

Jarocin, 24.09.2024 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawy produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego 9/2024

Działając zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielamy wyjaśnień treści SWZ oraz udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

I.

dotyczy pakiet 4(Propofol)

Proszę o możliwość zaoferowania leku pakowanego w opakowaniu typu fiolka x 5. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

II.

Przesyłam pytanie do przetargu pakiet 33 pozycja 74:

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 wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

III.

pakiet 1 poz.49 termin składania ofert: 09-10-2024 r.

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.49, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz.49 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowy podział zamówienia na części, tj. 91 części / pakietów.

Powyższe Zamawiający argumentuje tym, iż zmiana ilości części spowodowałaby unieważnienie przedmiotowego postępowania i nastąpiłaby konieczność wszczęcia kolejnego co skutkowałoby brakiem zapewnienia ciągłości umów a tym samym dostaw.

IV.

pakiet nr 35:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 12,13,14,17,18 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

V.

Dot. pak. nr 85 (Betamethasonum)

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie nr 85 na zaoferowanie leku w op. x 3 amp. z odpowiednim przeliczeniem opakowań? Jednocześnie zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób przeliczyć wielkość opakowania – do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

VI.

Czy Zamawiający, w Pakiecie 37 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników do Sevofluranu 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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Czy Zamawiający, w Pakiecie 37, wymaga produktu Sevoflurane 250ml w butelce aluminiowej ze zintegrowanym systemem napełniania parowników?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

VII.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie THIAMIN 100 MG/ML INJ. 10 AMP.A 2ML?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

VIII.

1. Czy w Części nr 17 poz. 2 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Czy w Części nr 17 poz. 1 i 2 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Czy w Części nr 17 poz. 3 i 4 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

IX.

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie **uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia**, a nade wszystko **zasady efektywności** (polegającej na zwiększeniu konkurencyjności w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa [...]¹ dopuści:

1.W PAKIET NR 41 pozycja 2 Methylprednisolon 0,04 + rozp. 1 ml Fiol. dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 32mg x 3 fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

X.

Czy zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 33, w pozycji nr 66 – (Heparinum żel 250 j.m/g 35g) - na dopuszczenie leku: **Lioton 1000, 8,5 mg (1000 IU) /g, żel, opakowanie 30 g**, z odpowiednim przeliczeniem wielkości opakowań?

Skład jakościowy i ilościowy:

1 g żelu Lioton 1000 zawiera 8,5 mg (1000 IU) heparyny sodowej (Heparinum natricum). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: metylu parahydroksybenzoesan i propylu parahydroksybenzoesan.

Postać farmaceutyczna: Żel

Wskazania do stosowania: Leczenie wspomagające: - w chorobach żył powierzchownych takich, jak: zapalenia żył, zakrzepowym zapaleniu żył, żylakach kończyn dolnych; - w krwiakach podskórnych, stłuczeniach, obrzękach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

XI.

Czy w Pakiecie 17 w pozycji nr 5 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

XII.

W odniesieniu do pakietu 37 zał.3:

Czy ze względu na duży koszt parowników, Zamawiający wyrazi zgodę na oddanie w użyczenie 5szt. parowników?

Jeżeli odpowiedź na powyższe pytanie będzie pozytywna zwracam się z prośbą o podanie ilości i rodzaju wymaganych parowników.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 60.813.000,00

XIII.

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym Nr 9/2024, Pakiet 33, poz. 77 dotycząca „Lacidofil kaps. x 60. Wymagamy aby preparat był wpisany do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych.” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

XIV.

1. Do §2 ust. 2 zdanie trzecie wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z umowy treści §2 ust. 2 zdanie trzecie. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że zapisy te w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2023 poz. 1605). Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie ma wpływu na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia ani na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ, gdyż nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, a zatem nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy na skutek odstąpienia od finansowania procedury medycznej przez NFZ.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa z umowy treść §2 ust. 2 zdanie trzecie.

