

ZP/26/23

## Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

**dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”.**

### I

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formą odszkodowania są niżej wymienione kary umowne.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka,**

2) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,02 % wartości brutto dostawy, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy, której dotyczy reklamacja,**

3) za zwłokę w realizacji dostawy w trybie na cito – w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka**

4) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości brutto umowy.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Jednocześnie Zamawiający modyfikuje § 9 ust. 2 projektu umowy w pkt 1-3 umowy w ten sposób, że kary umowne będą naliczane, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki.

2. Czy w Części 1 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego.

3. Czy w Części 1 poz. 70 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:** Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego.

4. Czy w Części 1 poz. 70 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:** Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego.

5. Czy w Części 1 poz. 114 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do pomiaru stężenia glukozy kompatybilnych z posiadanymi glukometrami GlucoDr.?

**Odpowiedź:** W części nr 1 poz. 144 Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę pasków do pomiaru stężenia glukozy i dostarczenia glukometrów. Dostarczone glukometry muszą być kompatybilne z oferowanymi paskami. Zamawiający nie określa konkretnego producenta pasków czy glukometrów, gdyż takie działanie ograniczałoby konkurencję.

6.. Czy w Części 1 poz. 179 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu MULTI-DRUG 4A wykrywającego taki sam zestaw narkotyków (amfetamina 300/kokaina 100/morfina i heroina 300/marihuana i haszysz 25)?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza produkt, o którym mowa w pytaniu.

7. Czy w Części 5 poz. 110 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego.

8. Czy w Części 5 poz. 110 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:** Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę produktu leczniczego.

9. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuści wycenę produktów w sytuacji, o której mowa w pytaniu.

10. Czy Zamawiający dopuści zmianę : tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

11. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

12. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

13. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

15. Dot. Pak. 1 poz. 10. Czy Zam. miał na myśli wycenę produktu Arthrotec, 50 mg + 0,2 mg, tabl., 20 szt.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający miał na myśli preparat Arthrotec 50 mg + 0,2 mg (1 tabl. zawiera: 50 mg diklofenaku, 0,2 mg mizoprostolu).

16. Dot. Pak. 1 poz. 16. Czy Zam. dopuści postać tabl. dojelit.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

17. Dot. Pak. 1 poz. 70. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Glukoza, prosz.d/sp.roztw.doust,prosz.doustn.,75 g?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

18. Dot. Pak. 1 poz. 78. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g z przelicz. ilości x36 opak? (*Heparinum GSK, 300 j.m./g, krem, 20 g- status zakończona produkcja*)

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

19. Dot. Pak. 1 poz. 136. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Panthenol S.O.S., spray, 130 g x2 opak.? (*Kategoria preparatu- Kosmetyk*)

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

20. Dot. Pak. 1 poz. 144. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Test pask. GlucoDr. auto A, 50 pasków?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

21. Dot. Pak. 1. Prosimy o doprecyzowanie do których pozycji wymagane są pompy?

**Odpowiedź:** Zamawiający omyłkowo wpisał konieczność użyczenia pomp w części nr 1. W tej części Zamawiający nie oczekuje dostawy pomp. Zamawiający modyfikuje treść SWZ.

22. Dot. Pak. 2 poz. 13, 14, 15, 67. Czy Zam. dopuści postać amp.?

**Odpowiedź:** Nie. W przypadku tych produktów leczniczych Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci leku.

23. Dot. Pak. 2 poz. 42. Czy Zam. dopuści wycene produktu Gardenal, 40mg/2ml,pr.rozp.d/sp.rozt.d/wst,1f.+1a.rozp(Zg.MZ) x 15 opak.?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

24. Dot. Pak. 2 poz. 63. Czy Zam. dopuści wycene produktu Vitacon,10 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

25. Dot. Pak. 4 poz. 24. Czy Zam. dopuści postać amp.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

26. Dot. Pak. 5 poz. 71. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Szczep.p/WZW-B Euvax,20mcg/1ml,dorośli, 1fiol

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

27. Dot. Pak. 14 poz. 8. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Formaldehyd, 10% buforowany,roztw, (Aqua-Med),1kg, x670 opak.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

28. Dot. Pak. 17 poz. 8. Czy Zam. dopuści postać amp.?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza.

29. Dot. Pak. 17 poz. 12. Czy Zam. dopuści wycenę produktu Etomidate-Lipuro, 2mg/ml;10ml,emuls.do wstrz,10amp?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

30. Czy Zamawiający w Części nr 21 w pozycji nr 3 miał na myśli izoosmolarny niejonowy środek cieniujący o stężeniu 320mgJ/ml, op.x 10/100mf(flakon)?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający miał na myśli ten środek.

