



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



SP ZOZ/DZ/372/2024/1

Myszków, 07.11.2024 r.

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

Dotyczy postępowania o wartości przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ww. ustawy prowadzonego z zastosowaniem procedury, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy

Dostawa produktów leczniczych, środków kontrastowych, wyrobów do terapii nerkowej oraz środków żywieniowych dla potrzeb SPZOZ w Myszkowie
ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,
OJ S 205/2024 w dniu 21.10.2024 r. pod numerem 634714-2024

W związku z wniesionymi zapytaniem, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.

Uwaga pytania nr 1-3 dotyczą pakietu nr 1 poz. 25

Pytanie 1: „Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.25, 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 1: Zamawiający nie zmienia postanowień SWZ – nie dopuszcza zaoferowania wskazanego produktu.

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

Odpowiedź 2: Zamawiający nie zmienia postanowień SWZ – nie dopuszcza zaoferowania wskazanego produktu.

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz.25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Uwaga pytania nr 4-9 dotyczą pakietu nr 27 poz. 5

Pytanie 4: „Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych Średnica 13 FR – długość 15 cm, 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyszlizgnięciem się



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300 Myszaków, Aleja Wolności 29
Dyrekcja: tel./fax. (034) 313-73-29
Centrala: 34 31388 80, 315-82-00
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296



- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 5: „Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań co do rodzaju ramion.

Pytanie 6: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 poz. 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 7: „Czy Zamawiający w pakiecie 27 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych Średnica 11 FR – długość 15 cm, 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 8: „*Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?*”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań co do rodzaju ramion.

Pytanie 9: „*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 27 poz. 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?*”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 10: „*Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8:*

*5. W razie naruszenia obowiązku określonego w § 3 ust. 5 oraz § 5 ust. 2 umowy, Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości **150 złotych** za każdy przypadek naruszenia.”*

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 8 ust. 5 projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 11: „*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 11: Zamawiający wymaga podania ceny, w jakiej lek będzie sprzedawany. Sposób postępowania określono w SWZ (rozdział II ust. 1 pkt 3 tiret trzecie: brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, iż lek nie jest obecnie dostępny, a podana cena jest ostatnią ceną sprzedaży lub że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej ze specyfikacją warunków zamówienia).

Pytanie 12: „*Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?*”

Odpowiedź 12: W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczone w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

Pytanie 13: „*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?*”

Odpowiedź 13: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsulek, drażetek, jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 14: „*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?*”



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



Odpowiedź 14: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w zakresie zmiany ampulki na fiolki. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 15: „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 15: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany wielkości opakowań.

Pytanie 16: „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 16: W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

Pytanie 17: „Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

Odpowiedź 17: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie 18: „Pytanie do pakietu nr 17 pozycji 1, 2: W związku ze zmianą receptury opisywanego produktu, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o osmolarności do 400 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 18: Zamawiający dopuszcza produkt o osmolarności do 400 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 19: „Pytanie do pakietu nr 17 pozycji 3, 4: W związku ze zmianą receptury opisywanego produktu, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o osmolarności do 280 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza produkt o osmolarności do 280 mOsmol/l, pozostałe parametry zgodnie z SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 20: „Pytanie do pakietu nr 4 poz. 110, 111 oraz pakietu 17: W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12- miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



zapisu, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.”

Odpowiedź 20: Zamawiający dopuszcza dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż 70% terminu ważności danego produktu i modyfikuje w tym zakresie SWZ – Rozdz. II pkt 1 ppkt 8) SWZ do brzmienia: „Wymagany termin przydatności do użycia wynosi minimum 12 miesięcy od chwili dostawy do Zamawiającego, a asortymentu dotyczącego żywności specjalnego przeznaczenia medycznego nie krótszy, niż 70% terminu ważności danego produktu od momentu dostarczenia”.

Zmodyfikowany wzór umowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma, natomiast zmodyfikowany wzór Formularza oferty stanowi załącznik nr 2 do niniejszego pisma – składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją tego załącznika.

Pytanie 21: „Czy w Pakiet nr 2 poz. 26 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.”

Odpowiedź 21:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 2 poz. 26 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

Pytanie 22: „Czy w Pakiet nr 2 poz. 13 i 14 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?”

Odpowiedź 22:Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań.

Pytanie 23: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?”

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsulek, drażetek, jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 24: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki i odwrotnie?”

Odpowiedź 24: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w zakresie zmiany ampulki na fiołki. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300 Myszakówul. Aleja Wolności 29
Dyrekcja: tel./fax. (034) 313-73-29
Centrala: 34 31388 80, 315-82-00
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296



Pytanie 25: „Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?”

Odpowiedź 25: W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań do 100 sztuk tabletek, ampulek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op.” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

Pytanie 26: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę – worki na pojemniki i odwrotnie?”

Odpowiedź 26: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę worki na pojemniki i odwrotnie. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Powyższe dopuszczenie nie ma zastosowania do Pakietu nr 9.

Pytanie 27: „Czy Zamawiający dla Części 5 (Albumin human) zmieni wymóg wykonania dostawy do godziny 10:00 i zmieni go na do 14:00?”

Odpowiedź 27: Zamawiający wyraża zgodę na wykonanie dostawy dla Pakietu nr 5 do godziny 13:00.

Uwaga pytania nr 28-32 dotyczą projektowanych postanowień umowy

Pytanie 28: „Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wydłużenie terminu realizacji dostawy również dla części nr 1, 2, 3, 5, 6, 11, 22, 26, 30, 31 do godziny 13.00. Przedział czasowy podany w dokumentacji, jest tak krótki, że uniemożliwia połączenie transportu dla Zamawiającego z innymi dokonywanymi tego dnia i wymusza będzie na Wykonawcach organizowanie osobnego transportu dedykowanego. W pierwszej kolejności zwracamy uwagę, że konsolidacja dostaw pozwala na połączenie wielu mniejszych przesyłek w jedną większą. Dzięki temu koszty transportu są znacznie niższe. Współdzielenie kosztów z innymi odbiorcami oznacza, że każdy płaci tylko ułamek całkowitych wydatków, co redukuje indywidualne koszty wysyłki. Jednym słowem, Zamawiający podejmując decyzję o przedziale czasowym, w którym gotowy będzie do odbierania przesyłek, wybiera jednocześnie jakiej wysokości koszt przesyłki wliczony zostanie w złożone mu oferty. Łączenie dostaw ma równie doniosłe znaczenie z perspektywy środowiskowej. Dzięki optymalizacji tras potrzebnych jest mniej środków transportu, co prowadzi do mniejszego zużycia paliwa i emisji gazów cieplarnianych. Ekologiczne rozwiązania logistyczne oparte na efektywności energetycznej zmniejszają zatem negatywny wpływ transportu na środowisko i przyczyniają się do zrównoważonego rozwoju.”

Odpowiedź 28: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 3 ust. 3 projektowanych postanowień umowy za wyjątkiem pakietu nr 5. W zakresie pakietu nr 5 Zamawiający wyraża zgodę na wykonanie dostawy do godziny 13:00. Zmodyfikowany wzór umowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 29: „Do §4 ust. 1, §7 ust. 2 lit. d) 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 rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę?”



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



Odpowiedź 29: Projektowane postanowienia umowy określają przesłanki zmiany umowy w § 7 projektu umowy, w tym w § 7 ust. 2 lit. d i h projektowanych postanowień umowy. Ewentualne zmiany umowy będą procedowane zgodnie z postanowieniami umownymi i ustawą Pzp.

Pytanie 30: „Do §5 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dopisanie do §5 ust. 2 wzoru umowy: „..., chyba że inne okoliczności uzasadniają wystawienie większej ilości faktur (np. odrębne faktury dla środków kontrolowanych, dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze oraz dla produktów zamawianych w ramach różnych umów łączących Wykonawcę z Zamawiającym).””

Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 5 ust. 2 projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 31: „Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.”

Odpowiedź 31: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 6 ust. 3 projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 32: „Do §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §7 ust. 2 lit. c) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §7 ust. 2 lit. c) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.”

Odpowiedź 32:Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektowanych postanowień umownych. Postanowienie § 7 ust. 2 lit. c odnosi się do możliwości zmiany postanowień umownych w przypadku przekroczenia szacunkowej ilości jednostek miary w danej pozycji formularza cenowego pod warunkiem, że zmiana taka nie narusza równowagi ekonomicznej umowy, w szczególności nie powoduje przekroczenia wartości danego pakietu. Równocześnie w §1 ust. 3 przewidziano możliwość ograniczenia zakresu zamówienia poprzez wskazanie minimalnej wartości umowy. W konsekwencji zakres ewentualnej zmiany należy uznać za określony. Zakres przedmiotu zamówienia został określony w umowie i załącznikach do niej. Podstawą dokonania zmiany przewidzianej w § 7 ust. 2 lit. c jest zgoda obu stron umowy wyrażona w formie pisemnej, pod rygorem nieważności (§ 7 ust. 7). Zamawiający nie podziela stanowiska wykonawcy, a powoływany wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) zapadł w stanie faktycznym i prawnym, którego nie można uznać za analogiczny (w tym postanowienia umowne, względem których wykonawca wniósł zastrzeżenia nie uprawniają Zamawiającego do jednostronnej zmiany zakresu przedmiotu umowy).

Pytanie 33: *„Czy w Pakiecie nr 4 poz. 50 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.”*

Odpowiedź 33: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 4 poz. 50 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.

Pytanie 34: *„Czy w Pakiecie nr 4 poz. 50 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.”*

Odpowiedź 34: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 4 poz. 50 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300Myszkówul.AlejaWolności 29
Dyrekcja:tel./fax.(034) 313-73-29
Centrala:34 31388 80,315-82-00
REGON:000306377,NIP:577-17-44-296



Pytanie 35: „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.? Produkt nie zawiera białek mleka krowiego i może być podawany osobom nietolerującym tych składników. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź 35: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w SWZ, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa międzynarodowa”, „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 36: „Czy w Pakiecie nr 4 poz. 92 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań izaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.”

Odpowiedź 36: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w SWZ, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, z przeliczeniem ilości, z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SWZ. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa międzynarodowa”, „Postać, dawka wielkość op.” oraz „Ilość op” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 37: „Pakiet 12, Pozycja 1, Cefprozyl FIOLE 1G x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefprozyl 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?”



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29
Dyrekcja: tel./fax. (034) 313-73-29
Centrala: 34 31388 80, 315-82-00
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296



Odpowiedź 37: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 38: „Pakiet 18, Pozycja 1, Metronidazole Butelka/worek z dwoma portami 0,5% 100 ML x 40 butelek: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?”

Odpowiedź 38: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszą odpowiedzią, w załączniku nr 1.1 dla Pakietu nr 18 poz. 1 należy odpowiednio scharakteryzować asortyment tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, przedłużony zostaje natomiast termin składania ofert do dnia 21.11.2024 r. do godziny 13.00 (termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godzinie 13:05).

Załączniki:

1. Projektowane postanowienia umowy – zmodyfikowane.
2. Formularz oferty – zmodyfikowany.

Zatwierdził

DYREKTOR

Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki
Zdrowotnej w Myszkowie

Krzysztof Bestwina