



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

Łódź, dnia 13.03.2023 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
 którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 24/PN/ZP/D/2023 – dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. *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: Zamawiający potwierdza.
2. *Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
3. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?*
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania równoważności w biodostępności preparatów.
4. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
5. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
6. *Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
7. *Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
8. *Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych".*
Odpowiedź: Zamawiający nie określa możliwości uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jeśli nie wymaga ich złożenia.
9. *Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 20 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO2 w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)2 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,w kanistrach o gramaturze 5 kg?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
10. *W związku z brakami czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 poz.38?*



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

11. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 10 poz. 40 Balsamu Szostakowskiego 100 ml w ilości 70 op ? Jedyne dostępne opakowanie na rynku.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

12. *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 kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?*
- *Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?*
- *Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?*
- *Zamiast ampulek- fiołki i odwrotnie*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania równoważności w biodostępności preparatów.

13. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków w innych opakowaniach handlowych niż opisane w SWZ , celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej ? W przypadku zgody prosimy o informację jak prawidłowo należy przeliczyć wymagana ilość , czy do pełnych op. w górę czy do dwóch miejsc po przecinku ?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

14. *Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie insuliny lispro w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu

15. *Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej metyloprednisolon podawane dożylnie. Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie). Czy Zamawiający , W pakiecie nr 11 poz 6 , dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

16. *Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 :*

1. *Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru w całości lub w części - w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.*

2. *Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne (dotyczy przedmiotu użyczenia):*

a. *za nieprzekazanie przedmiotu użyczenia lub dokumentów określonych w §1A ust. 5 w ustalonym terminie - 50 zł za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto przedmiotu użyczenia. W przypadku zwłoki powyżej 7 dni Zamawiający ma prawo w terminie 30 dni do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy bez wyznaczenia dodatkowego terminu i naliczenia kary wynikającej z postanowienia ust. 1.7. niniejszego paragrafu;*

b. *za brak wykonania którejkolwiek czynności o których mowa w §1A ust. 12 - 50 zł za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto przedmiotu użyczenia;*

c. *za niewykonanie naprawy przedmiotu użyczenia w terminie - 50 zł za każdy dzień zwłoki/ nie dotyczy sytuacji, opisanej w §1A ust. 16/, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części przedmiotu użyczenia;*

d. *za zwłokę reakcji serwisu na zgłoszoną usterkę/naprawę – 50 zł za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części przedmiotu użyczenia;*

e. *za brak wpisów w paszporcie - 50 zł za każde naruszenie;*

3. *Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu towaru wolnego od wad w przypadku reklamacji jakościowej, - w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

17. Czy w Pakiecie 10 poz. 28 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: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
18. Czy w Pakiecie 10 poz. 28 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: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
19. Czy w Pakiecie 11 poz. 2 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
20. dotyczy pakietu 20 W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co2 nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulkach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%, kanister 5 L/4,5 kg?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
21. dotyczy pakietu 20 Czy wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, z potwierdzającym pismem od producenta?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
22. Pakiet 3 poz.2: czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu o pojemności 200 ml (1000 mg/ 200 ml)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.
23. Dotyczy §5 pkt 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
24. Do §3 ust.2 wzoru umowy: Ponieważ zapis §3 ust.2 wzoru umowy mówi o protokole zdawczo-odbiorczym oraz o innym dokumencie potwierdzającym dostawę bez zastrzeżeń, to prosimy o potwierdzenie, że faktura, będąca zgodnie z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny takim protokołem zdawczo-odbiorczym w odniesieniu do produktów leczniczych, będzie wystarczającym dokumentem, na podstawie którego Zamawiający dokona zapłaty.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
25. Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 7, 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.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
26. Do §4 ust. 9 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 Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

27. *Do §12 ust. 2 lit. d, e, h wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

28. *Do §11 ust.3 lit. e) projektu umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §11 ust.3 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie 8% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%?*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

29. *Czy Zamawiający, w Pakiecie 5 i Pakiecie 6, wymaga dostarczenia produktu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)?*

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wyżej opisanego produktu.

30. *Pakiet 22 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

31. *Pakiet 22 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml) z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SWZ zaznaczyć, iż parametr / zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. WAM - CSW

mgr Anna Pietrzyk