



L.dz. Adm 18/2023/ 7871, 7908, 7929, 7930, 7942/2023

**Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego  
w trybie przetargu nieograniczonego na podst. art. 132 ustawy Pzp**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (t.j. Dz.U. 2023 r., poz. 1605 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu pn. **Dostawa leków – znak sprawy Adm 18/2023.**

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	<p><b>Dotyczy § 1 ust. 3 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy.</b>  <i>„... 3. Ilości wskazane w ramach poszczególnych pakietów w Formularzu cenowym zostały podane orientacyjnie w celu sporządzenia i skalkulowania oferty. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości leków w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.”</i></p> <p>1. Mając na względzie fakt, że postępowanie prowadzone i ewentualna zawarta Umowa będzie dotyczyć czasookresu pomiędzy 1 stycznia 2024 r., a 31 grudnia 2024 r., wnosimy o wykreślenie powołanego zapisu, lub określenie maksymalnej wielkości zmian w zakresie asortymentu danego pakietu. Powyższe spowodowane jest między innymi faktem, że producenci produktów leczniczych w bardzo rygorystyczny udostępniają te produkty do dalszej sprzedaży zakreślając skonkretyzowaną wielkość oraz cenę, powodując tym samym, że zmiana wielkości sprzedaży dla klienta końcowego poszczególnych pozycji nie jest możliwa i może wywołać u Wykonawcy znaczne straty finansowe, gdyż przekroczenie powołanych limitów wiąże się ze zmianą ceny a dokładnie jej podwyższeniem.</p> <p>2. Mając na względzie art. 433 ust. 4 ustawy pzp, wnosimy o wskazanie w minimalnej wartości lub wielkości wykonania Umowy.</p> <p>3. Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna rezygnacja z asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno?</p>	<p>Zamawiający wprowadza zmiany w projekcie umowy – <b>§ 1 ust. 3</b> otrzymuje brzmienie:  <i>„3. Ilości wskazane w ramach poszczególnych pakietów w Formularzu cenowym zostały podane orientacyjnie w celu sporządzenia i skalkulowania oferty. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości leków w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednak nie mniej niż 50% wartości umowy określonej w § 3.”</i></p>
2	<p><b>Dotyczy § 1 ust. 13, 14 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy.</b>  <i>„... 13. Reklamacja będzie składana w formie elektronicznej na adres e-mail Wykonawcy.....lub telefonicznie na nr..... przez Zamawiającego.  14. Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia brakującego towaru lub wymiany towaru zareklamowanego w ciągu 24 godzin od złożenia reklamacji.”</i></p> <p>W związku z faktem, że Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia reklamacji w każdym czasie bez ograniczeń czasowych, wnosimy do wskazanie w Umowie możliwość odwołania Wykonawcy od nieuzasadnionego zgłoszenia reklamacji, czyli np. sytuacji kiedy Zamawiający dokonał zgłoszenia reklamacyjnego, które okazało się niezasadne, ze względu na czynności po stronie Zamawiającego.</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.</p> <p>W przypadku, gdy reklamacja w ocenie Wykonawcy będzie niezasadna, przysługuje mu roszczenie na zasadach ogólnych. Jednocześnie Szpital wyjaśnia, że w praktyce w</p>



