

Węgrów, dnia 23.03.2020r.

Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. Kościuszki 15  
07-100 Węgrów

**Do wiadomości wszystkich wykonawców**

## **PYTANIA I ODPOWIEDZI**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, Znak: ZP/L/3/20 (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 06.03.2020 r. ogłoszenie nr 2020/S 047-110326)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

**Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy**

### **Pakiet 9**

**Poz. 67,68,69**

Czy Zamawiający dopuści Nebbud 0,125/ml, 0,25/ml, 0,5/ml w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie Nebbud 0,125/ml, 0,25/ml, 0,5/ml w postaci ampułek

**Poz. 182**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z pakietu? Zamawiający zapewni większą konkurencyjność, a oferta złożona przez podmiot będący przedstawicielem producenta w Polsce zapewni ciągłość dostaw i utrzymanie ceny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu.

**Poz. 246**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach a 5 ml – po przeliczeniu ilości produktu na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach a 5 ml – po przeliczeniu ilości produktu na odpowiednią liczbę opakowań

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu? Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103). Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej

odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w pięciu kroplach 1 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 5 mld bakterii liofilizowanych. Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** możliwość zaferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu

**Poz. 247**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wymaga** zgodnie ze SIWZ

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 **wymaga** zgodnie ze SIWZ

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wymaga** zgodnie ze SIWZ

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź:** nie wymaga

Zamawiający **dopuszcza, ale nie wymaga** zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii.

**Poz. 305**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Pangrol 10000 x 50kaps? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** zaferowanie leku **Pangrol 10000 x 50kaps.**

**Poz. 306**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Pangrol 25000 x 20kaps? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** zaferowanie leku **Pangrol 25000 x 20kaps**.

**Poz. 353**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek ma odpowiednią liczbę opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaferowanie powyższego produktu.

**Pakiet 13****Poz. 8-11**

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wymaga**, aby zaferowany lek posiadał własne, **udokumentowane badania kliniczne** potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania u pacjentów niezabiegowych i zabiegowych

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza**, aby zaferowany lek był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii

**Pakiet 16****Poz.1**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

**Odpowiedź:**

Zamawiający **dopuszcza** zaferowanie produktu pakowanego w **jałowe blistry**.

**Poz. 4**

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby produkt Cisatracurium posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01/5ml a'5 amp. posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności

Czy zamawiający wymaga, aby produkt C Cisatracurium 0,01/5ml a'5 amp. posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C czy też 2-8°C oraz 25°C

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01/5ml a'5 amp. posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wymaga**, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml.

**Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ – Projekt umowy**

**§1 ust. 4**

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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** zapis zawarty w projekcie umowy

**§1 ust. 6**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SIWZ. Ilości określone w Załączniku nr 2 do SIWZ - Formularz cenowy zostały ustalone na podstawie rocznego zużycia przez Aptekę Szpitalną i są miarodajne dla określenia wielkości zamówienia.

#### §4 ust. 5

Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszego zapisu z umowy?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla §4 ust. 5 z projektu umowy

#### §7 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:
  - 1) 0,2 % wartości brutto części niezrealizowanego zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w dostawie towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy projektu umowy

#### §8 ust. 2

Do treści §8 ust. 2 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 **nie wyraża zgody** na proponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy projektu umowy

#### §9 ust. 2

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12- lub 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §9 ust. 2 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 wyraża zgodę na proponowany zapis, w związku z tym §9 ust. 2 otrzymuje brzmienie: „Dostarczane leki winny posiadać termin przydatności przynajmniej 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. W przypadku leków posiadających maksymalny 12 miesięczny termin ważności, termin przydatności wynosi minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

**W związku z udzielonymi odpowiedziami, Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy, oraz Załącznik nr 6 do SIWZ – Projekt umowy.**

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
w Węgrowie  
lek. med. Artur Skóra