



**Szpital Powiatowy Sp. z o.o.**  
**ul. Doktora Jerzego Gerarda Koppa 1 E**  
**87-400 Golub-Dobrzyń**

NIP: 878-16-89-844

Regon: 871552334

Centrala - tel. 56 683 22 91 do 93

Sekretariat - tel./fax - 56 683 2205

e-mail: [sekretariat@szpitalgolub.pl](mailto:sekretariat@szpitalgolub.pl)

Znak sprawy: DTZ.382.5.2021

Golub-Dobrzyń, dnia 22.12.2021r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawa leków i innych dla Szpitala Powiatowego Sp. o. o. w Golubiu-Dobrzyniu”. Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00319623/01 z dnia 16 grudnia 2021 r., stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalgolub>.

#### ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

#### PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

##### **Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 57)**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 57 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

##### **Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90, 91)**

Czy w Części nr 1 poz. 90 i 91 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).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

##### **Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 90, 91)**

Czy w Pakiecie 1 poz. 90 i 91 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).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 14, poz. 2)**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu równoważnego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 14, poz. 43)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ZinoDr.A?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 15)**

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SWZ w zakresie pakietu nr 15: " SEVOFLURANUM. Płyn wziewny w przezrzystych butelkach"

Takie określenie opakowania produktu nie ma żadnego znaczenia dla jego bezpieczeństwa, skuteczności czy wreszcie – jak określono w SWZ- dla „jakości” produktu. Każda butelka posiada zabezpieczenie dające możliwość stwierdzenia przypadkowego naruszenia integralności opakowania, jak również zaopatrzona jest w zaworowy system zamknięcia Safe-T-Seal, aktywowany w momencie napełniania parownika. Nie ma zatem możliwości zanieczyszczenia produktu z zewnątrz. Wydaje się być szczególnie ważne podkreślenie, że sewofluran jest wrażliwy na niewłaściwe warunki przechowywania, tj. zwiększona temperatura, operacja promieni słonecznych co może powodować rozkład sewofluranu lub jego parowanie i dyfuzję przez ścianki pojemnika. Szczególnie wrażliwe wydają się być właśnie pojemniki wykonane z ciemnego plastiku. Niebezpieczeństwo to jest więc wyższe w przypadku pojemników półprzezroczystych i łatwo ulegających nagrzewaniu (ref. Musioł AiiT 2009). W przypadku butelki aluminiowej nie ma niepożądanego ekspozycji sewofluranu na promienie słoneczne. Produkt Sevoflurane Baxter spełnia wymogi i standardy Farmakopei Amerykańskiej, Europejskiej i wszystkich innych uznanych standardów międzynarodowych pod względem siły działania, jakości i czystości produktu. Wskazujemy, że tak opisane warunki jakościowe produktu są nieprawidłowo zdefiniowane i mają charakter pozorny. W ramach postępowania, przejrzystość opakowania nie wpływa w żaden sposób na uzasadnić merytorycznie sposób na wyższość produktu, ponadto taki produkt może zostać zaferowany przez jednego producenta – Abbvie Polska sp. z o.o. , którego butelka wykonana jest z ciemnego półprzezroczystego plastiku (ref: Musioł AiiT 2009) polietylenonaftalenu (PEN) i trudno określić czy wpływa to na bezpieczeństwo i pozwala ocenić produkt. Niedopuszczalne jest formułowanie opisu przedmiotu zamówienia w ten sposób, żeby charakteryzował on produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę. Dlatego prosimy o usunięcie wymogu "przejrzystej butelki" i dopuszczenie do postępowania innych wykonawców oferujących produkt sewofluran w opakowaniu spełniającym najwyższe standardy, jakim niewątpliwie jest opakowanie aluminiowe."

Czy w związku z powyższym Zamawiający w pakiecie nr 15 dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml w aluminiowej butelce ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania Safe T Seal- fabrycznie zamontowanym adapterem, wraz z użyczeniem parownika kompatybilnego z ww produktem i aparatem do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 17)**

I jeszcze zwracamy uwagę, że w tabelce są dwa pakiety o nazwie pakiet 18 mimo iż na dole w zakładce exela jest opisane pakiet 17 to w tabelce w nagłówku jest pakiet 18 (a powinien być 17).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawił numerację pakietu.**

**Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)**

Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 17 poz. 6 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a

rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 17, poz. 12)**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 17, poz. 12)**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY**

**Pytanie 11 (dot. § 8)**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

Lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustępu 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w jej płatności.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej „ustawą” dokonuje modyfikacji treści SWZ:

- 1) część XII ust. 2 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Termin składania ofert upływa dnia 28.12.2021. r. o godz. 10:00**

- 2) część XII ust. 5 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

**Otwarcie ofert nastąpi dnia 28.12.2021 r. o godz. 12:00.**

**3)** część X ust. 1 SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca będzie związany ofertą do dnia **26.01.2022 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.**

Prezes Zarządu  
Szpital Powiatowy Sp. z o.o.

Michał Kamiński  
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej