



L.dz. Adm 17/2024/ 9234, 9313, 9314, 9315, 9316, 9317/2024

**Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie przetargu nieograniczonego na podst. art. 132 ustawy Pzp**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz.U. 2024 r., poz. 1320 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytanie zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawcę, przekazuje poniżej treść zapytania i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. **Dostawa leków – znak sprawy Adm 17/2024.**

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	<p>Dotyczy § 1 ust. 3 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy.</p> <p>„... 3 Ilości wskazane w ramach poszczególnych pakietów w Formularzu cenowym zostały podane orientacyjnie w celu sporządzenia i skalkulowania oferty. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości leków w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednak nie mniej niż 50% wartości umowy określonej w § 3.”</p> <p>1. Mając na względzie fakt, że postępowanie prowadzone i ewentualna zawarta Umowa będzie dotyczyć czasookresu pomiędzy 1 stycznia 2025 r., a 31 grudnia 2025 r., wnosimy o wykreślenie powołanego zapisu, lub określenie maksymalnej wielkości zmian w zakresie asortymentu danego pakietu. Powyższe spowodowane jest między innymi faktem, że producenci produktów leczniczych w bardzo rygorystyczny udostępniają te produkty do dalszej sprzedaży zakreślając skonkretyzowaną wielkość oraz cenę, powodując tym samym, że zmiana wielkości sprzedaży dla klienta końcowego poszczególnych pozycji nie jest możliwa i może wywołać u Wykonawcy znaczne straty finansowe, gdyż przekroczenie powołanych limitów wiąże się ze zmianą ceny a dokładnie jej podwyższeniem.</p> <p>2. Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna rezygnacja z asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno?</p>	<p>Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.</p> <p>Zamawiający będzie dokonywał zakupu leków w zależności od rzeczywistych potrzeb i zakłada wykorzystanie umowy co najmniej w 50% dla każdej części z osobna.</p>
2	<p>Dotyczy § 1 ust. 13, 14 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy.</p> <p>„... 13. Reklamacja będzie składana w formie elektronicznej na adres e-mail Wykonawcy.....lub telefonicznie na nr..... przez Zamawiającego. 14. Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującego towaru lub wymiany towaru zareklamowanego w ciągu 24 godzin od złożenia reklamacji.”</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.</p> <p>W przypadku, gdy reklamacja w ocenie Wykonawcy będzie niezasadna,</p>



	<p>W związku z faktem, że Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w każdym czasie bez ograniczeń czasowych, wnosimy do wskazanie w Umowie możliwość odwołania Wykonawcy od nieuzasadnionego zgłoszenia reklamacji, czyli np. sytuacji kiedy Zamawiający dokonał zgłoszenia reklamacyjnego, które okazało się niezasadne, ze względu na czynności po stronie Zamawiającego.</p>	<p>przysługuje mu roszczenie na zasadach ogólnych. Jednocześnie Szpital wyjaśnia, że w praktyce w ostatnich latach Wykonawcy nie podważali zasadności złożonych reklamacji.</p>
3	<p>Dotyczy § 1 ust. 17 Załącznika nr 2 do SWZ – Projekt umowy. „... 17. Zamawiający dopuszcza możliwość zwolnienia Wykonawcy w zakresie dostawy poszczególnych pozycji leków składających się na przedmiot zamówienia, jeżeli wystąpi zaprzestanie produkcji lub brak dostawy od producenta, a Wykonawca nie dysponuje dokładnym odpowiednikiem leku, o czym poinformuje Zamawiającego mailowo na adres: apteka@wsp-bilikiewicz.pl w ciągu 24h. Zamawiający w takiej sytuacji dokona zakupu towaru lub jego zamienników na wolnym rynku, przy czym różnicę w cenie oraz odpowiedzialność za szkodę powstałą z tego tytułu ponosi Wykonawca.</p> <p>1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” wraz z przewidywanymi kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?</p> <p>2. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.</p>
4	<p>Dotyczy § 6 ust. 6 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy. „... 6. Zapłata kary przez Wykonawcę lub potrącenie przez Zamawiającego kwoty kary z płatności należnej Wykonawcy nie zwalnia Wykonawcy z zobowiązań wynikających z Umowy.</p> <p>Mając na względzie powołany zapis, wnosimy o szczegółowe dookreślenie zasad zapłaty kary umownej z uwzględnieniem możliwości odwołania się Wykonawcy od jednostronnej arbitralnej decyzji Zamawiającego, tym bardziej, że w chwili obecnej z tego zapisu wynika, że Wykonawca zobowiązany jest zapłacić karę w oparciu tylko o niedookreślone czynności.</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.</p> <p>Szpital wyjaśnia, że kary zostały zastrzeżone w sposób jednoznaczny. Wykonawca może na zasadach ogólnych kwestionować zasadność ich naliczenia.</p>
5	<p>Dotyczy Pakietu 37 poz. 5 Czy w pakiecie 37 poz. 5 w związku z zakończeniem produkcji smaku czekolada-mięta Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w tej pozycji na smak morelowy lub waniliowy?</p>	<p>TAK, Zamawiający wyraża zgodę.</p>
6	<p>Dotyczy Pakietu 22 poz. 16 Czy w <u>Pakiecie 22 poz 16</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus GG</i></p>	<p>NIE, Zamawiający nie dopuszcza.</p>



ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,?
Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps. (prosimy o
możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z
zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus</i> <i>rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus</i> <i>helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus</i> <i>rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus</i> <i>helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus</i> <i>rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus</i> <i>helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus</i> <i>rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus</i> <i>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

Dodatkowo ProbioDr w swoim składzie nie zawiera substancji
alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.

