

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 16.08.2024 r.

Wysokie Mazowieckie, 16.08.2024 r.

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się o udzielenie  
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Zakup leków.**

Oznaczenie sprawy: **18/2024**

**Zapytanie nr 1 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Dotyczy Pakiet nr 3: Leki różne, pozycja nr 4

Czy, w związku z brakiem produkcji oraz dostępności preparatu „Altacet a 6 tabl.” Zamawiający zgodzi się na wykreślenie tej pozycji z pakietu lub wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu „Altacet żel. 1 % 75 g” ?

**Wyjaśnienie: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informacji o braku dostępności.**

**Zapytanie nr 2 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy Zamawiający dopuści w Pak. 20 poz. 11 i 12 dietę Survimed OPD o osmolarności 290 mosmol/l z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów?

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 3 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy Zamawiający dopuści w Pak. 20 poz. 13 dietę Fresubin HP Energy o osmolarności 360 mosmol/l z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów?

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 4 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy Zamawiający dopuści w Pak. 20 poz. 14 dietę Supportan w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów?

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 5 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy Zamawiający dopuści w Pak. 20 poz. 15 dietę Fresubin Hepa w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów?

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 6 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy w zadaniu 32 poz. 14 - Propofolum 1% a 20 ml, Zamawiający dopuści lek w ampułce?

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

**Zapytanie nr 7 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy w zadaniu 54 poz. 22 – „płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%” zamawiający wymaga 15 op. x 40 but. a 100 ml ?

**Wyjaśnienie: Tak (600 butelek a 100ml).**

**Zapytanie nr 8 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla przesunięć asortymentowo-ilościowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych

ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza 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. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). Krajowa Izba Odwoławcza w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

**Wyjaśnienie: Brak zgody, §4 ust. 5 mówi o minimalnej ilości zamówienia.**

**Zapytanie nr 9 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §6 ust. 2 lit. a, b, c wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne za opóźnienie w realizacji dostawy lub reklamacji wynosiły 0,07% od wartości NIEDOSTARCZONEJ lub REKLAMOWANEJ części dostawy?

**Wyjaśnienie: Brak zgody.**

**Zapytanie nr 10 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §6 ust. 2 lit. d, e wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust. 2 lit. d, e poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Wyjaśnienie: Brak zgody.**

**Zapytanie nr 11 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §7 ust. 11 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §7 ust. 11 wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia o możliwości waloryzacji, jeżeli zmiana wskaźnika cen przekroczy 15% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość poziomu zmiany cen materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe, w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §7 ust. 11, ustanawiający waloryzację, jeżeli zmiana wskaźnika cen przekroczy 15% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) 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 kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z art. 7 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów

medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696, z późn. zm.) obowiązuje maksymalna urzędowa marża hurtowa w wysokości 5% urzędowej ceny zbytu. W rzeczywistości oferowane w przetargach produkty, również nierefundowane, zawierają marże zdecydowanie niższe. Marża musi pokryć wszystkie koszty jakie ponosi Wykonawca zamówienia publicznego oraz ewentualny zysk. Brak możliwości waloryzacji cen produktów dostarczanych w ramach umowy przetargowej już od progu 5% narazi Wykonawcę zamówienia nie tylko na utratę spodziewanego zysku, ale także na realne straty.

**Wyjaśnienie: Brak zgody.**

**Zapytanie nr 12 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §7 ust. 11, 12 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §7 ust. 11, 12 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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.

**Wyjaśnienie: Brak zgody.**

**Zapytanie nr 13 – dotyczy Załącznika nr 4 – Projektowane postanowienia umowy.**

Do §8 ust. 5 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie do §8 ust. 5 następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

**Wyjaśnienie: Brak zgody.**

**Zapytanie nr 14 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Do pakietu 11:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane w nieszklanej butelce? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 15 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Do pakietu 11:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

**Wyjaśnienie: Tak.**

**Zapytanie nr 16 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Do pakietu 12:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 wymaga dostarczenia preparatu Desflurane w nieszklanej butelce? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 17 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Do pakietu 12:

Czy Zamawiający w pakiecie 12 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy?

Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

**Wyjaśnienie: Tak.**

**Zapytanie nr 18 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Do pakietu 12:

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazana w opisie przedmiotu zamówienia z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców / oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

**Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zapytanie nr 19 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 39 poz. nr 1.**

Czy w Pakiecie nr 39 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Sebacate, 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?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 20 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 52 poz. nr 95.**

Czy w Pakiecie nr 52 poz. 95 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.

**Wyjaśnienie: Zgoda na wycenę 266,67 op. w/w produktu.**

**Zapytanie nr 21 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 52 poz. nr 95.**

Czy w Pakiecie nr 52 poz. 95 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.

**Wyjaśnienie: Zgoda na wycenę 266,67 op. tego produktu.**

**Zapytanie nr 22 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 52 poz. nr 198.**

Czy w Pakiecie nr 52 poz. 198 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie $5 \times 10^9$ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie $5 \times 10^9$ 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

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

**Zapytanie nr 23 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 52 poz. nr 168.**

Zamawiający określa w Pakiecie nr 52 poz. 168 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 producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby 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 nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)?

Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:

A . „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt”

Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje. W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu folki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

#### **Zapytanie nr 24 - dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

**Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Zapytanie nr 25 dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę Ferric hydroxide dextran complex 50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp w ilości 80 op.?

**Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.**

Kierownik Zamawiającego  
Wojciech Łuczaj