

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Węgrowie
ul. Kościuszki 15
07-100 Węgrów

PYTANIA I ODPOWIEDZI

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków,
Znak: ZP/L/5/23 (Dz.U.U.E z dnia 26.04.2023 r. nr 2023/S 082-248305)**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

Pakiet 3

Poz. 1

Czy w celu poszerzenia dostępu do zamówienia publicznego i zwiększenia konkurencyjności, Zamawiający dopuści zaoferowania produktu Linezolid roztwór do infuzji w opakowaniu po 300 ml? W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o podanie jaką liczbę opakowań po 300 ml należy zaoferować.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu Linezolid roztwór do infuzji w opakowaniu po 300 ml. Linezolid o pojemności 300 ml ujęty jest w poz. 2

Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid inj. 2 mg/ml a 300 ml w opakowaniu butelka typu Kabi Pac z dwoma niezależnymi portami x 10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid inj. 2 mg/ml a 300 ml w opakowaniu butelka typu Kabi Pac z dwoma niezależnymi portami x 10 sztuk

Poz. 6.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Cilastine + Imipenem 500 mg + 500 mg, po rozpuszczeniu posiadał stabilność do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby lek Cilastine + Imipenem 500 mg + 500 mg, po rozpuszczeniu posiadał stabilność do 2 godzin

Pakiet 4

Poz. 45

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był konfekcjonowany w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, nietłukących się, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby zaoferowany produkt był konfekcjonowany w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, nietłukących się, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki.

Poz. 53, 55

Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w ampułce z oranżowego szkła zapewniającej ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby produkt metamizole, był zaoferowany w ampułce z oranżowego szkła zapewniającej ochronę przed światłem

Poz. 69

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był konfekcjonowany w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, nietłukących się, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby zaoferowany produkt był konfekcjonowany w bezpiecznych ampułkach wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, nietłukących się, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki

Poz. 70, 71

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenaline w przypadku braku możliwości podania leku przez centralny dostęp żylny, posiadał wymienione i udokumentowane zapisami w ChPL, alternatywne miejsce podania leku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby produkt Noradrenaline w przypadku braku możliwości podania leku przez centralny dostęp żylny, posiadał wymienione i udokumentowane zapisami w ChPL, alternatywne miejsce podania leku

Poz. 70, 71

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką

Pakiet 6

Poz. 24

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Furosemid, zgodnie z zapisami w ChPL, po rozcieńczeniu posiadał 24 godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne wykonanie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby produkt Furosemid, zgodnie z zapisami w ChPL, po rozcieńczeniu posiadał 24 godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne wykonanie infuzji dożylniej

Poz.255

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 255

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 311

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego, refundowanego w chemioterapii, zamieszczonego w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego, refundowanego w chemioterapii

Poz. 360

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 390

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ – Projekt umowy

§1 ust. 3

Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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? Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości

dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź:

Zamawiający w opisanych przypadkach nie wyraża zgody na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę. Jednocześnie dopuszcza możliwość dostawy równoważnika, w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie pod warunkiem udokumentowania tego faktu.

§1 ust.6,8

Prosimy o modyfikację treści §1 ust.6,8 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust.6 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów umowy. Zamawiający nie zgadza się z twierdzeniem, że postanowienie §1 ust.6,8 wzoru umowy jest niedopuszczalne na podst. art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Zauważyć należy, że przytoczony przepis zabrania ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia. W przypadku przedmiotowego przetargu zakresem zamówienia w umowie będzie część leków określonych jako konkretny pakiet. Do tak rozumianego zakresu zamówienia Zamawiający przewidział określenie minimalnej wielkości zakupu, które określił w § 1 ust. 7 wzoru umowy. Co do zasady możliwe jest ograniczenie zakresu zamówienia przez zamawiającego, jeżeli zamawiający w dokumentach zamówienia określił minimalną wartość lub wielkość świadczenia stron.

A contrario nie można uznać projektowanego postanowienia umowy za niedozwolone w świetle art. 433 pkt 4 Pzp, jeżeli zamawiający przewidzi możliwość ograniczenia zakresu świadczenia w pewnych ściśle określonych sytuacjach, jednocześnie wskazując minimalną wielkość lub wartość tego świadczenia

§2 ust. 3

Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §2 ust. 3, polegającego na rozładunku i przemieszczeniu przedmiotu zamówienia do wskazanego pomieszczenia, mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym, apteka jest placówką

ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie krąg osób ograniczony głównie do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych.

