



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji  
w Białymstoku**

**im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27  
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01  
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



Białystok, dnia 06.08.2021 r.

DZP.2344.27.2021

**Wszyscy Wykonawcy**

**Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych - antybiotyków**

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego zamówienia wpłynęły pytania o przytoczonej poniżej treści.

Na mocy art. 135 ust 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, udzielamy wyjaśnień do Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**1. Dotyczy zapisów SWZ**

W ramach procedury uprzejmie proszę o doprecyzowanie opisu kolumn w formularzu ofertowym. Proszę o podanie jakie kolumny winny być dodane np. cena jednostkowa netto, Vat, wartość VAT-u, cna jednostkowa brutto, wartość brutto, nazwa handlowa proponowanego leku oraz sposób obliczenia wartości brutto. Formularz cenowy umieszczony na platformie oraz opis w SWZ nie opisują ww. zagadnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał modyfikacji kolumn w formularzu ofertowym. Należy podać nazwę handlową, producenta, nr EAN, cenę jednostkową netto, wartość netto, stawkę Vat, cenę jednostkową brutto, wartość brutto.

**2. Dotyczy pakietu nr 21**

Z uwagi na zakończenie produkcji oraz brak zamiennika proszę o wykreślenie z pakietu 21 pozycję nr 17 (Erythromycinum 300 mg inj)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji nr 17 z pakietu 21. Dopuszcza natomiast adnotacje pod pakietem dla danej pozycji, o występującej przerwie w produkcji, okresowym braku dostępności w sprzedaży lub braku zamiennika, z określeniem cen z ostatniego zakupu.

**3. Dotyczy pakietu nr 9 , pozycje 3, 4, 5**

Czy zamawiający wyraża zgodę na utworzenie odrębnego pakietu z pakietu 09 pozycji 03, 05, 06 ?

Informujemy, że utworzenia odrębnego pakietu umożliwi wielu wykonawcom (tj. hurtowniom , dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych.

Ceftriaxone, Cefuroxime to jedne z najczęściej stosowanych antybiotyków w szpitalu dlatego cena tych leków jest jedna z ważniejszych jeśli chodzi o przetarg, zatem Zamawiający winien wydatkować środki publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z Art. 99 ust. 4 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 2019) – wejście w życie 1 stycznia 2021 r. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**4. Dotyczy pakietu nr 9**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę pakietu 09 na pozycje i przystąpieniu do poszczególnych pozycji oddzielnie?

Informujemy, że utworzenia odrębnych pozycji umożliwi wielu wykonawcom (tj. hurtowniom, dystrybutorom) złożenie ważnych ofert a co za tym idzie uzyskanie przez Szpital bardziej korzystnej ceny a taki jest cel przetargów publicznych. Ceftriaxone, Cefuroxime to jedne z najczęściej stosowanych antybiotyków w szpitalu dlatego cena tych leków jest jedna z ważniejszych jeśli chodzi o przetarg, zatem Zamawiający winien wydatkować środki publiczne w sposób celowy i oszczędny zgodnie z Art. 99 ust. 4 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 2019) – wejście w życie 1 stycznia 2021 r. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **5. Dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 3**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pakiecie 09 na pozycji 03 Ceftriaxon 1g x 1fiol z odpowiednim przeliczeniem? Pozwala to na uzyskanie dla szpitali lepszej ceny w zakresie tego leku ponieważ oferuje go wielu wykonawców (producentów, hurtowni) a taki jest cel przetargów publicznych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **6. Dotyczy Pakietu nr 9, pozycja 4**

Czy zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie w pakiecie 09 pozycja 04 (Ceftriaxone 2 g) na Ceftriaxone 1g z odpowiednim przeliczeniem? Pozwala to na uzyskanie dla szpitali lepszej ceny w zakresie tego leku ponieważ oferuje go wielu wykonawców (producentów, hurtowni).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **7. Dotyczy pytania do SWZ**

Czy w celu zachowania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w formularzu cenowym ceny jednostkowej za sztukę wraz z informacją o wielkości opakowania oferowanego produktu w celu realizacji umowy? Taki sposób wyceny pozwoli zachować porównywalność ofert w zakresie zaoferowanej ilości oraz wartości oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na podanie w formularzu cenowym ceny jednostkowej za sztukę wraz z informacją o wielkości opakowania oferowanego produktu.

