

E.ZP.261.24.2024

## **Do Wykonawców**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę leków oraz preparatów krwiopochodnych.

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.75, 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 możliwości zaoferowania opisanego preparatu.

**Pytanie 2:**

Pakiet 1 poz.75

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w proponowanym opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tak aby zaoferowana ilość przedmiotu zamówienia była zgodna z Zapotrzebowaniem.

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania i określił sposób prawidłowej wyceny oferowanego przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 3:**

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 1 poz. 75 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyjaśnia, że nie wydzielił pozycji do osobnego pakietu oraz wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ).

**Pytanie 4:**

pakiet 39 pozycja 12 :

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 wymaga zaoferowania leku zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

**Pytanie 5:**

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:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia. Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

**Pytanie 6:**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania i określił sposób prawidłowej wyceny oferowanego przedmiotu zamówienia.

Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił i opisał w sposób jednoznaczny możliwość zamiany postaci oferowanych leków.

**Pytanie 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił i opisał w sposób jednoznaczny możliwość zamiany postaci oferowanych leków.

**Pytanie 9:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowania płynów, syropów, maści, kremów, żeli, przy zachowanej łącznej ilości mililitrów/gramów – wynikających z opisu w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia.

Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

**Pytanie 10:**

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:**

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania i określił sposób prawidłowej wyceny oferowanego przedmiotu zamówienia.

Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:**

Dopuszczenie do obrotu, wydane przez Ministra Zdrowia dla leku czyni jego obrót możliwym. Zamawiający wyraża zgodę na jego zaoferowanie pod warunkiem posiadania wszystkich koniecznych w tej sytuacji dokumentów.

**Pytanie 12:**

Czy w Pakiecie nr 16 poz. 1 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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 nie wymaga zaoferowania wraz z lekiem jego rozpuszczalnika.

**Pytanie 13:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 26 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-1 do SWZ).

**Pytanie 14:**

W odniesieniu do pakietu 105 - czy Zamawiający wymaga zaoferowania parowników? Jeżeli tak, to jakich modeli i w jakiej ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania parowników.

**Pytanie 15:**

Wniosek o udzielenie wyjaśnień do pakietu nr 107

1.Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania 29 Z PN 24, w Zadaniu nr 107 wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH w pozycji nr 1 rozmiar 4,5cm x 9,0cm 3 sterylnych sztuk w opakowaniu), pozycji nr 2 rozmiar 4,5cm x 4,5cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), pozycji nr 3 rozmiar 2,7cm x 2,7cm (5 sterylnych sztuk w opakowaniu), który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękkie, cienkie, sprężyste i elastyczne opatrunko z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, który może być wykorzystywany w chirurgii małoinwazyjnej, pokryty powłoką z glutaranu tetrascynoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje,

że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP ( w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania leku zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-107 do SWZ), ponieważ opisany w powyższym formularzu lek składa się z fibrynogenu i trombiny, pytanie sugeruje zastąpienie go leku o innym składzie – kolagen pokryty powłoką z pochodnej glikolu polietylenowego.

**Pytanie 16:**

Pakiet 104 poz 1,2 - prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga, aby preparaty były produktami leczniczymi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z SWZ wymaga, aby pozycje 1 i 2 były zarejestrowane jako produkty lecznicze.

**Pytanie 17:**

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 [...] <sup>1</sup> dopuści:

- 1. W Pakiecie 1 Leki różne w pozycji 100 Methyloprednisolonum 500mg iv fiol.dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 250mg fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?**

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych:

16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych:

4mg, 8mg i 16mg (wszystkie formy tabletkowe są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

<sup>1</sup> Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

**Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w ramach pozycji 100 Pakietu 1 leku w dawce 250 mg.

**Pytanie 18:**

Czy Zamawiający, w Pakiecie 105, wymaga użyczenia lub dzierżawy parowników? Jeżeli tak - prosimy o podanie wymaganej liczby parowników oraz nazw aparatów do znieczulenia znajdujących się na wyposażeniu szpitala.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga użyczenia lub dzierżawy parowników.

**Pytanie 19:**

Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną we wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, iż w pkt 4.7 SWZ dopuścił możliwość zaferowania innej wielkości opakowania i określił sposób prawidłowej wyceny oferowanego przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 20:**

Czy Zamawiający, w Pakiecie 105, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu sewofluran w butelce z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu do butelki zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia w opakowaniu zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (Załącznik nr 1-105 do SWZ).

