



DZP.LG.282.6.2022

Sopot, dnia 27.07.2022 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
PRZETARG NIEOGRANICZONY – ZNAK: 6-PN-22**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy leków do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 9 pakietów – Znak: 6-PN-22

1. Działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2021.1129 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

| Lp. | Treść pytania | Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego |
|-----|--|---|
| 1 | dotyczy: ZALĄCZNIK NUMER 2.1 FORMULARZ OFERTOWO_CENOWY Pakiet 1 – Etanerceptum – CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne) 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku etanercept w formie wstrzykiwaczy i ampułko-strzykawek, w zależności od potrzeb Zamawiającego? | tak, Zamawiający wymaga zaoferowania leku etanercept w dostępnej formie w tym wstrzykiwaczy i ampułko-strzykawek, w zależności od potrzeb Zamawiającego. |
| 2 | dotyczy §5 ust.5.1. projektu umowy. Czy ze względu na czas zagrożenia epidemią i wzmoczone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw do 48 godzin od złożenia zamówienia? | Tak, zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji Rozdziału III pkt 1 SWZ oraz §5 ust 5.1 Projektu Umowy w zakresie zmiany czasu dostaw z 24 godzin do 48 godzin od złożenia zamówienia. |
| 3 | dotyczy §6 ust.6.6. 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 (dotyczy zapisów §6 ust.6.6 projektu umowy)? | Wykonawca winien zagwarantować wielkość dostawy wynikającą z umowy zamawiającemu. Zamawiający wskazuje że zawarł możliwość w umowie iż w przypadku wstrzymania lub zakończenia produkcji danego leku, lek ten może zostać wykreślony z umowy. |
| 4 | 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? | Pytanie nie dotyczy treści SWZ. |
| 5 | 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 | Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe na etapie postępowania przetargowego. |



| | | |
|----|---|---|
| | 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.) | |
| 6 | Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie | W przypadku postaci doustnych Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki pod warunkiem, że będzie zachowany czas i szybkość uwalniania substancji czynnej. W przypadku postaci dożylnych, domięśniowych i podskórnych Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki. |
| 7 | Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? | Tak, Zamawiający dopuszcza. |
| 8 | 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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)? | Zamawiający prosi o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę. |
| 9 | Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale? | Zamawiający prosi o wycenę według ostatniej ceny sprzedaży oraz o informację o braku danego leku |
| 10 | Dotyczy załącznika nr 2.3 poz.1 – Proszę o doprecyzowanie dawki leku, ponieważ dawka podana w SWZ nie występuje w sprzedaży. | Zamawiający doprecyzowuje: Bupivacainum roztwór do wstrzykiwań, 5mg/1ml, op: 5 amp. a 10 ml. Zamawiający dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w zakresie Pakietu nr 3 poz. 1 oraz załącznika nr 2.3 poz.1 |
| 11 | Witam, proszę o wyjaśnienie treści SWZ Czy Zamawiający oczekuje aby w pakiecie nr 9 pozycjach nr 1 lek Paracetamol został zaferowany jako lek gotowy do podania w opakowaniach plastikowych wykonanych z PP lub PE? Leki konfekcjonowane w tego typu opakowaniach umożliwiają podaż za pomocą przyrządu IS bez konieczności jego odpowietrzania ? | Zamawiający dopuszcza, aby został zaferowany jako lek gotowy do podania w opakowaniach plastikowych wykonanych z PP lub PE |

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowany SWZ oraz załącznik nr 2.1-2.9 do SWZ
2. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t.Dz.U.2021.1129 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:
 - 1) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 2 o treści:
„Termin składania ofert: do dnia 01.08.2022 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”
otrzymuje brzmienie:
„Termin składania ofert: **do dnia 05.08.2022 r., do godz. 09:00** pod rygorem nieważności”
 - 2) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 4 o treści:
„Termin otwarcia ofert:
Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 01.08.2022 roku o godz. 09:15.”
otrzymuje brzmienie:
„Termin otwarcia ofert:
Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **05.08.2022 roku o godz. 09:15.**”

