

Dział Zamówień Publicznych
Tel. 12/ 614 25 32
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

Kraków, 31.08.2021 r.

DZ.271.65.546.2021

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, że wpłynęły pytania do postępowania nr DZ.271.65.2021 – Dostawa produktów leczniczych”

Pytanie 1

Czy zamawiający w pakiecie 23 dopuści produkt leczniczy Sevoflurane Baxter płyn wziew. d/zniec ogólnego op 250ml, butelka z aluminium, pakowanym po 6 butelek w kartonie?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pytanie 2

W pakiecie 23 w Formularzu cenowym w kolumnie „Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)” Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej netto za 1 opakowanie. Opakowanie Sevoflurane Baxter zawiera 6 sztuk/butelek w kartonie. Zamawiający wymaga 550 sztuk preparatu. Prosimy zatem o informację, czy w Formularzu cenowym w kolumnie „Liczba oferowanych opakowań” Zamawiający wymaga przeliczenia i podania ilości opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi, czy zaokrąglenia w górę liczby opakowań do pełnego opakowania?

ODPOWIEDŹ: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 3

Czy w Pakiecie 57 poz. 8 i 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem

laktazy.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 4

Czy w Części 34 poz. 1, 2 i 3 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. 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: Nie.

Pytanie 5

Czy z uwagi na podanie w Części 36 poz. 2 charakterystyki odpowiadającej konkretnemu suplementowi diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku LactoDr. krople, zawierającego w swoim składzie żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę? W załączeniu przesyłam opis oferowanego preparatu.

ODPOWIEDŹ: Brak pozycji nr 2 w pakiecie nr 36.

Pytanie 6

Zapytania do pakietu 34



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

ODPOWIEDŹ: Tak.

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

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

Pytanie 7

Czy Zamawiający w par. 3.2 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli par. 7.3? ryzyko związane z zakupionym towarem przechodzi na Zamawiającego z chwilą przejścia własności i nie jest możliwa wsteczna obniżka ceny na zakupiony uprzednio towar. Jak wykazuje praktyka, nie istnieje możliwości weryfikacji, czy i które produkty istotnie nie zostały jeszcze zużyte, gdyż stany magazynowe apteki podaje Zamawiający w formie oświadczenia. W skrajnych wypadkach oznacza to konieczność korekty cen za cały dostarczony do czasu obniżki towar; w ten sposób nie da się kalkulować żadnej umowy dostawy, gdyż nie można wykluczyć, że finalnie cały towar okaże się sprzedany po cenie niższej, niż ofertowa. Należy zauważyć, że ten sam mechanizm, to jest zmiana ceny dla produktów kupionych, lecz nieużytych, nie obowiązuje w razie podwyższenia ceny; nie ma uzasadnienia tylko jednostronny przerzucanie na Wykonawcę wstecznych zmian cen zawsze na jego niekorzyść.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9

Zamawiający w zadaniu częściowym numer 23 poz. 1 (Sevoflurane) w uwagach wskazał: Wykonawca na czas trwania umowy użycza bezpłatnie parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 21 sztuk”.

Czy w związku z powyższym mając na uwadze art. 29 i art. 99 ust. 1 PZP zamawiający zechce potwierdzić iż wymaganie dostarczenia parowników, o których mowa w uwagach, dotyczy wykonawcy, który zaoferuje produkt inny niż użytkowany dzisiaj co będzie wymagało zmiany parowników? W przypadku zaoferowania produktu kompatybilnego z aktualnie użytkowanymi parownikami wymaganie nie obowiązuje.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.