**Pytanie 21:**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym nr: 29 Z PN 24, Pakiet 1 Leki różne, poz. 82 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus minimum 2 mld CFU pałeczek / dawka x 20 kaps.” 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 możliwości zaferowania w ramach pozycji 82 Pakietu 1 leku Trilac.

### **Pytanie 22:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.10? dostawa natychmiast po otrzymaniu zamówienia jest konfekcjonowana, co wiąże się z m.in. z wystawieniem faktury VAT i uruchomieniem łańcucha logistycznego (magazyn - kurier – transport). Nie ma zatem możliwości bezkosztowej rezygnacji z dostawy lub zmiany zamówienia w trakcie realizacji. Oznaczałoby to rażącą stratę dla Wykonawcy, który część dostaw, na swój koszt, musiałby traktować jako „niebyłe” wystawiając korektę faktury i ponosząc koszty już zakontraktowanego transportu (kuriera).

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie § 4 ust. 10 projektu umowy, bowiem wyraźnie stanowi on, że:

*„10. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany wielkości dostaw i asortymentu wskazanych w zamówieniu, o którym mowa w ust. 2 lub rezygnacji z wcześniej złożonego zamówienia, a zmiana ta nie będzie powodować roszczeń odszkodowawczych ze strony Wykonawcy. Termin dostawy liczony jest w takim wypadku od chwili zmiany zamówienia. **Uprawnienie, o którym mowa w zdaniu poprzednim przysługuje Zamawiającemu, o ile towar nie został już wysłany do Zamawiającego na podstawie przyjętego do realizacji poprawnie złożonego zamówienia.**”*

### **Pytanie 23:**

Czy Zamawiający w par. 7.1 wykreśli frazę o „odmowie przyjęcia towaru”? Zapis ten wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, określonym w par. 7.2, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji – o takim rozparzeniu reklamacji jest mowa w par. 7.2. Nie może być postawiony przed faktem dokonany niezasadny „zwrot towaru”, bowiem w przypadku odrzucenia reklamacji niejasne jest, kto ma pokryć koszty zwrotu i ponownej dostawy.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z § 7 ust. 1 projektu umowy frazy o „odmowie przyjęcia towaru”.

Odmowa przyjęcia towaru, o której mowa w § 7 ust. 1 projektu umowy w momencie dostawy występuje tylko w przypadku uzasadnionej sytuacji (nie zachodzą przypadki nieuzasadnionej odmowy przyjęcia), np. nieprawidłowy transport leku, nieprawidłowa temperatura transportu, widoczna wada jakościowa produktu, uszkodzenie produktu, towar niezgodny z umową czy inna widoczna niezgodność towaru z zamówieniem. Przy stwierdzeniu ewidentnych błędów w dostawie powinna być jakakolwiek możliwość odmowy przyjęcia towaru szczególnie w dużych ilościach, które nie mogą być w aptece przechowywane. Odmowa przyjęcia towaru zostaje też opisana w protokole lub adnotacją na kopii faktury VAT.

### **Pytanie 24:**

Czy Zamawiający w par. 11.6- 11.11 wprowadzi zapis o automatycznej zmianie stawki VAT, tj. ceny brutto leków? Obecne zapisy uzależniające zmianę stawki od wniosku Wykonawcy grożą Wykonawcy rażącą stratą i mogą powodować dostarczanie towaru po cenie rażąco niskiej.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. W § 11 ust. 1 pkt 11 projektu umowy wyraźnie wskazano, że Strony przewidują możliwość zmian postanowień umowy dotyczących:

*„11) ceny oraz podatku VAT - w przypadku zmiany stawki podatku VAT – Zamawiający dopuszcza możliwość obniżenia lub wzrostu cen brutto, i stosownie do dokonanej zmiany stawki podatku zmiany ogólnej wartości brutto umowy.”*

**Pytanie 25:**

Czy Zamawiający w par. 12 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisów projektu umowy.

**Pytanie 26:**

Do §2 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wyjaśnienie zapisu §2 ust. 2 projektu umowy, ponieważ sprzedaż odbywać się będzie w opakowaniach których wielkość jest zarejestrowana i wykonawca będzie oczekiwał zapłaty za dostarczony towar.

