



ISO 9001:2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004  
ISO 27001:2005

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 24.01.2019 r.

**NZZ/73/P/18**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych i wyrobów medycznych.

**Wszyscy Wykonawcy**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z póź. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

**Pytanie nr 1 –**

Czy w zadaniu 9 Zamawiający Wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Beriplex P/N 500? Informujemy, iż produkt leczniczy Beriplex P/N 500 w dawce 500 j.m. jest to proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań zawierający zespół protrombiny. Nominalnie zawiera następujące ilości j.m. ludzkich czynników krzepnięcia podane w tabeli poniżej:

1. Nazwa składnika	2. Zawartość po odtworzeniu (j.m./ml)	3. Zawartość w jednej fiolece Beriplex P/N 500 (j.m.)
5. Substancje czynne	6.	7.
8. Ludzki czynnik krzepnięcia II	9. 20 - 48	10. 400 – 960
11. Ludzki czynnik krzepnięcia VII	12. 10 – 25	13. 200 -500
14. Ludzki czynnik krzepnięcia IX	15. 20 - 31	16. 400 – 620
17. Ludzki czynnik krzepnięcia X	18. 22 – 60	19. 440 – 1200
20. Pozostałe substancje czynne	21.	22.
23. Białko C	24. 15 – 45	25. 300 – 900
26. Białko S	27. 12 – 38	28. 240 – 760

Beriplex P/N 500 jako substancje pomocnicze zawiera między innymi heparynę.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2 –**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z grupy 28 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 3 –**

Czy Zamawiający w pozycji 1 w grupie 28 dopuści ..... zasyпка?

Odpowiedź na zapytanie:

Poniżej Zamawiający umieszcza treść załącznika do powyższego pytania (tj. pytania nr 3):

XXX zasyпка o działaniu łagodzącym i ochronnym przed podrażnieniami, hipoalergiczna, 100g

dla niemowląt od pierwszych dni życia, dzieci i osób dorosłych pielęgnacja i ochrona delikatnej skóry

XXX zasyпка dla niemowląt od 1. dnia życia, dzieci i dorosłych to preparat o działaniu łagodzącym, ochraniającym i pielęgnującym podrażnioną skórę. XXX zasyпка dzięki specjalnie dobranym składnikom chroni wrażliwą skórę przed podrażnieniami, zaczerwienieniem oraz otarciami, ponadto wykazuje działanie kojące, łagodzące i regenerujące podrażniony naskórek.

XXX zasyпка łagodzi podrażnienia i przyspiesza regenerację skóry. Zapobiega powstawaniu otarć, odparzeń, osusza skórę zapobiegając jej maceracji, łagodzi podrażnienia, zaczerwienienia i swędzenie.

XXX zasyпка zalecana jest do pielęgnacji i ochrony delikatnej skóry dzieci i niemowląt od pierwszych dni życia oraz osób dorosłych. Tworzy barierę ochronną zabezpieczającą przed odparzeniami i usuwa nadmierne zawilgocenie.

XXX zasyпка polecana jest do pielęgnacji ciała i ochrony stóp przed nadmierną potliwością.

sposób użycia: stosować 1 – 2 razy dziennie pokrywając cienką warstwą podrażnione miejsca; produkt nie zawiera w składzie barwników i substancji zapachowych. Produkt do użytku zewnętrznego. Testowany dermatologicznie.

składniki/ingredients: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin

postać: XXX zasyпка dla niemowląt od 1. dnia życia, dzieci i dorosłych, hipoalergiczna, 100 g

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**



SZPITAL  
AKREDYTOWANY



ISO 9001:2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004  
ISO 27001:2005

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 4 –

dotyczy grupy nr 9

Czy zamawiający uwzględniając wagę bezpieczeństwa stosowania oraz zapewnienia przewidywalności efektów terapeutycznych, wymaga, aby preparat koncentratu zespołu protrombiny miał 500 IU oraz stałą zawartość czynnika IX we wszystkich seriach leku, czyli był standaryzowany według IX czynnika krzepnięcia?

Odpowiedź na zapytanie:

Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5 –

dotyczy grupy nr 9

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź na zapytanie:

Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 6 –

Przedmiot zamówienia – Grupa 82:

Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego nieprzywierającego opatrunku kontaktowego, z obustronną silikonową powłoką o siateczkowej strukturze, zapobiegającej wrastaniu tkanki ziarninującej w opatrunek oraz umożliwiającej proste, atraumatyczne usunięcie opatrunku. Stosowany zarówno do ran ostrych jak i przewlekłych z sączeniem w stopniu lekkim do umiarkowanego ( odleżyny, stopa cukrzycowa ), oparzeń I i II stopnia, owrzodzeń żylnych i tętniczych, – roz. 7,5 x 10 cm – op. a 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 7 –

Przedmiot zamówienia – Grupa 82:

Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego nieprzywierającego opatrunku kontaktowego, z obustronną silikonową powłoką o siateczkowej strukturze, zapobiegającej wrastaniu tkanki ziarninującej w opatrunek oraz umożliwiającej proste, atraumatyczne usunięcie opatrunku. Stosowany zarówno do ran ostrych jak i przewlekłych z sączeniem w stopniu lekkim do umiarkowanego ( odleżyny, stopa cukrzycowa ), oparzeń I i II stopnia, owrzodzeń żylnych i tętniczych, – roz. 10 x 20 cm – op. a 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 8 –

Czy Zamawiający wykreśli par. 4.5?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 9 –

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4.13 z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 10 –

