



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ zoz@zozmswiakielce.pl

🌐 www.zozmswiakielce.pl

Kielce, dnia 5 sierpnia 2022r.

Znak postępowania: **02/TP/2022**

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę produktów leczniczych, szczepionek dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. Św. Jana Pawła II.

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 284 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2019, poz. 2019 ze zm.), udziela wyjaśnień na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania:

PYTANIA:

Pytanie 1:

dotyczy Zadanie 4 poz. 280

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaproponowany produkt.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części nr. 19 poz. 1-5 na przeliczenie leku Enoxaparinum natrium z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka + zestaw) w ilości 1.475 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści przeliczenia leku Enoxaparinum natrium z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka + zestaw) w ilości 1.475 sztuk.

Pytanie 3:

Dot. część 4 pozycja 243:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg

jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć-i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600mg chlorku potasu)x100 kapsułek pod warunkiem zachowania wymogu opakowania w blistrach.

Pytanie 4:

Dotyczy pakietów

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie.

Pytanie 5

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 ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, z wyłączeniem pozycji w których określa brak możliwości takiego przeliczenia. Proszę o podanie pełnych ilości opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 6

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:

Prosimy o przeliczenie na pełne opakowanie zaokrąglone w górę.

Pytanie 7

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:

W przypadku całkowitego zaprzestania produkcji (np. wycofanie się producenta z produkcji) proszę nie wyceniać – należy wykreślić pozycję. W przypadku przejściowych braków produkcji – prosimy o wycenę z ceną zgodną po wznowieniu produkcji.

Pytanie 8 - 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?

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada pozycji w kg/mg. Należy podać ilość w opakowaniach.

Pytanie 9

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 zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml ect netto i brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku, natomiast wartość netto i brutto należy podać w obowiązującej walucie czyli z dokładnością do jednego grosza.

Pytanie 10

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ- w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Pytanie 11

pakiet 2

poz. 1 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu typu worek w opakowaniu handlowym x 1 w ilości 25 000 op. jednostkowych

poz. 4 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu handlowym x 1 w ilości 800 op. jednostkowych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 2 w poz.1 produkt leczniczy pakowany w opakowaniu typu worek w opakowaniu handlowym x 1 w ilości 25 000 op. Jednostkowych oraz dopuszcza w poz.4 produkt leczniczy pakowany w opakowaniu handlowym x 1 w ilości 800 op. Jednostkowych.

Pytanie 12

pakiet 5

poz. 2 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu handlowym x 5 w ilości 1 600 op. jednostkowych

poz. 3 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu handlowym x 5 w ilości 600 op. jednostkowych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 5 w poz. 2 dopuści produkt leczniczy pakowany w opakowaniu handlowym x 5 w ilości 1600 op. Jednostkowych oraz dopuści w poz. 3 produkt leczniczy pakowany w opakowaniu handlowym x 5 w ilości 600 op. Jednostkowych.

Pytanie 13

pakiet 18

poz. 2 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu handlowym x 40 w ilości 20 op. jednostkowych

poz. 4 - proszę o możliwość zaoferowania produktu leczniczego pakowanego w opakowaniu handlowym x 40 w ilości 150 op. jednostkowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 18 w poz. 2 pakiet 18 produkt leczniczy pakowany w opakowaniu handlowym x 40 w ilości 20 op. Jednostkowych oraz dopuszcza w poz. 4 produkt leczniczy pakowany w opakowaniu handlowym x 40 w ilości 150 op. jednostkowych.

Pytanie 14

dotyczy części nr 1 poz. 37-39:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 37-39 produktów leczniczych w opakowaniach po 60 tabl. z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowane w poz. 37-39 produkty lecznicze w opakowaniach po 60 tabl. z jednoczesnym porzeliczeniem ilości.

Pytanie 15

Czy zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci?

Form doustnych, tj. wycenę zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o powolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Wycenę ampulek zamiast fiolek lub ampulko-strzykawek i odwrotnie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zmianę postaci z wyłączeniem możliwości zamiany tabletek uwalniających substancję leczniczą w-żołądka na tabletki o przedłużonym, opóźnionym, modyfikowanym uwalnianiu substancji leczniczej.

Pytanie 16

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, amp., kg, itp.), niż umieszczone w SWZ. Czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę?

Odpowiedź:

Tak, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 17

dotyczy części nr 1 poz. 51:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci kapsułki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści produkt leczniczy w postaci kapsułki.

Pytanie 18

dotyczy części nr 1 poz. 55:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci fiołki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści produkt leczniczy w postaci fiołki.