**Odpowiedź:**

Zapis ten wynika z określenia przez Zamawiającego w pkt. 4.7. ppkt. 4) SWZ, że „Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczania towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny.

**Pytanie 27:**

Do §4 ust. 12-14 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §4 ust. 12-14 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 12-14 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę ..... w postępowaniu prowadzonym przez ..... 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 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały

i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma



obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 28:**

Do §8 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „o ile kara umowna w dniu dokonywania potrącenia będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 29:**

Do §11 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o określenie w treści §11 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następować będzie po obojętnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Z aktualnego brzmienia, wynika, że w wyniku złożonego przez Zamawiającego oświadczenia nastąpi automatyczna zmiana terminu zakończenia umowy, z pominięciem wyrażonej w art. 431 PZP zasady współdziałania zamawiającego i wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń co do możliwości i zasad zmiany pierwotnych postanowień. Tymczasem, treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych, treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu. Powyższe jest szczególnie istotne w obliczu treści sporządzonej przez Zamawiającego w §12 klauzuli waloryzacyjnej. Jej aktualna treść blokuje Wykonawcy możliwość dostosowania cen do zaktualizowanych (na okres ewentualnie przedłużonej umowy) warunków rynkowych zmuszając Wykonawcę do dalszej jej realizacji bez względu na to, czy pozostaje to dla niego rentowne.

**Odpowiedź:**

Wydłużenie obowiązywania umowy zgodnie z §11 ust. 1 pkt 4) naturalnie następuje za zgodą obu stron. Zamawiający wyraża zatem zgodę na zmianę, w rezultacie **modyfikacji** ulega treść §11 ust. 1 pkt 4) i otrzymuje następujące brzmienie:

*“4) wydłużenia okresu obowiązywania umowy – w przypadku, gdy w okresie obowiązywania umowy wskazanym w § 3 ust. 1 cena brutto w ramach któregośkolwiek z pakietów nie zostanie wykorzystana, okres obowiązywania umowy może zostać przedłużony za zgodą obu stron, bez zmiany cen jednostkowych i bez przekroczenia wartości brutto danego pakietu;”*

**Pytanie 30:**

Do §11 ust. 1 pkt 7 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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 na modyfikację wzoru umowy. Przesłanki możliwości zmiany umowy określone zostały w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz w treści wzoru umowy (§ 11).

**Pytanie 31:**

Do §11 ust. 3 wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie z umowy zapisu §11 ust. 3. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na wycenę finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności obniżenia cen związanych ze zmniejszeniem finansowania procedury medycznej przez NFZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie z wzoru umowy zapisu §11 ust.3.

Artykuł 9 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (dalej: ustawa refundacyjna) określa sposób kształtowania się cen leków, które są nabywane przez świadczeniodawcę. Stanowi on przepis *lex specialis* do ogólnych zasad obowiązujących w podmiotach prowadzących działalność leczniczą zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych. Odnosi się on jednak tylko do podmiotów, które mają status świadczeniodawcy i nabywają produkty refundowane w celu realizacji świadczeń gwarantowanych. W każdym przypadku, gdy te przesłanki są spełnione, zastosowanie znajduje art. 9 i wskazane w nim warunki nabywania produktów refundowanych. W związku z tym przepis ten będzie miał pierwszeństwo w zastosowaniu przed wszystkimi regulacjami na gruncie ustawy Prawo zamówień publicznych. Artykuł 9 wskazanej powyżej ustawy wprowadza pojęcie cen maksymalnych jako wyjątek od ogólnej normy. W ust. 1 przepis ten stanowi, że: „Świadczeniodawca w celu realizacji świadczeń gwarantowanych jest obowiązany nabywać leki (...) po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy- Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu”. W ust. 2 wskazano m.in., że: „Lek (...), o którym mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1-3, świadczeniodawca jest obowiązany nabywać po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu leku (...), stanowiącego podstawę limitu, uwzględniając liczbę DDD leku (...)powiększoną o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy- Prawo farmaceutyczne- po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu”.