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 4.16a z 10% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 11 –

Czy Zamawiający w par. 4.20 zmieni wartość kary umownej na max 5% wartości umowy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 12 –

Czy Zamawiający w par. 7.3 zamiast obowiązku wprowadzić prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 13 –

Czy Zamawiający w par. 7.4 – 7.6 wprowadzić automatyczną zmianę stawki podatku VAT w razie zmiany ustawy? Obecny zapis, nakazujący przedkładanie wniosku i uzasadnienia kreuje po stronie Wykonawcy niepotrzebne wymagania, gdyż i tak ostatecznie wszystkie faktury zawierać będą prawidłową stawkę, zajmie to jednak niepotrzebnie czas i będzie wymagać wymiany pism, co przeczy zasadom efektywności. Co więcej, w razie obniżenia stawki VAT Wykonawca może z wnioskiem nie wystąpić – taki wniosek winien wówczas wpłynąć od Zamawiającego i też wymagać będzie analizy i rozpatrzenia przez Wykonawcę.



SZPITAL  
AKREDYTOWANY



ISO 9001:2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004  
ISO 27001:2005

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 14 –

Czy Zamawiający w par. 7.12 wpisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT? Trudno zakładać, że do daty podpisania aneksu stosowana będzie nieaktualna stawka. Przy obniżeniu stawki VAT zapis jest niekorzystny także dla Zamawiającego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 15 –

Grupa 36 – Chinolony przeciwbakteryjne

Czy zamawiający dopuści produkt leczniczy zawierający Levofloxacin 500 mg/100 ml w opakowaniu typu butelka Kabi Pac z dwoma różnej wielkości portami z jałowymi membranami?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 16 –

Dotyczy grupy nr 54

Przedmiotem zamówienia w zakresie grupy nr 54 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a, dawka 3mln. Zgodnie z pkt VI SIWZ, „Termin wykonania zamówienia: Przedmiot zamówienia musi być realizowany w całości w okresie 18 miesięcy od dnia podpisania umowy”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2019 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do grupy nr 54 z zastrzeżeniem, iż produkt leczniczy określony w tym pakiecie (interferon alfa 2-a) będzie dostępny jedynie do kwietnia 2019 roku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17 –

Do treści §3 ust.1a projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust.1a projektu umowy w ten sposób, że zamiast jednej faktury dziennie będzie możliwe wystawianie maksymalnie do trzech faktur do realizacji jednego zamówienia? Z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa dostarczanych produktów, w niektórych przypadkach konieczne jest wystawienie odrębnej faktury dla niektórych grup leków. Dotyczy to tzw. środków kontrolowanych (do których należą leki psychotropowe) oraz leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (tzw. zimny łańcuch). Taka konieczność podyktowana jest szczególnymi wymogami związanymi z przechowywaniem i transportem tych produktów. W przypadku pozostałych leków, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia możliwe jest objęcie ich jedną fakturą.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 18 –

Do §4 ust.10 projektu umowy. Prosimy o wydłużenie terminu reklamacji przedmiotu umowy zamawianego w trybie "cito" do 48 godzin.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 19 –

Do treści §4 ust.13 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy, gdyż wcześniejsza część tego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 20 –

Do treści §4 ust.13 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 21 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §4 ust.20 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 22 –

Prosimy o dopisanie do §6 ust.1 projektu umowy: "... zgodnie z Ustawą z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ



SZPITAL  
AKREDYTOWANY



ISO 9001:2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004  
ISO 27001:2005

**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31**

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 23 –

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust.4 jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 24 –

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu 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 (dotyczy zapisu §7 ust.1 pkt 2 projektu umowy)?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 25 –

Do treści §7 ust.1 pkt 4) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie do 1 roku dodatkowego okresu obowiązywania umowy?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 26 –

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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 na zapytanie:

Zgodnie z treścią Rozdziału V, pkt. 9 SIWZ Zamawiający: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w różnych opakowaniach jednostkowych, innych niż wymaganych i opisanych w przedmiocie zamówienia pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z tą, wymaganą przez Zamawiającego w przedmiocie zamówienia – załącznik nr 1 do SIWZ. Jeżeli ilość sztuk zaoferowanych produktów leczniczych nie będzie podzielna przez wielkość opakowania, Zamawiający dopuszcza wycenę produktów z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 27 –

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 –

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 –

Pytanie (Grupa 34 poz. 1 i 2) Czy Zamawiający wymaga w grupa 34 poz. 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam) zawartości edytynianu disodu EDTA w celu zapewnienia kompatybilności w trójniku do wlewow z mleczanowym roztworem Ringera i aminoglikozydami ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 30 –

Pytanie (Grupa 34 poz. 1 i 2) Czy ze względu na potencjalne korzyści finansowe zamawiający zezwoli, aby lek w grupa 34 poz. 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam) dostarczany był w opakowaniach zawierających 12 fiolek?

Odpowiedź na zapytanie:

Zgodnie z treścią Rozdziału V, pkt. 9 SIWZ Zamawiający: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w różnych opakowaniach jednostkowych, innych niż wymaganych i opisanych w przedmiocie zamówienia pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z tą, wymaganą przez Zamawiającego w przedmiocie zamówienia – załącznik nr 1 do SIWZ. Jeżeli ilość sztuk zaoferowanych produktów leczniczych nie będzie podzielna przez wielkość opakowania, Zamawiający dopuszcza wycenę produktów z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

**Zamawiający**



SZPITAL  
AKREDYTOWANY