- 3) Rozdział XI „INNE INFORMACJE”, ust. 2 „termin związania ofertą”, pkt 2.1, o treści:
„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 90 dni, tj. do dnia 29.10.2022 r.”
otrzymuje brzmienie:
„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **90 dni, tj. do dnia 02.11.2022 r.**”
- 4) Rozdział II „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA” w tabelach dotyczących Pakietów nr 1, 2, 4, 7 w nagłówku kolumna nr 3 zostaje dodane słowo „Przykładowa”
- 5) Rozdział II „OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA” w tabelach dotyczących Pakietów nr 1, 2, 4, 7 wymóg:
*zamawiający wymaga złożenia oferty na wskazany lek, ponieważ jest to jedyny zarejestrowany i refundowany w Polsce produkt leczniczy zgodnie z obowiązującym aktualnym obwieszczeniem Ministerstwa Zdrowia
zostaje zastąpiony sformułowaniem:
***Zamawiający dopuszcza złożenie oferty zawierającej lek równoważny, zawierający taką samą dawkę substancji czynnej, który to produkt leczniczy jest zarejestrowany i refundowany w Polsce zgodnie z obowiązującym aktualnym obwieszczeniem Ministerstwa Zdrowia**
Natomiast w zał. 2.1, 2.2, 2.4 i 2.7 do SWZ zmieniany powyższy zapis zostaje usunięty i zastąpiony odpowiednio:
W zał. 2.1 wymogiem * Zamawiający wymaga rejestracji i refundacji w ramach leczenia w obrębie programów lekowych B.33, B.35, B.36, B.82 zgodnie z aktualnym obwieszczeniem MZ (na dzień 14.07.2022)
W zał. 2.2 wymogiem ** Zamawiający wymaga rejestracji i refundacji w ramach leczenia w obrębie programów lekowych B.33, B.35, B.36 zgodnie z aktualnym obwieszczeniem MZ (na dzień 14.07.2022)
W zał. 2.4 i 2.7 wymogiem * Zamawiający wymaga rejestracji i refundacji w ramach leczenia w obrębie programu lekowego B.33 zgodnie z aktualnym obwieszczeniem MZ (na dzień 14.07.2022)**
- 6) ZAŁĄCZNIKI nr 2.1, 2.2, 2.4, 2.7 w tabelach dotyczących Pakietów nr 1, 2, 4, 7 w kolumnie nr 3 zostają wykreślone nazwy handlowe leków
- 7) Rozdział III pkt 1 SWZ zapis:
Termin realizacji przedmiotu zamówienia publicznego: **sukcesywnie, w okresie 7 miesięcy od dnia podpisania umowy.** Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy objęty zamówieniem w terminie do 24h licząc od momentu złożenia zamówienia, a w przypadku dostawy leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia.
zostaje zmieniony na:
Termin realizacji przedmiotu zamówienia publicznego: **sukcesywnie, w okresie 7 miesięcy od dnia podpisania umowy.** Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy objęty zamówieniem **w terminie do 48h** licząc od momentu złożenia zamówienia, a w przypadku dostawy leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia.
- 8) Rozdział II pkt 1 SWZ w zakresie Pakietu nr 3 poz. 1 oraz załącznik nr 2.3 poz.1 zmienia się w następujący sposób:
W poz 1 Tabeli dawka 2,5 mg/1l zostaje zmieniona na **5mg/1ml**, natomiast jedn miary op. (5 amp) zostaje zmieniona na **op. 5 amp. a 10 ml**

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy leków do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. – Znak: 6/PN/22 - **nie zmienia się.**

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na **sukcesywne dostawy leków do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 9 pakietów – Znak: 6-PN-22– nie zmienia się.**

PREZES ZARZĄDU

Tomasz Augustyniak