

Nr postępowania: ZOZ.V.260-26/ZP/23

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami do przedmiotowego postępowania:

Pytania do pakietu 33 - wapno

Pytanie 1

Czy zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych czyli 4,5 kg / 5L? Większe pojemności w związku ze złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania nie mają przełożenia na większą pochłaniałość CO₂.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** wapna w opakowaniach 4,5 kg / 5L.

Pytanie 2

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna o bardzo niskiej jakości, niedopuszczone do grupy pochłaniaczy medycznych przez Farmakopeę Brytyjską i amerykańską, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga**:

1. Wapna sodowanego ze wskaźnikiem zużycia (zmieniającego barwę z białej na fioletową), postaci granulki, o parametrach: kruchości 95% +/- 2, współczynnikiem pochłaniania min 130 l CO₂/kg, łączna zawartość metali alkalicznych mniej niż 4%, w opakowaniu 4,5 kg (5 litrów).

2. Medyczne wapno sodowane do użycia z anestetykami takimi jak: Sewofluran, podtlenek azotu, z informacją potwierdzoną w instrukcji użycia.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 16 poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części 16 poz. 47 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** Produktu leczniczego w Części 16 poz.47

2. Czy w Części 16 poz. 47 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.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: : Zamawiający **wymaga** Produktu leczniczego w Części 16 poz.47

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Części 17 poz. 14 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?.

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuści** produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 23 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Części 17 poz. 14 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: W Części 23 poz 3 Zamawiający **nie dopuści** 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.

5. Czy w Części 17 poz. 14 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: W Części 23 poz 3 Zamawiający **nie dopuści** 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 6 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Zamawiający określa w Części 6 poz. 2 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, pole absorpcji na kontrastowo oznaczonym wycinku paska, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki (tj. przez cały okres trwania umowy przetargowej), parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 6 poz. 2 **dopuszcza** paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami i spełniające wymogi umieszczone pod tabelą .

7. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części 6 poz. 2 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, pole absorpcji na kontrastowo oznaczonym wycinku paska, stabilność 6 miesięcy po otwarciu fiolki, temperatura przechowywania pasków 2-32°C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający w Części 6 poz. 2 **dopuszcza** paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami i spełniające wymogi umieszczone pod tabelą .

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §2 ust. 3 poprzez zmianę zdania: „i obciążenia Wykonawcy poniesionymi z tego tytułu kosztami” na zdanie następujące: „Różnicą w cenie zakupu interwencyjnego partii asortymentu, którego dotyczy zwłoka, Kupujący obciąża Sprzedawcę” Wykonawca wyjaśnia, że wyżej wskazane postanowienie pozostaje niezgodne z przepisami prawa, z utrwaloną doktryną i judykaturą. Zamawiający zastrzega sobie bowiem prawo do obciążenia Sprzedawcy pełnymi kosztami zakupu interwencyjnego, co w konsekwencji prowadzi do wypaczenia jego ustawowego uprawnienia. Przepis art. 479 k.c. uprawnia wierzyciela, w razie zwłoki dłużnika do nabycia na jego rzecz rzeczy tego samego gatunku, jednak z zastrzeżeniem, że „wierzyciel może żądać zwrotu

kosztów nabycia zastępczego od dłużnika, a zarazem nie jest uprawniony do zapłaty dłużnikowi swojego świadczenia, prowadziłby do niesłusznego wzbogacenia tego wierzyciela.” (Kodeks cywilny, Komentarz, J.M. Kondek, red. K. Osajda, 2021 r.). Powyższe konsekwentnie potwierdza judykatura- Sąd Apelacyjny w wyroku z dnia 5 sierpnia 2016 r., sygn. akt: I ACa 322/16 wskazał, że: „Jeżeli nabycie rzeczy wynika z umowy wzajemnej, to po zrealizowaniu go przez wierzyciela, obowiązek dłużnika dotyczy kosztów nabycia, pomniejszonych o cenę, do której uregulowania zobowiązany byłby wierzyciel. Sąd Apelacyjny w Krakowie w kolejnym wyroku podsumował, że „Roszczenie o zapłatę kosztów, o jakich mowa w art. 479 KC, ma charakter odszkodowawczy. Odliczenie zaś od kosztów zakupu zastępczego ceny uzgodnionej między stronami stanowi uwzględnienie zasady compensatio lucris cum damno, gdyż stanowi uwzględnienie tego, co wierzyciel zaoszczędził nie świadcząc stronie pozwanej.” (wyrok z dnia 19 lutego 2020 r., sygn. akt: I AGa 29/19). Mając na uwadze powyższe, w celu wyeliminowania ryzyka nieważności (z uwagi na wprowadzenie do umowy niezgodnego z przepisami prawa postanowienia), Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zmianę ww. zapisu jak powyżej.

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

2. Do §11 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §11 ust. 4 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że zmiana ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia musi mieć bezwzględny wpływ na wzrost wynagrodzenia, a bezwzględność wyrażać się powinna udowodnieniem przez Wykonawcę, że wzrost materiałów lub kosztów jest większy niż 10% wartości umowy oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §11 ust. 4 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 95% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. W tym miejscu – celem uzupełnienia treści uprzednio złożonego pytania – wskazujemy, że powyższy zarzut odnieść można również do §11 ust. 1 oraz 6 wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 15% uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron.

Odpowiedź: Zapisy pozostają bez zmian

3. Do §11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 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: Zamawiający doda takie zastrzeżenie

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści gaziki o wielkości 50*60 mm ? Tylko takie są dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki
zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki
zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki
Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w innych opakowaniach handlowych niż opisane w SWZ , celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyrazi zgodę** na wycenę leków w innych opakowaniach handlowych niż opisane w SWZ , z wyjątkiem leków podawanych zewnętrznie.

3. W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo należy przeliczyć wymagana ilość , czy do pełnych op. w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.). W przypadku zaproponowania przez Wykonawcę produktów/wyrobów w opakowaniach o innej wielkości niż określona w załączniku nr 5 do SWZ, na Wykonawcy ciąży obowiązek prawidłowej kalkulacji ilości opakowań. W sytuacji, gdy nie jest możliwa dostawa dokładnej ilości zapotrzebowanych produktów/wyrobów z uwagi na sposób ich konfekcjonowania u Wykonawców, Zamawiający dopuszcza modyfikację ich ilości przy zastosowaniu zasady zaokrąglania w górę, tj. kalkulacji takiej ilości sztuk (opakowań), którą Zamawiający będzie musiał zakupić, aby zostało zrealizowane jego zapotrzebowanie, przy założeniu powstania pewnej nadwyżki”.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 6 wyrazi zgodę na wycenę leku Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml, roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 15 poz 6 **wyraża zgodę** na zaoferowanie leku Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml, roztw.d/wstrz,infuz,5amp w ilości 20 opakowań.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 15 poz 37 wyrazi zgodę na wycenę leku Thiamine na jedn.pozwol. MZ? Jedynie taki jest dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 15 poz 37 **wyraża zgodę** na zaoferowanie leku Thiamine na jedn.pozwol. MZ.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 56 dopuści wycenę 2 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 16 poz 56 **nie dopuści** preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek.

7. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 31. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?”

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza nie wymaga**, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej .

8. Dotyczy pak 7 poz. 2. Czy Zamawiający miał na myśli preparat lohexol w stężeniu 300, czy 350?

Odpowiedź: Zamawiający w pak 7 poz. 2 miał na myśli preparat lohexol w stężeniu 300.

Z poważaniem

/-/ Grzegorz Bełłowski