



## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach

ul. Bema 1, 24-100 Puławy  
NIP 716-22-38-942 REGON 431205731  
Tel. 81 45 02 389

[www.szpitalpulawy.pl](http://www.szpitalpulawy.pl)

[zp@szpitalpulawy.pl](mailto:zp@szpitalpulawy.pl)

L.dz. 300/231/2022

Puławy, 27.09.2022 r.

### Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu nr ZM 42/230/2022

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą leków ogólnoszpitalnych z podziałem na 81 zadań, dla potrzeb SP ZOZ w Puławach, opublikowanego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej dnia 30.08.2022 roku pod nr 2022/S 169-476229.**

#### odpowiedzi na pytania

Działając w trybie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1:**

Zadanie nr 34: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, co rozumie przez jednostkę miary opakowanie w zadanie nr. 34 ?

**Odpowiedź:**

Opakowanie równe 5 kg.

**Pytanie nr 2:**

Zadanie nr 34: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 34 wapna sodowanego o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 36 op.) (przy założeniu iż jednostką miary jest opak. 4,5 kg)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 3:**

Zadanie nr 34: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 34 wapna sodowanego o absorpcji CO<sub>2</sub> w min. 130 l/kg ?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 4:**

Zadanie nr 65: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zad. 65 gąbki pakowanej po 20 szt. w ilości 10 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem, że nie ulega zmianie droga podania i miejsce wchłaniania substancji leczniczej.

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 7:**

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:**

Proszę o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie nr 8:**

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 wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie.

**Pytanie nr 10:**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 11:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Cena ta stanowić będzie element kalkulacyjny, ceny wynikowe (wartość netto i brutto) zostanie podana z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 12:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

a) za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 5 niniejszej Umowy - w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu zamówienia

b) za dostarczenie przedmiotu zamówienia z wadami - w wysokości 0,5 % wartości brutto Towaru dostarczonego z wadami jeżeli wymiana wadliwego towaru na wolny od wad zgodny z zamówieniem trwa dłużej niż 14 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru;

c) za rozwiązanie Umowy/odstąpienie od Umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 10 % wartości brutto niezrealizowanej części Umowy wskazanej w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy.

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 13:**

Zadanie 3 poz. 21

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½”, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?”

**Odpowiedź:**

Tak, wymaga.

**Pytanie nr 14:**

Załącznik nr 3 do SWZ – Wzór umowy: Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 5.1.b), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 15:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu nr 12, na przeliczenie leku Enoxaparinum natrium z postaci amp.-strzyk. na postać wielodawkową tzn. Clexane 300mg (1 fiolka +zestaw) w łącznej ilości 11.134 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 16:**

Czy zamawiający dopuszcza lek Onko BCG, który ma tożsame wskazania co lek konkurencji, dodatkowo jest tańszy o 50 % i bezpieczny dla Osoby wykonującej rekonstrukcję?”

**Odpowiedź:**

Nie, zamawiający nie dopuszcza leku Onko BCG.

**Pytanie nr 17:**

Czy Zamawiający w zadaniu 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego koncentratu ludzkich czynników zespołu protrombiny w opakowaniach zawierających 600 j.m. produktu typu Prothrom[lex Total NF?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 18:**

Zadanie 57: Czy Zamawiający dopuści żel w sterylnych ampułko-strzykawkach pakowany a`24szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 19:**

Pytanie dot. pakietu nr 47: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę w pakiecie nr 47 (Metyloprednisolonum):

Pozycja nr 1 – Meprelon 32mg zamiast Solu-Medrol 40mg (w przeliczeniu na całkowitą ilość substancji metyloprednisolon w pozycji nr 1) ?

Pozycja nr 3 – Meprelon 250mg zamiast Solu-Medrol 500mg (w przeliczeniu na proporcjonalną ilość opakowań w pozycji nr 3) ?

Pozycja nr 4 – Meprelon 1g zamiast Solu-Medrol 1g ?

**Odpowiedź:**

Pozycja 1 – zgodnie z swz.

Pozycja 2 – zgodnie z swz.

Pozycja 4 – tak, zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 20:**

Zwracamy się zapytaniem, czy zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w zadaniu nr 3 cz. 57- hydrocortisonum 100 mg, proszek i rozpuszcz.do sporządzania roztw.do wstrzyk. lub do infuzji, 5 fiol.+5amp rozpuszcz. – opakowania zawierającego 1 ampułkę leku i nie zawierającego rozpuszczalnika?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy Zadania 1, poz. 49:

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 nr 22:**

Dotyczy Zadania 1, poz. 49:

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 dopuszcza.

**Pytanie nr 23:**

Pytanie nr 1 – dotyczy Zapisów SWZ (zadanie nr 57)

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot (wyrób medyczny) zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający uzna powyższe.

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy pakietu 47 pozycja 1-4,

Czy zamawiający wymaga, by lek wymieniony w pakiecie 47 pozycja 1-4 był zarejestrowany we wskazaniach:

- A. choroby układu nerwowego w tym:
  - 1. zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
  - 2. ostre urazy rdzenia kręgowego.
- B. choroby reumatyczne w tym:
  - 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK
- C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 25:**

W związku z zamiarem złożenia oferty na ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ LEKÓW OGÓLNOSZPITALNYCH DLA POTRZEB SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ W PUŁAWACH w przedmiotowym postępowaniu, informujemy, że z powodów technicznych, wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SWZ) przez Zamawiającego, niemożliwe jest złożenie kompleksowej oferty wraz z wymaganymi załącznikami.