Maksymalny charakter cen dla produktów refundowanych do leczenia szpitalnego ma także dodatkowy aspekt. Zgodnie z odpowiednimi przepisami ustawy o refundacji, Minister Zdrowia wydaje obwieszczenie z aktualnie obowiązującą listą produktów refundowanych. Problemem, który gdyby nie przepisy k.c., mógłby wystąpić jest różnica w wartościach cenowych pomiędzy obwieszczeniem Ministra Zdrowia a realizowaną w czasie umową Wykonawcy z Zamawiającym. Prawo zamówień publicznych wprost wskazuje na zastosowanie kodeksu cywilnego do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz do umów w sprawach zamówień publicznych, jeżeli przepisy prawa zamówień publicznych nie stanowią inaczej. Przy zawieraniu umów sprzedaży leków, w warunkach pozwalających na zastosowanie ceny maksymalnej, każdorazowo trzeba mieć na uwadze częstą

zmianę cen, w związku z uaktualnieniem obwieszczenia zawierającego wykaz refundowanych leków. Zastosowanie znajdzie art. 583 k.c.- w związku z tym, jeżeli cena zawarta w umowie jest wyższa niż cena maksymalna za lek zawarta w obwieszczeniu, kupujący nie jest zobowiązany do zapłaty ceny wyższej, a jedynie cenę maksymalną. Jeżeli sprzedawca otrzymał cenę wyższą od maksymalnej, to kupujący ma roszczenie do sprzedawcy o zwrot różnicy. Zastosowanie przepisu będzie możliwe jedynie w sytuacji, gdy zapłacona cena jest wyższa niż cena maksymalna. Nadto, zgodnie z art. 526 § 1 k.c. dopuszczalne jest określenie ceny przez przekazanie podstaw do jej ustalenia.

Niestosowanie się świadczeniodawcy do obowiązku przestrzegania maksymalnych cen i marż stwarza możliwość narażenia się na zarzut niegospodarności. Zarzut ten może dotyczyć zarówno podmiotów prywatnych, jak i podmiotów finansowanych ze środków publicznych. Przy czym w przypadku ostatniej z ww. grup podmiotów zajmujących się realizacją świadczeń gwarantowanych, należy mieć w szczególności na uwadze odpowiedzialność wynikającą z naruszenia dyscypliny finansów publicznych. Należy zwrócić uwagę, że nabycie produktów refundowanych po cenach wyższych jest niecelowe z punktu widzenia świadczeniodawców, którym zależy na uzyskaniu możliwie najniższej ceny. Możliwość nabycia produktów po cenach określonych zgodnie z ustawą refundacyjną jest bezpośrednio związana z działaniami podmiotów przystępujących do postępowań o udzielenie zamówienia publicznego, dlatego też to oni są podmiotami, których zachowania zostały zabezpieczone sankcją w postaci kary pieniężnej (art. 50 ustawy refundacyjnej). W związku z tym artykuł ten w rzeczywistości kierowany jest do podmiotów, które te leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyroby medyczne po cenach wyższych proponują. Produkty lecznicze powinny znajdować się i spełniać wymagania określone w katalogu leków refundowanych. Katalog leków refundowanych jest określany w wydawanym, na podstawie ustawy refundacyjnej Obwieszczeniu Ministra Zdrowia, które w szczególności podaje nazwę substancji czynnej, postać i dawkę leków, które będą refundowane, kod EAN odpowiadający konkretnemu produktowi, urzędowe ceny zbytu, ceny hurtowe brutto i limity refundacji. Cena leku musi zostać ustalona zgodnie z ustawą refundacyjną. Nie powinna przekraczać ona limitu refundacji z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych. Konieczna jest możliwość dostosowania cen do limitu refundacji ogłaszanego w Obwieszczeniach Ministra Zdrowia. Dotyczy to w szczególności leków dostępnych w ramach programu lekowego.

Mając powyższe na względzie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

### **Pytanie 32:**

Do §12 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §12 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że „Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany (wzrostu lub obniżenia) cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia może nastąpić w przypadku istotnej (co najmniej 15%) zmiany ceny materiałów lub kosztów” oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §12 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15%, 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 14% (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.

Dodatkowo prosimy o Prosimy o rezygnację z opisanego w §12 ust. 3 wzoru umowy sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia Wykonawcy opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, Poprzedni miesiąc = 100). Wyjaśniamy, że „podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją robót budowlanych lub usług w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439).