7

Dotyczy Pakietu 22 poz. 22

Czy w Pakiecie 22 poz 22 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu
EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków
Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w
opakowaniach x 20 kaps. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces</i> <i>boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces</i> <i>boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



			CNCM I-745 w badaniach genotypowych)	
	stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	
	główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	
	możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak	
Preparat ten w swoim składzie nie zawiera substancji alergizujących.- typu glutenu, laktozy i białek mleka krowiego.				
8	<p>Dotyczy Pakietu 12 Czy w Pakiecie 12 Zamawiający wymaga aby zaofiarowane w Pakiecie _paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nierefundowane mogą być niedostępne w sprzedaży, pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane.</p>			NIE, Zamawiający nie wymaga.
9	<p>Dotyczy Pakietu 3 poz. 110 Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 3 poz.110 certyfikatu jednostki notyfikowanej, wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera będącego wykonawcą lub dla reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?</p>			<p>Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dostarczany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w SWZ.</p> <p>W postępowaniu Adm 17/2024 w pakiecie nr 3 nie ma pozycji 110. Ponadto pakiet 3 nie dotyczy testów diagnostycznych.</p>
10	<p>Dotyczy Pakietu 40 Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 40 – sprzęt stomijny – worki pakowane po 30 szt.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w poza granicami kraju skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego. Czy Zamawiający</p>			TAK, Zamawiający dopuszcza.



	zgodzi aby w pakiecie 40 zaokrąglić ilości szt. do pełnych opakowań w górę tj. poz. 1 – 300 szt.	
11	Dotyczy Projektu umowy Dotyczy wzoru umowy – w przypadku pakietu 40 Paragraf 1 p. 5 – czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie dokumentów w wersji elektronicznej – dokumenty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym - na wskazany przez siebie adres email W przypadku braku zgody prosimy aby wydłużyć czas dostarczenia dokumentów (paragraf 4) ponieważ samo dostarczenie kurierem trwa ok. 2 dni także wnioskujemy o 5 dni na przygotowanie i dostarczenie dokumentów	Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie dokumentów wskazanych w paf. 1 ust. 4 w wersji elektronicznej – dokumenty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym - na wskazany przez siebie adres email.
12	Dotyczy Projektu umowy Do treści §1 ust.14 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu na uzupełnienie brakującego towaru i/lub dokonanie wymiany towaru zareklamowanego do 48 godzin od złożenia reklamacji.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
13	Dotyczy Projektu umowy Do treści §1 ust.15 projektu umowy. Prosimy o informację czy w przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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?	Zamawiający nie zapłaci Wykonawcy za dany lek lub jego odpowiednik ceny wyższej niż cena określona przez Wykonawcę w ofercie. Jeżeli wystąpi zaprzestanie produkcji leku lub brak dostawy od producenta, a Wykonawca nie dysponuje dokładnym odpowiednikiem leku, Zamawiający w takiej sytuacji dokona zakupu towaru lub jego zamienników na wolnym rynku, przy czym różnicę w cenie oraz odpowiedzialność za szkodę powstałą z tego tytułu ponosi Wykonawca.
14	Dotyczy Projektu umowy Do treści §6 ust.1 pkt 2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie reklamacji w wysokości 1% wartości brutto niewykonanej części dostawy za każdy dzień zwłoki?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
15	Dotyczy Projektu umowy Do treści §6 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
16	Dotyczy Projektu umowy Do treści §7 ust. 3 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust.3 pkt 1),2),3) projektu 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.	Szpital wyjaśnia, że zasady waloryzacji wynagrodzenia zostały określone w sposób jednoznaczny.



17	Dotyczy Pakietu 32 poz. 204 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Energy do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem energetycznym o wartości kalorycznej: 1ml=1,5kcal; rozkład kaloryczny (% kcal pochodzący z białka/ tłuszczu/ węglowodanów) = 16:35:49; zawierająca: białko z różnych źródeł białkowych, jak serwatka, kazeina, soja; groch bez glutenu, laktozy; 400 mOsm/l; w butelce plastikowej 500ml. Pakowane po 12 butelek w kartonie?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
18	Dotyczy Pakietu 32 poz. 205 Czy Zamawiający dietę Nutrison Advanced Dison do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów z cukrzycą lub hiperglikemią, normokaloryczna 1ml= 1kcal zawartość w 100 ml białka 4,3g tłuszczu 4,3 g i węglowodanów 9,8g, 1,5 g błonnika w tym błonnik rozpuszczalny i nierozpuszczalny, energia z białka 18% z tłuszczów 38% z węglowodanów 41 % z błonnika 3%. Osmolarność 300 mOsm/l. Opakowanie butelka 1000 ml po odpowiednim przeliczeniu. Pakowane po 8 butelek w kartonie?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
19	Dotyczy Pakietu 32 poz. 206, 207, 208, 209 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutridrink wysokoenergetyczna 1ml = 2,4 kcal zawartość w 100 ml białka 9,6 g, węglowodanów 29,6 g, tłuszczu 9,3 g w tym kwasy tłuszczowe LCT energia z białka 16 % z tłuszczów 35% z węglowodanów 29,6% Osmolarność 790 mOsm/l . Opakowanie typu butelka 125 ml x 4 sztuki. Do podania doustnie. Smaki: neutralny, truskawkowy, czekoladowy, owoców leśnych, waniliowy?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
20	Dotyczy Pakietu 22 poz. 16 Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym Adm 17/2024, Pakiet 22 - LEKI DZIAŁAJĄCE NA UKŁAD POKARMOWY, pozycja 16 dotycząca „Produkt leczniczy zawierający 2x10 ⁹ CFU bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052 opakowanie x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Wykonała: Anna Żurańska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518