#### **8. Dotyczy Pakietu nr 2 poz.5**

Czy w Pakiecie 2 poz.5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem dawki (1000 mg), zastosowania klinicznego i postaci (roztworu gotowego do infuzji) w opakowaniu stojącym o objętości 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem dawki (1000 mg), zastosowania klinicznego i postaci (roztworu gotowego do infuzji) w opakowaniu stojącym o objętości 200 ml.

#### **9. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 6**

Czy w Pakiecie 2 poz.6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem dawki (250 mg), zastosowania klinicznego i postaci (roztworu gotowego do infuzji) w opakowaniu stojącym o objętości 50 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem dawki (250 mg), zastosowania klinicznego i postaci (roztworu gotowego do infuzji) w opakowaniu stojącym o objętości 50 ml

#### **10. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1 i 2**

Czy w Pakiecie 16 poz. 1 i 2 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 do 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 dożylną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze do 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 dożylną.

#### **11. Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 3**

Czy Zamawiający wykreśli par 4.4? Wszelkie reklamacje winny odbywać się zgodnie z zasadami wskazanymi w KC dla rękopis, zatem w udziale Wykonawcy i przy zagwarantowaniu mu możliwości rozpatrzenia reklamacji (i ewentualnego odrzucenia).

„Odmowa przyjęcia towaru” nie może być jednostronnym prawem Zamawiającego następującym wskutek jego jednostronnej decyzji, a winna uruchamiać procedurę reklamacji określoną w par. 4.6 i nast.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **12. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający w par. 4.8 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w par 4 ust. 8 w następujący sposób: W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.

#### **13. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.7? Jego treść jest rażąco sprzeczna z zasadami współzycia społecznego.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **14. Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający w par. 8.1.a oraz 8.1.b zamiast za godzinę naliczać będzie kary umowne za dzień zwłoki? Obecne kary, wynoszące 24% wartości dostawy dziennie są rażąco wygórowane.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **15. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga aby , w pakiecie 1 pozycja 1 i 2 Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **16. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6**

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 9 pozycja 6 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 9 pozycja 6 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C.

#### **17. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający w pakiecie 10 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza monowodzian.

#### **18. Dotyczy Pakietu 1 poz. 2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy.

#### **Dotyczy pakietu 1 poz. 2**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

MB

KU

**19. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6**

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z CHPL Cefuroksym 1,5g w pakiecie 9 pozycja 6 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby, zgodnie z CHPL Cefuroksym 1,5g w pakiecie 9 pozycja 6 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C.

**20. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 9 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

**21. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 i 2**

Czy zamawiający w pakiecie 10 pozycje 1 i 2 ma na myśli Ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza monowodzian.

**22. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży.

**23. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie., tabletek na kapsułki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na tak ogólne pytanie, ponieważ wymaga to doprecyzowania jakich konkretnie pakietów i pozycji dotyczy zamiana.

**24. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na tak ogólne pytanie, ponieważ wymaga to doprecyzowania jakich konkretnie pakietów i pozycji dotyczy zamiana.

**25. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 16**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzielił ani nie wykreślił pozycji pakietu. Zamawiający wymaga umieszczenia adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży czy nie ma dostępnego zamiennika, z podaniem cen z ostatniego zakupu.

**26. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 4. (1.)**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin.

**27. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 4**

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

MB

44

**28. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1.**

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 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.

**29. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 2.**

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 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.

**30. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1.**

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:** Zgodnie z SWZ.

**31. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 2.**

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:** Zgodnie z SWZ.

**32. Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1.**

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 zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania 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 wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**33. Dotyczy zapisów SWZ**

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

Kapsulek na kapsułki miękkie

Kapsulek na kapsułki twarde

Kapsulek na tabletki

Kapsulek na tabl powł

Tabletek na kapsułki

Tabletek na tabletki powlekane

MB

Tabletek na tabletki drażowane

Drażetek na tabletki drażowane

Tabletek na tabletki dojelitowe

Ampułki na fiołki

Fiołki na ampułki

**Odpowiedź:** Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na tak ogólne pytanie, ponieważ wymaga to doprecyzowania jakich konkretnie pakietów i pozycji dotyczy zamiana.

#### **34. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia.

#### **35. Dotyczy zapisów SWZ**

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji z pakietu. Dopuszcza natomiast adnotacje pod pakietem dla danej pozycji, o występującej przerwie w produkcji, okresowym braku dostępności w sprzedaży lub braku zamiennika z podaniem ostatnich posiadanych cen.

#### **36. Dotyczy zapisów SWZ**

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:** Zamawiający wymaga aby przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), przeliczając ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.