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie postanowienia w § 12 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy.

Zamawiający nie wyraża również zgody na zmianę wzoru umowy w zakresie § 12 ust. 3.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy poprzez dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy Strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o § 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.

Celem regulacji wynikającej z art. 439 Prawa zamówień publicznych było wprowadzenie waloryzacji umownej jako mechanizmu urealnienia wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmian ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy. Jednakże, co jednoznacznie wynika z przywołanego art. 439 Prawa zamówień publicznych, dla zastosowania klauzuli waloryzacyjnej nie jest wystarczającą przesłanką zaistnienie zmiany cen materiałów lub kosztów. Niezbędne jest ustalenie wpływu zmiany użytych do realizacji zamówienia materiałów lub kosztów na wskazane w umowie wynagrodzenie za jej wykonanie. Brak jest podstaw do zmiany wynagrodzenia wyłącznie z uwagi na zmianę cen materiałów lub kosztów, nawet jeśli osiągnie ona założony w umowie pułap. Zamawiający ustalając wysokość poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów, o których mowa w art. 439 ust. 1 Prawa zamówień publicznych, uprawniającym strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia, na poziomie określonym w umowie, brał pod uwagę przesłanki ustawowe, w tym optymalizację rozkładu ryzyka związanych z realizacją umowy.

Należy wskazać, że z przywołanego art. 439 Pzp, jednoznacznie wynika, że dla zastosowania klauzuli waloryzacyjnej nie jest wystarczającą przesłanką zaistnienie zmiany cen materiałów lub kosztów. Niezbędne jest ustalenie wpływu zmiany użytych do realizacji zamówienia materiałów lub kosztów na wskazane w umowie wynagrodzenie za jej wykonanie.

**Pytanie 33:**

pakiet 25, pozycja 1, 2, 3, 4, 5, 6, 14, 15

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji z pakietu i przeniesienie ich do innego pakietu. Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów z Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie zaproponowanych pozycji z Pakietu 25.

**Pytanie 34:**

pakiet 25, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego, dieta płynna, kompletna, normokaloryczna, (1-1,1 kcal/ml) bezresztkowa, bezglutenowa, ze źródłem białka serwatka, kazeina, soja, groch. Zawartość w 100ml: białko 4,0-4,5g, tłuszcze: 3,5-4g, węglowodany 12-13g, 500ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o proponowanym składzie.

**Pytanie 35:**

pakiet 25, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego, dieta płynna, kompletna, normokaloryczna, (1-1,1 kcal/ml) bezresztkowa, bezglutenowa, ze źródłem białka serwatka, kazeina, soja, groch. Zawartość w 100ml: białko 4,0-4,5g, tłuszcze: 3,5-4g, węglowodany 12-13g, 1000ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o proponowanym składzie.

**Pytanie 36:**

pakiet 25, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu 1000 ml, po odpowiednim przeliczeniu? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu w opakowaniu 1000 ml.

**Pytanie 37:**

pakiet 25, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści preparat do żywienia dojelitowego, dieta kompletna, (1,26 kcal/ml), wysokobiałkowa (32% energii), bezglutenowa, tłuszcze MCT, EPA, DHA, zawartość białka 10g/100ml, tłuszcze 4,9g/100 ml, węglowodany 10,4g/100ml, błonnik 0,09g/100 ml, osmolarność 275 mOsm/l, 500 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o opisanym składzie.

**Pytanie 38:**

pakiet 25, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści preparat do żywienia doustnego, dieta kompletna pod względem odżywczym, 200ml, kaloryczność 1,0 kcal/ml, o niskim indeksie glikemicznym, zawartość białka 4,9/100ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o opisanym składzie.

**Pytanie 39:**

Pakiet 1, Pozycja 81, Kalii chloridum 15% 20ml x 10fiol:

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ) wskazał opakowanie x 10 fiolek.

**Pytanie 40:**

Pakiet 18, Pozycja 1, Metamizolum natricum 1000mg/2ml x 10amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 41:**

Pakiet 18, Pozycja 1, Metamizolum natricum 1000mg/2ml x 10amp.:

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu pakowanego po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 42:**

Pakiet 18, Pozycja 2, Metamizolum natricum 2500mg/5ml x 10amp.:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu pakowanego po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 43:**

Pakiet 18, Pozycja 2, Metamizolum natricum 2500mg/5ml x 10amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 44:**

Pakiet 19, Pozycja 2, Tramadoli hydrochloridum 100mg/2ml x 5amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 45:**

Pakiet 32, Pozycja 14, Lorazepamum 1mg x 25draż.:

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci tabletek, zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.7 SWZ.