2. Do §4 ust. 2 pkt 2.2 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie niejasnego sformułowania dotyczącego godzin dostaw, tak aby obowiązującymi godzinami realizacji dostaw były godziny 7.30 – 14.00, nie zaś do godziny 10.00 dnia następnego (z wyłączeniem zamówień w trybie na cito, które będą realizowane w ciągu 8 godzin od momentu złożenia zamówienia). Tak krótki przedział czasowy (do godziny 10.00), uniemożliwi połączenie transportu dla Zamawiającego z innymi dokonywanymi tego dnia i wymusił będzie na Wykonawcach organizowanie osobnego transportu dedykowanego. W pierwszej kolejności zwracamy uwagę, że konsolidacja dostaw pozwala na połączenie wielu mniejszych przesyłek w jedną większą. Dzięki temu koszty transportu są znacznie niższe. Współdzielenie kosztów z innymi odbiorcami oznacza, że każdy płaci tylko ułamek całkowitych wydatków, co redukuje indywidualne koszty wysyłki. Jednym słowem, Zamawiający podejmując decyzję o przedziale czasowym, w którym gotowy będzie do odbierania przesyłek, wybiera jednocześnie jakiej wysokości koszt przesyłki wliczony zostanie w złożone mu oferty. Łączenie dostaw ma równie doniosłe znaczenie z perspektywy środowiskowej. Dzięki optymalizacji tras potrzebnych jest mniej środków transportu, co prowadzi do mniejszego zużycia paliwa i emisji gazów cieplarnianych. Ekologiczne rozwiązania logistyczne oparte na efektywności energetycznej zmniejszają zatem negatywny wpływ transportu na środowisko i przyczyniają się do zrównoważonego rozwoju.

Odpowiedź: §4 ust. 2 pkt 2.2 otrzymuje brzmienie: „2.2. Dostawy przyjmowane będą pomiędzy godzinami 730 a 1400, uzgodnienie dostaw za pomocą faksu lub e-mail codziennie do godz. 13 30 -dostarczenie zamówionego asortymentu do godz. 10-00 dnia następnego (jeżeli dzień następny jest dniem ustawowo wolnym od pracy dostawa ma nastąpić w pierwszym dniu pracującym od uzgodnienia)”.

3. Do §5 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §5 ust. 6 wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary za opóźnienie w wykonaniu dostawy w wysokości 0,5% wartości niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy § 5 ust. 6, który otrzymuje brzmienie: „6. Za nieterminową dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu 1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie. Łączna wysokość kar umownych, których może dochodzić każda ze stron nie przekroczy 20 % wartości umowy netto”.

4. Do §9 ust. 2 pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz 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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: §9 wzoru umowy dotyczy ewentualnych zmian umowy natomiast kwestie braku możliwości dostarczenia produktów leczniczych reguluje §6 wzoru umowy.

5. Do §9 ust. 4 pkt 6) wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli poprzez możliwość „zmniejszenia zakresu i ilości dostaw wraz z obniżeniem ceny.”? Czy w takim przypadku chodzi o zmniejszenie wartości umowy, będące matematyczną konsekwencją zmniejszenia ilości dostaw?

Odpowiedź: Tak, chodzi o zmniejszenie wartości umowy, będące matematyczną konsekwencją zmniejszenia ilości dostaw.

6. Do §9 ust. 22 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zapewnienia, że ewentualne przedłużenie czasu trwania umowy wymagało będzie obopólnej zgody stron wyrażonej w formie aneksu.

Odpowiedź: Patrz zapis §15.

7. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Zamawiający reguluje należności wynikające z zawartych umów w miarę możliwości.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

cywilnego,

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

XV.

Zwracamy się z prośbą o korektę zapisu w zakresie pakietu nr 12, pozycja 5 - wskazane jest opakowanie x24 tabl. (takowe nie istnieje), prośba o skorygowanie na - op. x 42 tabl.

Odpowiedź: Pakiet 12 poz.5 otrzymuje brzmienie:

5	Cytotec 0,2 mg x 42 tabl.	15	op.
---	---------------------------	----	-----

XVI.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 6:

6. Za nieterminowa dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu **0,5 %** wartości brutto **niezrealizowanej w terminie części** dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie,

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy § 5 ust. 6, który otrzymuje brzmienie:

„6.Za nieterminowa dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu 1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie. Łączna wysokość kar umownych, których może dochodzić każda ze stron nie przekroczy 20 % wartości umowy netto”.

XVII.

1. Pytanie do części 39, pozycja 1

Czy w związku z ograniczoną dostępnością produktu wyspecyfikowanego w pakiecie 39 poz. 1 Zamawiający dopuści mleko Bebilon Peti Syneo 1 400g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie do części 39, pozycja 2

Czy w związku z ograniczoną dostępnością produktu wyspecyfikowanego w pakiecie 39 poz. 2 Zamawiający dopuści mleko Bebilon Peti Syneo 2 400g?



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 60.813.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pytanie do części 70, pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o podanie gramatury produktu do wyceny. Produkt występuje w opakowaniach 350g, 800g, 1000g.

Odpowiedź: Do wyceny należy przyjąć opakowanie 350 g.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 60.813.000,00