Pytanie 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ: *Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.*

Pytanie 12- 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: *Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.*

Pytanie 13 – 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: *Nie.*

Pytanie 14 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach, gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wymaga podania ilości oferowanych opakowań (Kolumna 6 w Załączniku nr 3 SWZ) oraz Ceny za opakowanie (Kolumna 7 w Załączniku nr 3 SWZ).*

Pytanie 15 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.*

Pytanie 16 - W pakiecie 30 w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający oczekuje złożenia oferty na Nadroparynę w ampułkostrzykawkach. Pod formularzem jest informacja o strzykawkach i mini Spike – do Nadroparyny 47500j.m aXa/5ml, której produkcja została zakończona i której Zamawiający nie wskazał w formularzu cenowym. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisu „...*komplet zawiera 100 strzykawek 1ml i 10 op. Mini Spike Plus V, lub równoważne”

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wyraża zgodę.*

Pytanie 17 - Do §3 ust. 1 wzoru umowy: prosimy o dopisanie do §3 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

Pytanie 18 - Do §3 ust. 2 oraz §7 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §3 ust. 2 oraz zmianę §7 ust. 3 z wzoru umowy, które wg naszej opinii są niezgodne ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższe zapisy przenoszą w całości odpowiedzialność na wykonawcę za gospodarowanie lekami zakupionymi i nie wykorzystanymi przez Zamawiającego. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia. Gdyby jednak okazało się, że Zamawiający, z ważnych przyczyn, nie może wyrazić



zgody na powyższe, prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §7 ust. 3 oraz zmianę wymogu wskazanego §3 ust. 2, poprzez następujący zapis: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego w ciągu 7 dni od daty dostawy, bez podawania przyczyny."

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19 -Do treści §5 ust. 1 tiret drugie wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20 - Do treści §7 ust. 1 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 stratą 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku?

ODPOWIEDŹ: Należy podać cenę za opakowanie z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 22 - 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 zamieszczona 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 zgodnie z zasadą matematyczną)?

ODPOWIEDŹ: Należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 23 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.

Pytanie 24 - Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast ampułek i odwrotnie, ampułko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający udzieli wyjaśnień do szczegółowych pytań o konkretną pozycję przedmiotu zamówienia.

Pytanie 25 - Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 24 poz. 36 Thrombin 400 j.m.?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 26 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 46 poz. 40 (Piracetam 60 ml) wycenę preparatu o wielkości opakowania 20 szt w ilości 2 opakowań, ponieważ taki jest dostępny?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 27 - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 46 poz. 59 był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii



Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28 - Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 46 poz. 59 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 29 - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 47 poz. 15 (Ranitidine inj)? Obrót tym preparatem został wstrzymany.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 30 - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 47 poz. 27 (Theophylina 100 mg tabl.)? Preparat wycofany z oferty dostawcy.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 31 - Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 47 poz. 52 (Oxycodone 250 ml) z powodu skrócenia ważności pozwolenia produktu?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 32 - Dotyczy pakietu nr 46 poz. 28.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o podanie ilości opakowań.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 33 - Dotyczy pakietu nr 57 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 34 - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1-2:

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wys 0,5 % wartości **brutto** zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówienia którego zwłoka dotyczy**

2. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku o którym mowa w §4 ust 3 umowy, zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **0.5%** wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwych produktów**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 35 - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 36 - Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?



ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 37 - Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie nr 3 leków z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy, bądź dopisanie do projektu umowy par. 3 następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 38 - Dot. Pakietu nr 28

Czy zamawiający wydzieli z Pakietu nr 28 poz. nr 3 - Atracurium besilate do innego paktu? Prośbę swoją motywujemy brakiem dostępności produktu u producenta spowodowanego zwiększonym zapotrzebowaniem.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 39 - do pakietu 18 Pozycja 1,2:

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 dożyłnej?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 40 - do pakietu 24 pozycje 20,21:

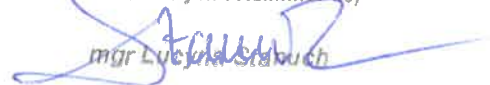
Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie i mógł być podany przez pompę infuzyjną przez 24 godz? Zapis może być potwierdzony oświadczeniem producenta lub zapisem w ChPL.

ODPOWIEDŹ: Nie.

Pytanie 41 - Prosimy zamawiającego o wydzielenie lub usunięci poz.3 z pakietu 58 oraz poz 5 z pakietu 58 ze względu na brak dostępności u producenta.

ODPOWIEDŹ: Podtrzymujemy zapisy SWZ.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Administracji


mgr Lucyna Stawuch