Ponadto, zważywszy na zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, zaś zaproponowany przez Zamawiającego zapis umowny wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od Zamawiającego oraz od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;
- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;
- w konsekwencji zaś, brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie powyższego obowiązku. Zamawiający informuje, iż dostawy leków odbywają się w specjalnym pomieszczeniu spedycyjnym i dostawca de facto nie przebywa w pomieszczeniu apteki. Ponadto Zamawiający informuje, iż odległość od miejsca zaparkowania samochodu dostawczego do pomieszczenia spedycyjnego wynosi max. 50 m.

§3

Do §3 prosimy o dopisanie §3A o następującej treści:

1. Każda ze Stron będzie uprawniona wystąpić do drugiej Strony z wnioskiem o dokonanie Waloryzacji każdorazowo po komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ogłaszającym kolejny Wskaźnik GUS.
2. Ewentualna Waloryzacja będzie ustalana przez Strony w drodze aneksu do Umowy ze skutkiem od dnia opublikowania komunikatu Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ogłaszającego Wskaźnik GUS („Dzień Ustalenia Waloryzacji”).
3. Wnioskowana zmiana wynagrodzenia nastąpi pod warunkiem, iż wartość Wskaźnika GUS ogłoszonego w dniu ustalania Waloryzacji będzie wskazywała na wzrost lub spadek cen towarów i usług konsumpcyjnych o co najmniej 2 punkty procentowe w stosunku do poprzedniego kwartału („Próg Waloryzacji”).
4. W przypadku, gdy Wskaźnik GUS ogłoszony w dniu ustalania Waloryzacji będzie wartością dodatnią wynagrodzenie ulegnie zwiększeniu proporcjonalnie o wielkość wynikającą z komunikatu.
5. Pod warunkiem przekroczenia Progu Waloryzacji, w przypadku, gdy Wskaźnik GUS ogłoszony w dniu ustalania Waloryzacji będzie wartością ujemną wynagrodzenie ulegnie zmniejszeniu proporcjonalnie o wielkość wynikającą z komunikatu.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w §3 dodając ustępy 4,5 oraz 6 o treści:

4. Dopuszcza się waloryzację cen w trakcie realizacji niniejszej umowy. Cena brutto za jednostkę miary przedmiotu zamówienia objętą niniejszą umową będzie stała przez okres co najmniej pierwszych trzech miesięcy od daty rozpoczęcia umowy. Po tym terminie waloryzacja może odbywać się kwartalnie, na podstawie pisemnego uzasadnianego wniosku Wykonawcy, do wysokości wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem ogłaszanego po zakończeniu każdego kwartału w komunikacie Prezesa GUS na stronie internetowej <https://stat.gov.pl>. (Dzień Ustalenia Waloryzacji)

5. Zmiana cen wskutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności i wywołuje skutek od dnia podpisania stosownego aneksu do umowy, który powinien być podpisany w terminie 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego stosownej informacji z GUS. W przypadku gdy Wykonawca wraz z wnioskiem do Zamawiającego przedłoży prawidłową informację z GUS, sporządzoną w formie pisemnej, dopuszcza się dokonanie waloryzacji na podstawie takiej informacji.

6. W przypadku, gdy Wskaźnik GUS ogłoszony w dniu ustalania Waloryzacji będzie wartością ujemną wynagrodzenie ulegnie zmniejszeniu proporcjonalnie o wielkość wynikającą z komunikatu

§6 ust. 1

Prosimy o zmianę następującego zapisu §6 ust. 1: „Zamawiający sprawdzi zgodność realizacji zamówienia najpóźniej w chwili wykorzystania produktu w procedurze medycznej.”, poprzez wprowadzenie zapisu o treści: "Zamawiający sprawdzi zgodność realizacji zamówienia nie później niż do 14 dni od daty dostawy."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu

§8 ust. 1

Prosimy o dopisanie słów zgodnych 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."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający modyfikuje Formularz cenowy (Załącznik nr 2 do SWZ) oraz Projekt umowy (Załącznik nr 9 do SWZ)

Podpisał:

Dyrektor SPZOZ w Węgrowie

Lek. med. Artur Skóra