31. Do §6 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §6 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznaczało będzie, że każdy z określonych w formularzu asortymentowo – cenowym produktów może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej niż pierwotnie zakładano.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ. Zamawiający określił prawo opcji odnosząc je do całości oferty (całkowitej wartości umowy), a nie poszczególnych pozycji asortymentowych. Zamawiający gwarantuje realizację umowy na poziomie 70 % maksymalnego wynagrodzenia wynikającego z oferty. 30 % tej kwoty to prawo opcji.

32. Do §9 ust. 2 pkt 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

33. Do §12 ust. 1 pkt 5 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika asortymentu 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:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

34. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze 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:** Pytanie nie stanowi wniosku o wyjaśnienie treści SWZ. Z sytuacją finansową Zamawiającego Wykonawca może zapoznać się w każdym czasie gdyż wszystkie sprawozdania finansowe publikowane są w Krajowym Rejestrze Sądowym.

35. 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 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 niemożliwości 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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Na etapie postępowania Zamawiający nie ustanawia zabezpieczeń, o których mowa w pytaniu.

36. do części 25 pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakiej gramatury wyspecyfikowanego mleka oczekuje Zamawiający – wyspecyfikowany produkt jest dostępny na rynku w gramaturach 350g, 600g i 700g.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje mleka o gramaturze 350 g.

37. Pytanie do części 25 pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakiej gramatury wyspecyfikowanego mleka oczekuje Zamawiający – wyspecyfikowany produkt jest dostępny na rynku w gramaturach 350g, 600g i 700g.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje mleka o gramaturze 350 g.

38. Pytanie do części 25 pozycji 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 74 butelek wyspecyfikowanego mleka czy 74 zgrzewek, gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 74 zgrzewki gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka.

39. Pytanie do części 25 pozycji 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie mleka początkowego w płynie, przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia, gotowego do spożycia, zawierającego kompleksową kompozycję składników odżywczych, w tym białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy oraz oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, białko 1,5 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, kwasy tłuszczowe LCPUFA, **DHA i AA 16,5 mg/100 ml, ALA 53 mg/100 ml, EPA 3,6mg/100ml, LA 445mg/100ml**, nukleotydy 2,3 mg/100 ml?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

40. Pytanie do części 25 pozycji 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 4 butelek wyspecyfikowanego mleka czy 4 zgrzewek, gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 4 zgrzewki, gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka.

41. Pytanie do części 25 pozycji 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie żywności specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt przedwcześnie urodzonych, gotowej do spożycia, w płynie, zawierającej kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, tłuszcze, w tym: trójglicerydy średniołańcuchowe (MCT), LCPUFA w połączeniu z fosfolipidami oraz bezwodny tłuszcz mleczny (źródło  $\beta$ -palmitynianu), DHA 20,0 mg/100ml, **ARA 20,0 mg/100 ml**, ALA 68,7 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, w tym żelazo 1,6 mg/100 ml, białko 2,7 g/100 ml, nukleotydy 3,4 mg/100 ml, osmolarność 310mOsm/l (24\*70 ml)?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

42. Pytanie do części 25 pozycji 7



Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje 5 butelek wyspecyfikowanego mleka czy 5 zgrzewek, gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 5 zgrzewek, gdzie jedna zgrzewka składa się z 24 butelek wyspecyfikowanego mleka.

## II

Działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy, po dokonanych wyjaśnieniach treści SWZ, Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ w następujący sposób:

- 1) Wszędzie tam, gdzie w dokumentach postępowania mowa jest o użyczeniu pomp do podawania preparatów dojelitowych, które należy dostarczyć w zakresie części nr 1, Zamawiający informuje, że powyższy warunek został podany omyłkowo. Zamawiający nie oczekuje użyczenia przez Wykonawcę pomp w zakresie części nr 1.
- 2) Opis przedmiotu zamówienia dla części nr 25 otrzymuje treść jak w załączniku do modyfikacji: załącznik nr 1 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia część 25 zmodyfikowany.
- 3) Zmienia się brzmienie § 9 ust. 2 pkt 1-3 projektu umowy i nadaje się tekst jednolity projektu umowy jak w załączniku do modyfikacji: załącznik nr 5 do SWZ – projekt umowy zmodyfikowany.

Wyjaśnienia i modyfikacje treści SWZ są wiążące z chwilą publikacji.

/-/ Paweł Dopierała  
Prezes Zarządu