**Pytanie 46:**

Pakiet 32, Pozycja 15, Lorazepamum 2,5mg x 25draż.:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 47:**

Pakiet 32, Pozycja 17, Midazolamum 5mg/5ml x 10amp.:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 48:**

Pakiet 32, Pozycja 18, Midazolamum 15mg/3ml x 5amp.:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 49:**

Pakiet 32, Pozycja 18, Midazolamum 15mg/3ml x 5amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 50:**

Pakiet 32, Pozycja 19, Midazolamum 50mg/10ml x 5amp.:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 51:**

Pakiet 32, Pozycja 19, Midazolamum 50mg/10ml x 5amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 52:**

Pakiet 35, Pozycja 3, Fentanylum inj. 0,1mg/2ml x 50amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 53:**

Pakiet 35, Pozycja 4, Fentanylum inj. 0,5mg/10ml x 50amp.:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 54:**

Pakiet 80, Pozycja 1, Ceftazidimum 1000mg fiol. iv.:

Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 55:**

Pakiet 80, Pozycja 2, Ceftazidimum 2000mg fiol. iv.:

Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu o proponowanym opisie.

**Pytanie 56:**

Pakiet 84, Pozycja 1, Linezolidum 600mg/300 ml flakon iv.:

Czy Zamawiający dopuści linezolid w opakowaniu x 1 worek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zamianę flakonu na worek przy zachowaniu wielkości dawki i objętości.



W rezultacie **modyfikacji** ulega treść punktu 4.7.3), który otrzymuje następujące brzmienie:

“3) Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania przedmiotu zamówienia o innej postaci: z tabletek na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, z kapsułek na tabletki lub tabletki powlekane lub drażetki i odwrotnie, z tabletek powlekanych na tabletki lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, z drażetek na tabletki lub tabletki powlekane lub kapsułki i odwrotnie, z ampułek na ampułkostrzykawki lub fiołki lub flakony lub butelki i odwrotnie, z fiołek na ampułki lub ampułkostrzykawki lub flakony lub butelki i odwrotnie, z flakonów na ampułki lub ampułkostrzykawki lub fiołki lub butelki lub worki i odwrotnie, z butelek na ampułki lub ampułkostrzykawki lub fiołki lub flakony i odwrotnie, z ampułkostrzykawek na ampułki lub fiołki lub flakony lub butelki i odwrotnie.”

### **Pytanie 57:**

#### **Dotyczy § 9 ust. 1-3 Załącznika nr 6 do swz.**

„.... 1. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, iż wykonanie przez niego zamówienia w całości bądź w części po terminie określonym w umowie może nie mieć dla Zamawiającego znaczenia ze względu na konieczność zapewnienia dostępności towaru u Zamawiającego.

2. Zamawiający ma prawo zamiast brakujących towarów objętych niniejszą umową nabyć towar o jednakowych parametrach wskazanych w opisie asortymentu, zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia lub nabyć towar o identycznej nazwie substancji czynnej, postaci i dawce na koszt Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) bez konieczności wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia i bez obowiązku nabycia od Wykonawcy towarów dostarczonych po terminie w przypadku braku dostawy w terminie określonym w umowie. Postanowienie to stosuje się odpowiednio w przypadku niedostarczenia towarów wolnych od wad w terminie określonym w § 7 ust. 2.

3. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, o którym mowa w ust. 2 Wykonawca zobowiązuje się wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towarów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył mu towary, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym oraz koszt dostawy w terminie 14 dni od daty otrzymania wezwania do zapłaty.”

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „Nabyciu zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „Nabycia zastępczego”?

2. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania Nabycia zastępczego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż Nabycie zastępcze (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

3. Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem Nabycia zastępczego wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką. W obecnym stanie faktycznym zgodnie z ust. 3 Wykonawca ma zapłacić określoną przez Zamawiającego kwotę w terminie 14 dni od dnia powzięcia wezwania, bez żadnych środków odwoławczych. Czyli tym samym nieważne jaka wielkość obciążenia Wykonawca zobowiązany jest zapłacić.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie przewiduje poinformowania Wykonawcy o nabyciu zastępczym i jego przewidywanych kosztach. Zamawiający nie określił ram czasowych pozostających do nabycia zastępczego i nie skieruje do Wykonawcy noty.

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

**Pytanie 58:**

Dotyczy załącznika „2. 29 Z PN 24 Formularze Cenowe.xls”

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 dopuści opakowanie x 10 amp. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowaną wielkość opakowania z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 59:**

Dotyczy załącznika „2. 29 Z PN 24 Formularze Cenowe.xls”

Czy Zamawiający w Pakiecie 23: Płyn wieloelektrolitowy, izotoniczny, flakon lub worek z dwoma niezależnymi portami, 500 ml - wymaga płynu wieloelektrolitowego, fizjologicznego, izotonicznego o składzie zbliżonym do składu osocza, który zgodnie z zapisem w ChPL można podawać w okresie okołoperacyjnym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (Załącznik nr 1-23 do SWZ).

**Pytanie 60:**

**Pak. 25 poz. 4 (Glycophos)**

Ze względu na wycofanie produktu Addiphos z obrotu do końca tego roku zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pakietu numer 25 pozycja 4, fosforanów organicznych typu Glycophos w opakowaniu typu ampułka po 20 ml pakowanym po 20 szt. z możliwością przeliczenia w zamówieniu potrzebnej szacunkowej ilości jednostek miary?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu zawierającego fosforany organiczne i niezawierającego potasu, pakowanego po 20 amp.

**Pytanie 61:**

**Pak. 25 poz. 7 i 8 (Fresubin Original 500 ml i 1000ml)**

Czy zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 25 pozycje 7 i 8 wyspecyfikowany preparat do żywienia dojelitowego, dieta płynna, kompletna, normokaloryczna, (1 kcal/ml) bezresztkowa, bezglutenowa, ze źródłem białka kazeiną i soją, zawierająca olej rybny, z białkiem w 100ml: 3,8g, ale z parametrem ilości węglowodanów na poziomie 14 g/100ml, a tłuszczu na poziomie 3,3 g/100ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o zawartości węglowodanów 13,8-14g/100ml i tłuszczu 3,3-4,5g/100ml.

**Pytanie 62:**

**Pak. 25 poz. 11 i 12 (Diben 500 ml i 1000 ml)**

Czy zamawiający w pakiecie nr 25 pozycje 11 i 12, dopuści preparat do żywienia dojelitowego dla pacjentów z upośledzoną tolerancją glukozy i cukrzycą, normokaloryczny (1kcal/ml), zawierający błonnik 1,5-5g/100ml, osmolarność 300-345 mOsm/l, zawierający w 100ml: 9,25-11,3 g węglowodanów, 4,2-4,6 g tłuszczów, ale białko o wartości 4,7 g na 100ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o zawartości białka 4,7-11,3g/100 ml.

**Pytanie 63:****Pak. 25 poz. 13 (Fresubin 2 kcal HP)**

Czy zamawiający dopuści wyspecyfikowany preparat do żywienia dojelitowego, dieta kompletna, wysokokaloryczna (2kcal/ml), wysokobiałkowa (20% energii), bezglutenowa, zawierająca tłuszcze MCT, LCT, kwasy omega-3, o niskiej zawartości sodu, zawierająca w 100ml: białko-10g, tłuszcze -10g, ale o zmienionych parametrach w wyniku procesu technologicznego węglowodanów-18g i osmolarności 420 mOsm/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o zawartości węglowodanów 17,5-18g/100ml i osmolarności 395-420 mOsm/l.

**Pytanie 64)**

Czy w Pakiecie 1 poz. 82 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o składzie opisanym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ).

**Pytanie 65:**

Czy w Pakiecie 1 poz. 82 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania leku o składzie opisanym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ).

**Pytanie 66:**

Czy w Pakiecie 45 poz. 2 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 zaoferowanie opisanego preparatu.

**Pytanie 67:**

Czy w Pakiecie 45 poz. 2 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 nie dopuszcza możliwości zaoferowania opisanego preparatu.

**UWAGA:**

*Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.*