

Mrągowo, dnia 23.11.2021r.

NZ-5/21

Uczestnicy postępowania

Dotyczy zamówienia pn.: „Dostawa leków”.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019, z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania:

1. Do §8 ust. 1a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości NIE DOSTARCZONEJ w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

2. Do §8 ust. 1b projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §8 ust. 1b) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

3. Do §8 ust. 1c projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę nin. zapisu i obniży opisaną w nim karę do wysokości 0,1% wartości NIE DOSTARCZONEJ w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

4. pakiet 8 pozycja 79: 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.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

5. 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?

Odp. Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów zgodnie z zapisami Działu III pkt 8 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zamianę tabletek na kapsułki (i odwrotnie), zamianę ampułek na fiołki (i odwrotnie) pod warunkiem zachowania tej samej drogi podania leku. Natomiast nie dopuszcza zamiany leków o przedłużonym działaniu i zmodyfikowanym uwalnianiu na lek w postaci klasycznej tabletki, drażetki, kapsułki”.

6. 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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zgodnie z zapisami Działu III pkt 7 SWZ: „W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.), niż zamieszczona w SWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, z zastrzeżeniem, że nie dotyczy to pozycji, gdzie zaznaczono, aby nie zamieniać opisanego asortymentu”.

7. 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)?

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 6.

8. 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?

Odp. Zamawiający informuje, że w przypadku, jeżeli określony w formularzu cenowym lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić, należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz umieścić adnotację pod ofertą (Pakiem), że lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a lek równoważny nie jest dostępny.

9. 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?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia i podania cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są: sztuka, mg, kg, itp.

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

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w przypadku gdy nie jest dostępny na polskim rynku inny produkt.

11. **Pakiet 6, poz. 15:** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ZinoDr.A?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

12. Czy w **Pakiecie nr 8 poz. 82 i 83** Zamawiający dopuści zaferowanie 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? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

13. Czy w **Pakiecie nr 8 poz. 82 i 83** Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

14. Do §1 ust. 1 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 1 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 1 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019r., poz. 2019, ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odp. Zamawiający informuje, iż w Formularzu cenowym stanowiącym załącznik do SWZ przedstawił ilości jakie zamierza zamówić w okresie 12 miesięcy.

15. Do §1 ust. 13 projektu umowy. 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 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?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ.

16. Do §5 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17. Do §8 ust. 1 lit. a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu opóźnienia lub niezgodności z zamówieniem dostawy do 1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

18. Do §8 ust. 1 lit. b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy do 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

19. Do §8 ust. 1 lit. c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu nieprzebrzegania wymogów dot. wykonywania dostawy do 1% wynagrodzenia brutto dla pozycji, której dotyczy uchybienie dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

20. Do §8 ust. 1 lit. d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu niedostarczenia wymaganych dokumentów do 2% umownej wartości brutto pierwszego zamówienia dziennie?

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

21. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978m, z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – 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?

Odp. Zamawiający nie potwierdza powyższego.

22. 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 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.).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

23. **Pakiet 2 poz. 10.** Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie produktu w opakowaniu wykonanego z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

24. **Pakiet 3 poz. 1 i 2.** Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

25. **Pakiet 3 poz. 4.** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

26. **Pakiet 3 poz. 5.** Czy zamawiający będzie podawał Propofol za pomocą pompy infuzyjnej? I Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za

pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odp. W Pakiecie 3 poz. 5 Zamawiający wymaga „Levofloxacinum 500 mg/100 ml x 1 fiolka/flakon”, a nie produktu leczniczego Propofol.

27. Pakiet 5 poz. 7. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie produktu w opakowaniu wykonanego z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

28. Pakiet 5 poz. 1, 2, 5. Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno – i dwukanałowych?

Odp. Zamawiający informuje, że w Pakiecie 5 poz. 1 i 2 dopuszcza, ale nie wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno – i dwukanałowych. Natomiast w poz. 5 Pakietu 5 Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ produktu leczniczego w postaci ampułki.

29. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk., 1 fiol?

Odp. Zgodnie z SWZ.

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 37. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst, 5fiol?

Odp. Zgodnie z SWZ.

31. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 32. Czy zamawiający oczekuje wyceny povidonum Iodinatum 7,5% czy 10% czy obu do wyboru?

Odp. Zgodnie z SWZ (POVIDONUM IODINATUM 7,5%).

32. Dotyczy pak 6 poz. 45. 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?

Odp. Zgodnie z SWZ.

33. Dotyczy pak 6 poz. 45. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 47. Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu Nystapol, 100 000 IU/ml, zaw.doustna, 30 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki dojelitowej w pak. 8 poz. 3, 53, 109?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki drażowanej w pak. 8 poz. 7?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki w pak. 8 poz. 9, 65, 88, 89, 117?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu w pak. 8 poz. 58, 131, 135, 139?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

39. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 64. Czy zamawiający wymaga wyceny preparatu jedno składnikowego czy dwu składnikowego czy obu do wyboru?

Odp. Zgodnie z SWZ (Zamawiający wymaga wyceny preparatu zawierającego w opakowaniu jednostkowym 2 rodzaje tabletek – jedno i dwuskładnikowe).

40. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 28. Czy zamawiający z powodu braku produkcji dopuści wycenę preparatu równoważnego SkinScabin, płyn, 120 ml?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

41. Dotyczy pak. 6 poz. 61. Czy ze względu na brak produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci aerozolu do nosa?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

42. Dotyczy pak 1 poz. 38, pak. 8 poz. 10 – preparaty nie produkowane i niedystrybuowane przez producenta oraz **pak 1 poz. 25** - preparat nie dostępny i nie jest znany termin powrotu na rynek. Prosimy Zamawiającego jak należy postąpić w przypadku wyceny tych preparatów czy nie wyceniać czy podać ostatnią cenę sprzedaży, jeśli nie prosimy o wykreślenie tych pozycji.

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 8.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki SWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp niniejsze wyjaśnienia do SWZ zamieszczone zostały na stronie postępowania, tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/537545>.

Prezes Zarządu
Brygida Schlueter-Górska