		ostatnich latach Wykonawcy nie podważali zasadności złożonych reklamacji.
3	<p><b>Dotyczy § 1 ust. 17 Załącznika nr 2 do SWZ – Projekt umowy.</b>  <i>„... 17. Zamawiający dopuszcza możliwość zwolnienia Wykonawcy w zakresie dostawy poszczególnych pozycji leków składających się na przedmiot zamówienia, jeżeli wystąpi zaprzestanie produkcji lub brak dostawy od producenta, a Wykonawca nie dysponuje dokładnym odpowiednikiem leku, o czym poinformuje Zamawiającego mailowo na adres: apteka@wsp-bilikiewicz.pl w ciągu 24h. Zamawiający w takiej sytuacji dokona zakupu towaru lub jego zamienników na wolnym rynku, przy czym różnicę w cenie oraz odpowiedzialność za szkodę powstałą z tego tytułu ponosi Wykonawca.”</i></p> <p>1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” wraz z przewidywanymi kosztami zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?</p> <p>2. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.
4	<p><b>Dotyczy § 6 ust. 6 Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy.</b>  <i>„... 6. Zapłata kary przez Wykonawcę lub potrącenie przez Zamawiającego kwoty kary z płatności należnej Wykonawcy nie zwalnia Wykonawcy z zobowiązań wynikających z Umowy.”</i></p> <p>Mając na względzie powołany zapis, wnosimy o szczegółowe dookreślenie zasad <b>zapłaty kary</b> umownej z uwzględnieniem możliwości odwołania się Wykonawcy od jednostronnej arbitralnej decyzji Zamawiającego, tym bardziej, że w chwili obecnej z tego zapisu wynika, że Wykonawca zobowiązany jest zapłacić karę w oparciu tylko o niedookreślone czynności.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.  Szpital wyjaśnia, że kary zostały zastrzeżone w sposób jednoznaczny. Wykonawca może na zasadach ogólnych kwestionować zasadność ich naliczenia.
5	<p><b>Pytanie do części 32, pozycja 200</b>  Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Energy do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów ze zwiększonym zapotrzebowaniem energetycznym o wartości kalorycznej: 1ml=1,5kcal; rozkład kaloryczny (% kcal pochodzący z białka/ tłuszczu/ węglowodanów) = 16:35:49; zawierająca: białko z różnych źródeł białkowych, jak serwatka, kazeina, soja; groch bez glutenu, laktozy; 360 mOsm/l; w butelce plastikowej 500ml. Pakowane po 12 butelek w kartonie?</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
6	<p><b>Pytanie do części 32, pozycja 201</b>  Czy Zamawiający dietę Nutrison Advanced Dison do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą u pacjentów z cukrzycą lub hiperglikemią, normokaloryczna 1ml= 1kcal zawartość w 100 ml białka 4, 3g tłuszczu 4,2 g i węglowodanów 11,3g, 1,5 g błonnika w tym błonnik rozpuszczalny i nierozpuszczalny, energia z białka 17% z tłuszczów 37% z węglowodanów 43 % z błonnika 3%. Osmolarność 300 mOsm/l .Opakowanie butelka 1000 ml po odpowiednim przeliczeniu. Pakowane po 8 butelek w kartonie?</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
7	<p><b>Pytanie do części 32, pozycja 202, 203, 204, 205</b>  Czy Zamawiający dopuści dietę Nutridrink wysokoenergetyczna 1ml = 2,4 kcal zawartość w 100 ml białka 9,6 g, węglowodanów 29,6 g, tłuszczu 9,3 g w tym kwasy tłuszczowe LCT</p>	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.



	energia z białka 16 % z tłuszczów 35% z węglowodanów 29,6% Osmolarność 790 mOsm/l . Opakowanie typu butelka 125 ml x 4 sztuki. <b>Do</b> podania doustnie. Smaki: neutralny, truskawkowy, czekoladowy, owoców leśnych, waniliowy?	
8	<b>Pytanie dot. Pakietu 11</b> Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk, każdy pakowany indywidualnie w szczelnie zamknięta torebkę foliową, z nadrukowaną: nazwą, numerem katalogowym, numerem serii, datą ważności oraz danymi Producenta?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
9	<b>Pytanie dot. Pakietu 11</b> Czy w Pakiecie 11 poz. 1, 2 i 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 szt. (każdy test zamknięty z szczelnie zapakowanej saszetce, możliwość użycia każdego testu do końca daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania) – po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
10	<b>Pytanie dot. Pakietu 11</b> Czy w Pakiecie 11 poz. 4 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu wykrywającego MDPV, K2, LSD, MEP i CAT, bez oksykodonu, który nie jest dopalaczem (i nie wchodzi w skład znanych dopalaczy), lecz opioidowym lekiem przeciwbólowym?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
11	<b>Pytanie dot. Pakietu 22</b> Czy w Pakiecie 22 poz. 15 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
12	<b>Pytanie dot. Pakietu 22</b> Czy w Pakiecie 22 poz. 15 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
13	<b>Pytanie dot. Pakietu 22</b> Czy w Pakiecie 22 poz. 19 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
14	<b>Pytanie dot. Pakietu 12</b> Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 12 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
15	<b>Pytanie dot. Pakietu 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 12 paski testowe były przeznaczone do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezkontaktowe usuwanie z glukometru? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu i pacjentów, eliminując konieczność dotykania zabrudzonego krwią paska przy każdorazowym usuwaniu zużytego paska z glukometru.	TAK, Zamawiający wymaga.
16	<b>Pytanie dot. Pakietu 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 12 paski testowe posiadały taki sam zakres korekty hematokrytu niezależnie od modelu glukometru, z którym współdziałają?	NIE, Zamawiający nie wymaga.



17	<b>Pytanie dot. Pakietu 12</b> Czy w Zadaniu 12 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?	TAK, Zamawiający wymaga.
18	<b>Pytanie dot. Pakietu 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 12 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności? Zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem IVDR takie warunki muszą być spełnione w odniesieniu do wyrobów medycznych, co do których istnieją specjalne wymagania dotyczące magazynowania i transportu, takich jak paski testowe.	Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dostarczany przez podmioty posiadające zezwolenia określone przepisami prawa w tym zakresie. Warunki udziału w postępowaniu zostały określone w SWZ.
19	<b>Pytanie dot. Pakietu 13 poz. 4</b> Lorazepam 1 mg x 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
20	<b>Pytanie dot. Pakietu 13 poz. 5</b> Lorazepam 2,5 mg x 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?	NIE, Zamawiający nie wymaga.

Wykonała: Anna Żurańska  
Dział Zamówień Publicznych  
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl  
tel. 58 52 47 518