



Stargard, dnia 24.08.2020 r.

Dotyczy: **Przetargu nieograniczonego 23/PN/D/UE/2020 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie różnych produktów leczniczych w podziale na 9 pakietów.**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

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 wyraża zgodę.

Pytanie 2

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

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?

Jeśli nie, to 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 dopuszcza.



Pytanie 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7- dotyczy Pakietu 8 poz. 5

Czy 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8- dotyczy Pakietu 8 poz. 5

Czy 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 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9- dotyczy Pakietu 8 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 10- dotyczy Pakietu 7 poz. 92 i 93

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 92- dopuszcza, w poz. 93- nie dopuszcza.

Pytanie 11- dotyczy Pakietu 7 poz. 42

Czy w Pakiet 7 - leki różne poz. 42 (Macrogols + sodium sulfate, proszek, 1 saszetka zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczynu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu x 48 sasz.) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. i po przeliczeniu zaoferowanie 480 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12- dotyczy Pakietu 6 poz. 6

Czy Zamawiający w pozycji 6 pakiet 6 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 13- dotyczy Pakietu 6 poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14- dotyczy Pakietu 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15- dotyczy Pakietu 5 poz. 8

W związku z przedłużającym się procesem dot. przedłużenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla produktu leczniczego Supliven czy Zamawiający dopuści produkt Supliven (20 ampulek po 10 ml) zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16- dotyczy Pakietu 5 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga linii do żywienia pozajelitowego do pompy typu Ambix active do użytku stacjonarnego czy dla pacjentów do żywienia domowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pompy do użytku stacjonarnego.

Pytanie 17- dotyczy Pakietu 1 poz. 10

Czy 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18- dotyczy Pakietu 1 poz. 10

Czy 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19- dotyczy Pakietu 6 poz. 25

Czy Zamawiający w pakiecie 6 - leki różne, poz. 25 (Bupivacaine spinal 5mg/ml,r-r hiperbaryczny) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



Pytanie 20- dotyczy Pakietu 3 poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w poz. nr 1 oczekuje produktu witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolece bez konieczności przechowywania w lodówce (2°C-8°C) przez cały okres ważności produktu, który po rozpuszczeniu zachowuje stabilność fizyczną i chemiczną przez 24h w temperaturze 25 C ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie 21- dotyczy treści umowy §5 ust. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak, oprócz cen jednostkowych i wartości zamówienia, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22- dotyczy treści umowy §5 ust. 5

Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23- dotyczy treści umowy §7 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi na nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §6 ust. 6 wzoru umowy dostawy dotknięte są nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24- dotyczy treści umowy §8 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §8 ust.1 pkt 2) i pkt 3) projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia czy opóźnienia w postępowaniu reklamacyjnym była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części)



zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50 zł - i wynosiła 0,5 % od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia ? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25- dotyczy treści umowy §12 ust. 2 lit. 3

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 lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26- dotyczy treści umowy §12

W treści wzoru umowy, po §12 pkt 2 prosimy o dodanie kolejnego pkt 3 ppkt a, ppkt b oraz ppkt c w brzmieniu:

Pkt 3. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- ppkt a) - z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- ppkt b) - wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- ppkt c) - wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27- dotyczy Pakietu 9 poz. 13

Czy Zamawiający, ze względu na brak dostępności leku w postaci Voriconazole + rozpuszczalnik proszek do sporz. roztworu do infuzji 200 mg, dopuści zaproponowanie leku Voriconazole proszek do sporz. roztworu do infuzji 200 mg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 28- dotyczy Pakietu 7 poz. 99

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Thiamine, 50 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp, preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29- dotyczy Pakietu 7 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) w ilości 20,83 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30- dotyczy Pakietu 7 poz. 35

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Mucolvan, 7,5 mg/ml ; 2 ml, roztw.dowstrz., 5 amp, preparat dostępny na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki lub tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiołki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsulek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35- dotyczy Pakietu 7 poz. 42

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 36- dotyczy Pakietu 7 poz.42

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 37- dotyczy Pakietu 7 poz. 141

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 38- dotyczy Pakietu 7 poz. 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39- dotyczy Pakietu 7 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40- dotyczy Pakietu 7 poz. 107

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41- dotyczy Pakietu 7 poz. 136

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 42- dotyczy Pakietu 7 poz. 93

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43- dotyczy Pakietu 7 poz. 14

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44- dotyczy Pakietu 7 poz. 149 oraz 150

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 45- dotyczy Pakietu 8 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressiniacetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

**Dyrektor
Krzysztof Kowalczyk**