



PODDEBICKIE  
CENTRUM ZDROWIA®  
SP. Z O.O.

„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddebice, dn. 16.02.2024 r.

Wszyscy zainteresowani  
postępowaniem

PCZ/ZP/39/2024

Dotyczy: „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”.

PCZ/ZP/3331/1/2024

### Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 1 oraz art. 135. ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.) „Poddebickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania dotyczące Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. „Dostawy produktów farmaceutycznych oraz produktów farmaceutycznych w ramach programów lekowych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”:

**Pytanie 1.**

Dotyczy § 2 ust. 5 wzoru umowy.

Zamawiający w § 2 ust. 5 wzoru umowy zastrzegł, iż:

„W uzasadnionych przypadkach, na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest na własny koszt i ryzyko dostarczyć przedmiot umowy w ciągu 8 godzin od chwili złożenia zamówienia przez Zamawiającego w sposób opisany powyżej. Dostawa może odbywać się wówczas poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej. Wykonawca zobowiązany jest wówczas do złożenia towaru w miejscu wskazanym przez upoważnionego pracownika Zamawiającego.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy „na cito” odbywają się od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy w trybie pilnym do 8 godzin od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy dla leków z pakietu 2, 8, i 14?

Prośbę swa motywujemy tym, iż produkty lecznicze w pakietach 2, 8 i 14 nie są lekami na ratunek życia.

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 2.**

Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostawy innej dawki leków w ramach zawartej umowy, w związku z objęciem refundacją nowej dawki i pod warunkiem, że cena 1 mg nowej dawki jest tożsama z ceną 1 mg leku objętego umowa? Dostępność wielu dawek pozwoli bowiem na optymalizację kosztów podczas leczenia oraz lepszą opiekę nad pacjentami.

Uzasadnienie

Zamawiający w zadaniu określił produkt leczniczy Atezolizumab 1200 mg koncentrat do sporządzania roztworu infuzji (Tecentriq 1200 mg).

Informujemy, iż produkt leczniczy Tecentriq 840 mg również znajduje się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych od dnia 1 stycznia 2023 r.

Produkt leczniczy Tecentriq 840 mg stosowany jest w programie lekowym B.6.

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 3.**

Dotyczy formularza cenowego w pakiecie nr 14

Czy Zamawiający w kolumnie nr 2 „postać farmaceutyczna” miał na myśli proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

99-200 Poddebice, ul. Mickiewicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55

www.nzozpcz.pl, e-mail: sekretariat@nzozpcz.pl

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieście w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr KRS 0000384815

REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 200,00 PLN

RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA-CO-BANK

nr konta: 30 8788 0009 2022 0029 9606 0001

- Pytanie 4.** Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?  
**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego aparatu Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem.
- Pytanie 5.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami rozdziału III ust. 9 SWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowanych przez Wykonawcę.”
- Pytanie 6.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami rozdziału III ust. 8 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych leków np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę.”
- Pytanie 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę i odwrotnie?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami rozdziału III ust. 8 SWZ: „Zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych leków np. tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawkę.”
- Pytanie 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystnej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)  
**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 9.** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z postanowieniami rozdziału III ust. 9 SWZ: „Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, gramów, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ. Ilość opakowań należy przeliczyć. W przypadku otrzymania niepełnego opakowania należy dokonać zaokrąglenia w górę do pełnego opakowania. W formularzu asortymentowo – cenowym należy wpisać liczbę i wielkość opakowań zaoferowanych przez Wykonawcę.”
- Pytanie 10.** Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 11.** Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:  
 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający – w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne – wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z rozdziałem VII SWZ: „Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.”
- Pytanie 12.** Pakiet nr 38 poz. 3. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga 20 opakowań kropli pakowanych po 2 butelki.  
**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 13.** Pakiet nr 46 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści Hydroxyzinum Espefa syr10mg/5ml 250gb/k?  
**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.
- Pytanie 14.** Czy w pakiecie nr 60 Zamawiający dopuści preparat Noradrenaliny w dawce 10mg/10ml koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, opakowanie 10 amp. a 10 ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?  
**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

- Pytanie 15.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:
- w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z §2 ust. 12 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
  - w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej prawidłowo dostawy określonej w załączniku nr 2 do umowy, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 3 za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 11 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji zamówienia, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
  - w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego zamówienia, w przypadku uchybienia (zwłoka) terminowi określonemu w §2 ust. 5, za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego zamówienia**. Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 11 umowy i w przypadku ich zastosowania Zamawiający będzie miał prawo naliczyć karę umowną za zwłokę wobec tych pozycji dostawy, które nie zostały zakupione od innego dostawcy, w wysokości **1,5%** ich wartości brutto;
  - gdy Zamawiający lub Wykonawca odstąpi od umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w załączniku nr 2 do umowy;
  - w wysokości **50,00 zł** za każdy dzień zwłoki, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 1 ust. 4, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**.

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 16.** Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie z pakietu nr 36 pozycji nr 1 do oddzielnego pakietu:

1.	Acidum tranexamicum	roztwór do wstrzykiwań dożylnych	100mg/ml 5ml x 5 szt	opak	500
----	---------------------	----------------------------------	----------------------	------	-----

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 17.** Czy w Pakiecie nr 47 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 18.** Czy Zamawiający wydłuży określony w paragrafie 2 ustęp 5 wzoru umowy, czas dostawy do 12 godzin?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 19.** Do §7 ust. 1 lit. a) oraz b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w realizacji dostawy zwykłej lub w realizacji reklamacji w wysokości 1% wartości niedostarczonego lub reklamowanego towaru dziennie?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 20.** Do §7 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w realizacji dostawy pilnej w wysokości 0,3% wartości niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 21.** Do §7 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 22.** 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:** W/w przesłanki nie aktualizują się i nie będą aktualne w okresie trwania umowy. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 23.** 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. 1.01.2016 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:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 24.** **Pakiet 59 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Geloplasma – żelatyna 3% w opakowaniu worek z dwoma portami?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 25.** **Pakiet 59 poz. 3-13** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.

Możliwość dostrzyknięcia do butelki 100ml – 75ml, do butelki 250ml – 75ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 2 stopniowa), do butelki 500ml – 160ml (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa), do butelki 1000ml – 135ml. (skala wskazująca poziom płynu na etykiecie 3 stopniowa)?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 26.** **Pakiet 59 poz. 11** – Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu z PP (polipropylen)?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 27.** **Pakiet 58 poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści witaminy rozpuszczalne w wodzie i w tłuszczach konfekcjonowane osobno, w ilości wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian/

**Pytanie 28.** **Pakiet 58 poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści pierwiastki śladowe Supliven 20 amp x 20 szt., zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 29.** **Pakiet 58 poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 30.** **Pakiet 58 poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1920 ml, zawartości azotu 7,2 g, energii niebiałkowej 1200 kcal oraz osmolarności poniżej 800 mOsm/l?

**Odpowiedź:** Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

**Zamawiający zwraca się z prośbą aby w przypadku dopuszczenia parametrów/postanowień innych niż opisane w SWZ, Wykonawca zaznaczył, iż parametry/postanowienia zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ z powołaniem się na datę oraz numer udzielonych odpowiedzi.**

Pozostałe postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

WERSJA ELEKTRONICZNA DOKUMENTU.

DOKUMENT W ORYGINALE PODPISANY PRZEZ WICEPREZESA ZARZĄDU PODEŃBICKIEGO  
CENTRUM ZDROWIA SP. Z O.O. – LEK. MED. URSZULĘ MARJAŃSKĄ.