający dopuści zmianę :
tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

7. Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:
tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę

8. Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

9. 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 leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na fiolki i na odwrót; fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i na odwrót; fiolki na butelki i na odwrót; worki na butelki i na odwrót?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający prosi o doprecyzowanie jakie pozycje z formularza asortymentowo-cenowego Wykonawca ma na myśli.

10. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem.

ZESTAW NR 4

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w odniesieniu dla danej części zamówienia:

- a) za niedostarczenie przedmiotu umowy ponad termin wyznaczony w § 2 ust. 4 lit a lub b lub c w wysokości **0,5 %** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy dzień zwłoki,
- b) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 5 w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, ,
- c) za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 4 ust. 1.
- d) za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 4 ust. 1.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy

ZESTAW NR 5

1. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.5. termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia

2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ .

2. Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Jest on rażąco sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

3. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.a z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.b z 2% do wartości max. 0,2%, a także naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę zwłoki ? Obecna kara umowna w wysokości 48% dziennie jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

5. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.4? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 10.1 – 10.3 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniesł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

6. Czy w par. 11.3 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

7. Czy Zamawiający w par. 11.7 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym

momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

ZESTAW NR 6

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie **uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia**, a nade wszystko **zasady efektywności** (polegającej na zwiększeniu konkurencyjności w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa [...] dopuści:

W Pakiecie NR 1KOD CPV 33690000-3, w pozycji 284 METHYLPREDNISOLONUM *1000mg +rozp.16ml fiołki proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dopuści Methylprednisolonum – Meprelon 1000mg fioł +rozp. ?

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie formy tabletkowe są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.

¹Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody .

W związku z tym, że w Formularzu asortymentowo-cenowym w kolumnie Przedmiot zamówienia lub Postać pojawił się nieczytelny opis w postaci ○□⊕⊗×♦□↵↘ ○×∩•⊗⊗■×⊗ Zamawiający poprawia nieumyślny błąd, który powstał podczas zapisywania pliku, w następującym zakresie :

PAKIET NR 3 POZ. 77-80

77	MIDAZOLAM + edetynian sodu		MIDANIUM możliwość mieszania w 1 strzykawce z morfiną ,stabilność przez 24 h w temp 25 ° C
78	MIDAZOLAM + edetynian sodu		MIDANIUM możliwość mieszania w 1 strzykawce z morfiną ,stabilność przez 24 h w temp 25 ° C
79	MIDAZOLAM + edetynian sodu		MIDANIUM możliwość mieszania w 1 strzykawce z morfiną ,stabilność przez 24 h w temp 25 ° C
80	MIDAZOLAM + edetynian sodu		MIDANIUM możliwość mieszania w 1 strzykawce z morfiną ,stabilność przez 24 h w temp 25 ° C

PAKIET NR 13 POZ. 161 i 336

161	WAPNO BARWIONE SODOWANE		Granulat barwiony
336	SEVOFLURANUM + parowniki *		* płyn wziewny, opakowanie butelka ze szczelnym i bezpośrednim systemem napełniania parownika bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem ..

Opis pod formularzem:

* Wymagania dotyczące pakietu nr 13 Poz nr 336 zamawiający wymaga udostępnienia przez Wykonawcę 6 parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem na cały okres trwania umowy dostawy preparatu. Parowniki objęte bezpłatnym serwisem i kalibracją przez Wykonawcę.

PAKIET NR 14 POZ. 66-67

66	MEROPENEMUM zamawiający wymaga zgodnie z CHPL stabilności gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NACL 0,9% 6 godzin w temp. 25 ° C i 24 godz. w temp. 2-8 °C ,		fiolki proszek do sporządzania r-u do wstrzykiwań i infuzji
67	MEROPENEMUM zamawiający wymaga zgodnie z CHPL stabilności gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NACL 0,9% 6 godzin w temp. 15-25 ° C i 24 godz. w temp. 2-8 °C ,		fiolki proszek do sporządzania r-u do wstrzykiwań i infuzji

PAKIET NR 19 POZ. 2

2	FIBRYNOGEN LUDZKI roztwór po re- konstrukcji zawiera około 20mg/ml fibryno- genu ludzkiego		Proszek + rozpuszczal- nik+ urządzenie do re- konstrukcji Octaject+ filt cząstek stałych
---	--	--	---

PAKIET NR 21 POZ. 31-32

31		BUTELKA APTECZNA z nakrętką jałowa
32		BUTELKA APTECZNA z nakrętką jałowa

W związku z powyższym Zamawiający wymaga złożenia oferty na POPRAWIONYM Formularzu asortymentowo – cenowym.

Z poważaniem