



Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „Dostawa leków i wyrobów medycznych”

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz.U. 2018, poz. 1986 ze zm.) udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

### Zestaw 1

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zależy to od pozycji

#### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampulki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zależy to od pozycji

#### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampulki na ampulkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zależy to od pozycji

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania w górę

#### Pytanie 5

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, z przeliczeniem ilości

#### Pytanie 6

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:

TAK



## Zestaw 2

### Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.4 frazę „Zamawiający wymaga, aby Wykonawca każdorazowo faksem zwrotnym bądź odpowiednio e-mailem zwrotnym potwierdził otrzymanie zamówienia.”? Zakłada się, że zamówienia składane zgodnie z umową będą realizowane, bez konieczności ich potwierdzania. Prawo nakazuje informować o odmowie realizacji zamówienia na leki, ale nie o przyjęciu dostawy do realizacji.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 2

Czy Zamawiający dopisze w par. 5.6, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT? Zmiana ta winna wchodzić w życie automatycznie wraz ze zmianą stosownych przepisów podatkowych.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 3

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 8.1.a napisze, że kary umowne naliczane są od wartości danej partii towaru (opóźnionej/wadliwej), a nie od wartości całej umowy, na co wskazuje odwołanie do par. 5.3? obecne zapisy grożą Wykonawcy rażącą stratą.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 49 insuliny w postaci 5 wstrzykiwaczy (...)?

#### Odpowiedź:

Tak, z przeliczeniem ilości

## Zestaw 3

### Pytanie 1

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

Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –

(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

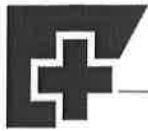
Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zależy to od pozycji

### Pytanie 2

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.) czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku gdy wychodzi niepełna ilość opakowań?



**Odpowiedź:**

Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 93 miał na myśli Aprepitant w dawce 125 mg; 80 mg, kaps.twarde, 1 szt+2 szt w ilości 240 opakowań? Każde opakowanie leku zawiera zestaw 1szt +2 szt. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, ile takich opakowań leku należy wycenić?

**Odpowiedź:**

Należy wycenić 240 opakowań

**Zestaw 4**

**Pytanie 1**

Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 7 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 2**

Do §8 ust. 1 lit a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za opóźnienie w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy? Jednocześnie 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 Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 3**

Do §8 ust. 1 lit b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? Jednocześnie prosimy o dodanie następującego stwierdzenia: „z wyłączeniem sytuacji, za które Wykonawca nie ponosi winy."

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 4**

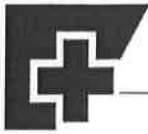
Do §8 ust. 1 lit c wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 5**

Do §9 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy zapisu §9 ust. 6 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego 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 ostateczne orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

**Zestaw 5**

**Pytanie 1**

**Część 40**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł do penów pojedynczych w opakowaniu zbiorczym 100 szt?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ, max 10 szt w opakowaniu

**Pytanie 2**

**Część 80**

Czy Zamawiający może określić czy wymaga strzykawki 2 częściowej czy 3 częściowej??

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje strzykawki 3 częściowej

**Pytanie 3**

**Część 80**

Czy Zamawiający może określić czy wymaga strzykawki Luer czy Luer Lock?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje strzykawki Luer Lock

**Zestaw 6**

**Pytanie 1**

Czy zamawiający, w pakiecie 33, wymaga opakowania stojącego posiadającego dwa niezależne porty zabezpieczone zatyczkami, oraz dwie jałowe membrany posiadające kolorowe oznaczenia etykiet w zależności od produktu leczniczego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający, w pakiecie 66, ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampulek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE ( dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010 ) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi. Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta eliminują ryzyko zranienia i skaleczenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampulek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające: przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku ukruszenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruszków szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie [www.zyciewplynie.pl](http://www.zyciewplynie.pl).

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż dopuszcza nie wymaga



**Pytanie 3**

Czy w związku z ograniczoną dostępnością na rynku produktu Imipenem Tienam (pakiet 41) zamawiający dopuści produkt równoważny, w tej samej dawce i postaci, Imipenem Cilastatin Kabi?

**Odpowiedź:**

Tak

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin (pakiet 41) posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż dopuszcza nie wymaga

**Pytanie 5**

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 7 pkt 3 z: „Wykonawca w ciągu 48 godzin przypadających w dni robocze od uznania reklamacji jest zobowiązany do wymiany wadliwego Towaru na Towar zgodny z Umową” na „W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

DIREKTOR  
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 5  
im. Św. Barbary w Sosnowcu

*dr n. med. Alicja Ceglowska*

*Lenn.*