#### **37. Dotyczy Pytania do §3 ust. 3 Projektu umowy – Załącznik nr 3 i 3a:**

Prosimy o wykreślenie niżej wymienionego zapisu ze względu na fakt, iż jest on niezgodny z DPD, dostawa produktów farmaceutycznych powinna odbywać się wyłącznie do apteki szpitalnej:

~~Jeżeli termin do dokonania dostawy kończy się po godzinach pracy Apteki Szpitalnej, dostawa nastąpi bezpośrednio na oddział szpitalny wskazany w zamówieniu.~~

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w par 3 ust.3 w następujący sposób: "Jeżeli termin do dokonania dostawy kończy się po godzinach pracy, dostawa nastąpi po uzgodnieniu czasu dostawy hurtowni z Apteką Szpitalną".

#### **38. Dotyczy zapisów SWZ**

Prosimy Zamawiającego o wskazanie sposobu realizacji zamówień częściowych poprzez określenie płatnika faktur wystawianych przez Wykonawcę oraz wskazanie podmiotu upoważnionego do składania zamówień częściowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający prowadzi postępowanie w grupie zakupowej, dlatego też płatnikiem faktur będzie każdy podmiot indywidualnie wymieniony w SWZ:

- a) SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
- b) SP ZOZ MSWiA w Lublinie
- c) SP ZOZ MSWiA w Kielcach
- d) SP ZOZ MSWiA w Katowicach
- e) SP ZOZ MSWiA w Opolu
- f) SP ZOZ MSWiA we Wrocławiu
- g) SP ZOZ MSWiA z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
- h) SP ZOZ MSWiA w Szczecinie
- i) SP ZOZ MSWiA w Koszalinie
- j) SP ZOZ MSWiA w Bydgoszczy
- h) SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Głuchołazach

#### **39. Dotyczy zapisów SWZ**

HB

M

Prosimy Zamawiającego o podanie wykazu Odbiorców wraz ze wskazaniem ilości leków przeznaczonych dla poszczególnych Odbiorców. Jest to niezbędny dla Wykonawcy element do oszacowania kosztów logistycznych realizacji zamówienia publicznego, który to koszt jest istotnym elementem kształtowania ceny końcowej oferowanego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na podanie wykazu Odbiorców wraz ze wskazaniem ilości leków.

#### **40. Dotyczy umowy**

Prosimy o wyjaśnienie, czy zostanie podpisana jedna umowa z Zamawiającym (Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok) czy też każdy Odbiorca bezpośredni podpisze indywidualnie odrębną umowę?

**Odpowiedź:** Zamawiający prowadzi postępowanie w grupie zakupowej, dlatego też każdy podmiot indywidualnie podpisze umowę z Wykonawcą, wzór umowy stanowi załącznik nr 3 i 3a do SWZ:

- a) SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
- b) SP ZOZ MSWiA w Lublinie
- c) SP ZOZ MSWiA w Kielcach
- d) SP ZOZ MSWiA w Katowicach
- e) SP ZOZ MSWiA w Opolu
- f) SP ZOZ MSWiA we Wrocławiu
- g) SP ZOZ MSWiA z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
- h) SP ZOZ MSWiA w Szczecinie
- i) SP ZOZ MSWiA w Koszalinie
- j) SP ZOZ MSWiA w Bydgoszczy
- h) SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Głuchołazach

#### **41. Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający po rozstrzygnięciu postępowania zamierza podpisać umowę z Wykonawcą zgodnie z projektem umowy zawartym w Załączniku 3 czy w Załączniku 3a?

**Odpowiedź:** Każdy podmiot z grupy zakupowej będzie indywidualnie podpisywał umowę w zależności od terminu realizacji umowy, zgodnie z załączonym projektem umowy – załącznik nr 3 i 3a.

#### **40. Dotyczy wzoru umowy - załącznik nr 3 do SWZ:**

1). Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &4 ust. 8 w zakresie terminu wymiany towar z **2 dni** od dnia dostawy na **7 dni** od dnia dostawy.

Pragniemy poinformować, iż w niektórych przypadkach "wad jakościowych" wymagana jest konsultacja z producentem produktu leczniczego co może wydłużyć termin wymiany.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w par 4 ust. 8 w następujący sposób: W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.

#### **41. Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 1 pkt a zgodnie z poniższą propozycją:

„zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za **każdy dzień zwłoki,**”

W naszej ocenie wysokość kary na poziomie **1% za każdą godzinę** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **42. Dotyczy zapisów umowy**

3). Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 1 pkt b zgodnie z poniższą propozycją:

„zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad **leżących po stronie Wykonawcy** w wysokości **0,5%** wartości brutto towarów wadliwych za **każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,**”

Ky MB

W naszej ocenie wysokość kary na poziomie **1% za każdą godzinę** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **43. Dotyczy zapisów umowy**

4). Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 6 zgodnie z poniższą propozycją:

„Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć **10%** wartości umowy określonej w &5 ust. 1 niniejszej umowy.”