Pytanie 19

dotyczy części nr 1 poz. 65, 72, 85:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 20

dotyczy części nr 1 poz. 75:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki drażowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści produkt leczniczy w postaci tabletki drażowanej.

Pytanie 21

dotyczy części nr 5 poz. 2 i 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 i 3 produktów leczniczych w opakowaniach po 5 ampulek z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w poz. 2 i 3 produkt leczniczy w opakowaniach po 5 ampulek z jednoczesnym przeliczaniem ilości.

Pytanie 22

dotyczy części nr 18 poz. 2 i 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 i 6 produktów leczniczych w opakowaniach po 40 pojemników z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 6 produkty lecznicze w opakowaniach po 40 pojemników z jednoczesnym przelicznikiem ilości.

Pytanie 23

dotyczy części nr 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w części nr 19 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. z powodu ograniczonej dostępności leku w postaci ampułko-strzykawek? W przypadku decyzji pozytywnej prosimy o podanie ilości postaci wielodawkowej, którą Wykonawca powinien wycenić. Czy należy wycenić postać wielodawkową w jednej poz. w ilości 1475 op. czy też Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości: poz. 1 - 7 op., poz. 2 - 2 op., poz. 3 - 800 op., poz. 4 - 400 op., poz. 5 - 267 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści przeliczonej ilości produktu leczniczego Enoxapainnum natricum zawartego w części nr 19 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparin 300mg/3ml x 1 fiol.

Pytanie 24

Czy Zamawiający w par. 1.4.1 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres o 100% dłuższy, niż pierwotnie zakładany, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że po tak długim czasie produkt nie będzie dostępny (np. wskutek zaprzestania produkcji). Wykonawca zwraca nadto uwagę, że zapis o realizacji wartości umowy nie może zależeć od przedłużenia umowy, o którym mowa jest w par. 1.4.1. Minimalna wartość umowy (względnie po prostu cała wartość umowy) musi być zrealizowana w jej podstawowym terminie, a nie w ramach opcji jej przedłużenia.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść §1 ust. 4 pkt 1 na:

„Przedłużenia terminu obowiązywania Umowy w przypadku niewykorzystania wartości brutto przedmiotu Umowy, o której mowa w § 4 ust. 1 – w takim przypadku termin wykonania przedmiotu Umowy zostanie przedłużony do czasu wykorzystania całkowitej wartości brutto przedmiotu Umowy, nie dłużej jednak niż o 3 miesiące. Wykonawca nie może bez ważnej przyczyny odmówić wykonania Umowy ww. zakresie, o ile tylko Zamawiający złoży stosowne oświadczenie wraz z propozycją aneksu do umowy (pisemne albo w postaci elektronicznej), na co najmniej trzy miesiące przed upływem terminu obowiązywania umowy.”

Pytanie 25

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.15? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniosł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśli zapis § 2 ust. 15 w projektowanych postanowieniach umowy.

Pytanie 26

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.3 z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w projekcie umowy widnieje zapis 5% a nie 3%, jednocześnie Zamawiający zmienia zapis

w § 6 ust. 1 pkt 3 wpisując karę umowną w wysokości 0,2 % wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.

Pytanie 27

Wykonawca wnosi o wykreślenie par. 6.8 albowiem trudno zakładać, że zapłata kary umownej za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis §6 ust. 8 na:

„Zapłata kar umownych, za wyjątkiem kar przewidzianych na wypadek nieprzystąpienia Wykonawcy do realizacji umowy albo odstąpienia, nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku dalszej realizacji umowy.”

Pytanie 28

Czy Zamawiający w par. 8 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT w razie zmiany przepisów? Zmiana ta winna wchodzić w życie automatycznie w dacie zmiany przepisów.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis §8 ust. 2 pkt 1 na:

„stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego, jednakże zmiana dotyczy wyłącznie wartości podatku od dnia obowiązywania nowej stawki, którą Strony uwzględniają bez konieczności dodatkowego wniosku w tym zakresie oraz zmiany umowy”.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w części nr. 19 poz 1-5 na przeliczenie leku Enoxaparinum natrium z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka +zestaw) w ilości 1.475sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści w części nr. 19 poz 1-5 przeliczonego leku Enoxaparinum natrium z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka +zestaw) w ilości 1.475sztuk

ZGŁA DYREKTORA
ds. administracyjno - gospodarczych
SP ZOZ MSWiA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II

Szymon Mazurkiewicz

(podpis osoby upoważnionej)