W naszej ocenie ustalenie maksymalnej wysokości kar na poziomie **70%** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w umowie § 8 ust. 6 w następujący sposób: „Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć **40%** wartości umowy określonej w &5 ust. 1 niniejszej umowy”.

#### **44. Dotyczy wzoru umowy - załącznik nr 3a do SWZ:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &4 ust. 8 w zakresie terminu wymiany towar z **2 dni** od dnia dostawy na **Z dni** od dnia dostawy.

Pragniemy poinformować, iż w niektórych przypadkach "wad jakościowych" wymagana jest konsultacja z producentem produktu leczniczego co może wydłużyć termin wymiany.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w par 4 ust. 8 w następujący sposób: W przypadku stwierdzenia wad jakościowych towaru w momencie dostawy, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia dostawy, a w razie stwierdzenia wad jakościowych towaru w późniejszym czasie, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt wadliwej części dostawy na towar wolny od wad w terminie 3 dni od dnia otrzymania reklamacji.

#### **45. Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 1 pkt a zgodnie z poniższą propozycją:

„zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za **każdy dzień zwłoki**,”

W naszej ocenie wysokość kary na poziomie **1% za każdą godzinę** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **46. Dotyczy wzoru umowy**

3). Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 1 pkt b zgodnie z poniższą propozycją:

„zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad **leżących po stronie Wykonawcy** w wysokości **0,5%** wartości brutto towarów wadliwych za **każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad**,”

W naszej ocenie wysokość kary na poziomie **1% za każdą godzinę** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **47. Dotyczy wzoru umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w &8 ust. 6 zgodnie z poniższą propozycją:

„Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć **10%** wartości umowy określonej w &5 ust. 1 niniejszej umowy.”

W naszej ocenie ustalenie maksymalnej wysokości kar na poziomie **70%** jest niewspółmiernie wysoka w porównaniu do standardowych rozwiązań przyjętych w trakcie realizacji zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w umowie § 8 ust. 6 w następujący sposób: „Maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony, nie może przekroczyć **40%** wartości umowy określonej w &5 ust. 1 niniejszej umowy”.

#### **48. Dotyczy Pakietu 9, poz. 1,2:**

WMB



Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 9 pozycja 1 i 2, aby Ceftazidime zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby Ceftazidime zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

**49. Dotyczy Pakietu 10:**

Czy w pakiecie 10 Zamawiający wymaga Ciprofloxacyn w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Ciprofloxacyn w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym.

**50. Dotyczy Pakietu 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 ma na myśli Ciprofloxacyn w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza monowodzian.

**51. Dotyczy Pakietu 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 12 produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia, pod warunkiem, że dostawca jest w stanie zagwarantować ciągłość dostaw.

**52. Dotyczy Pakietu 18:**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 18 aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5g/100ml był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5g/100ml był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji.

**53. Dotyczy Pakietu nr 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 pozycji 1,2,i 4 oraz utworzenie z ww. pozycji nowego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**54. Dotyczy Pakietu nr 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji 46 oraz utworzenie z ww. pozycji nowego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i umożliwi przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**55. Dotyczy wzoru umowy - załącznik nr 3 i 3a do SWZ:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie poniższego zapisu z § 3 pkt 3 projektu umowy: „Jeżeli termin do dokonania dostawy kończy się po godzinach pracy Apteki Szpitalnej, dostawa nastąpi bezpośrednio na oddział szpitalny wskazany w zamówieniu”

Zgodnie z wymogami opisanymi w rozporządzeniu MZ w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (pkt. 5.3), oraz przepisami ustawy Prawo farmaceutyczne (art. 78 ust. 1 pkt 3) Wykonawca ma obowiązek dostarczyć produkt leczniczy jedynie podmiotowi uprawnionemu, w tym wypadku do apteki szpitalnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w par 3 ust.3 w następujący sposób: „Jeżeli termin do dokonania dostawy kończy się po godzinach pracy, dostawa nastąpi po uzgodnieniu czasu dostawy hurtowni z Apteką Szpitalną”.

Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku  
im. Mariana Żydrana-Kościalkowskiego

*dr n. med. Marek Kiluk*

AB MY