Zamawiający wskazał do złożenia oferty miniPortal prowadzony przez Urząd Zamówień Publicznych, który przyjmuje pliki nie większe niż 150MB, a jednocześnie określił przedmiot zamówienia na około 760 pozycji oraz żąda między innymi dołączenia do oferty, zgodnie z Rozdziałem IV kart charakterystyki produktu leczniczego, ChPL.

Wskazujemy jednocześnie, że przy parametrach, które spełnia wskazany przez Zamawiającego miniPortal, techniczne możliwości złożenia oferty mają jedynie Wykonawcy, którzy składają oferty w niewielkim zakresie, np. Producenci w zakresie swoich wyrobów - dla ofert zawierających kilkanaście pozycji, pojemność miniPortalu jest bowiem wystarczająca. Hurtownie farmaceutyczne, które zamierzają złożyć ofertę kompleksową na większość asortymentu nie będą miały technicznych możliwości złożenia oferty. Dokumentacja, której Zamawiający żąda dla takiej ilości pozycji, może objąć łącznie ponad 8 tyś stron.

W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z ww. wymogu dostarczenia dokumentów dopuszczających, deklaracji zgodności i certyfikatów oraz charakterystyk

produktów leczniczych na rzecz złożenia w ofercie OŚWIADCZENIA Wykonawcy o posiadaniu takich dokumentów i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 26:**

zadanie 34 ( Wapno sodowane): W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3% ? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby dostarczone wapno było wapnem medycznym dopuszczonym przez farmakopee Amerykańską.

**Pytanie nr 27:**

zadanie 34 ( Wapno sodowane): Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wapno było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma – oświadczenia potwierdzającego, od producenta wapna?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 28:**

zadanie 34 ( Wapno sodowane): Większość producentów oferuje w pojemnikach 5 L - 4,5kg wapna. W celu uniknięcia sytuacji, że któryś z Oferentów zaoferuje mniejszą wagę w 5 L pojemniku , co ostatecznie wiąże się na mniejszą ilością proponowanego wapna , to czy Zamawiający oczekuje najczęściej proponowanej gramatury wapna 4,5 kg w 5L baniaku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 29:**

Zamawiający w projekcie umowy w par. 3 punkt 4 określił sposób zapłaty na podstawie miesięcznej faktury zbiorczej, natomiast w punkcie 5 nałożył na Wykonawcę obowiązek dostarczenia fv wraz z towarem.

Czy Zamawiający dopuszcza dostawy wraz z fv i rezygnację z faktury zbiorczej?

**Odpowiedź:**

§ 3 Punkt 5 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „ Wykonawca wraz z towarem będzie dostarczał dokument potwierdzający realizację danej dostawy, na którym umieszczone będą podstawowe informacje o przedmiocie zamówienia, a w szczególności: nazwę przedmiotu zamówienia, ilość, cenę jednostkową netto, wartość netto, podatek VAT.

**Pytanie nr 30:**

Czy w Zadaniu nr 41 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 31:**

Czy Zamawiający w zadaniu 67 poz 1 miał na myśli opakowanie typu worek? Manniol 15% w Polsce występuje jedynie w tym rodzaju opakowania.

**Odpowiedź:**

Tak, opakowanie typu worek.

**Pytanie nr 32:**

Pytanie do umowy §5 ust 1 pkt c: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

**Odpowiedź:**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 33:**

Zadanie 13: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6

godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 34:**

Zadanie 14: Czy zamawiający dopuści Cilastatinum + Imipenemum w opakowaniu po 10 fiolek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 35:**

Zadanie 51 poz 1: Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 36:**

Zadanie 51 poz 1: Czy zamawiający dopuści Paracetamol 50 ml w opakowaniu po 10 fiolek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 37:**

Zadanie 51 poz 2: Czy zamawiający dopuści Paracetamol 100 ml w opakowaniu po 10 fiolek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 38:**

Zadanie 59: Czy Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Linezolid w opakowaniu typu butelka pakowany po 10 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 39:**

Zadanie 60 poz 1,2: Czy Zamawiający dopuszcza aby produkt leczniczy Levofloxacin był dostarczany w opakowaniu typu butelka pakowany po 10 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 40:**

Zadanie 69 poz 1: Czy Zamawiający dopuszcza aby produkt leczniczy Propofol był dostarczany w opakowaniu typu ampułka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 41:**

Zadanie 69 poz 1: Czy zamawiający dopuści Propofol 1 % w opakowaniu po 5 amp wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 42:**

Zadanie 69 poz 2: Czy Zamawiający dopuszcza aby produkt leczniczy Propofol był dostarczany w opakowaniu typu fiołka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 43:**

Zadanie 69 poz 2: Czy zamawiający dopuści Propofol 2 % w opakowaniu po 1 fiołce wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 44:**

Zadanie 21: W związku z brakiem na rynku produktu Piperacillinum Tazobactamum 4g+0,5g spełniającego wymaganie dotyczące zawartości EDTA oraz rejestracji w posocznicy czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający odstąpi od tego wymogu.

**Pytanie nr 45:**

Zadanie 21: Czy zamawiający dopuści Piperacillinum Tazobactamum 4g+0,5g w opakowaniu po 10 amp wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 46:**

Zadanie 64: Czy zamawiający dopuści Cefepime w opakowaniu po 10 fioł wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 47:**

Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w zadaniu nr 51, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolium 0,5 g / 50 ml x 1 fl, roztw.do infuzji, Paracetamolium 1 g / 100 ml x 1 fl, roztw.do infuzji), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania ( według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiołka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 48:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 51, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolium), oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu wykonanego z polietylenu, które gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego (fiołka) w stosunku do opakowania wykonanego z polietylenu. Różnica ta wynosi ok. 65 gram na opakowaniu jednostkowym. W przypadku gdy Zamawiający określił liczbę preparatu Paracetamolu w 12 miesięcznym zapotrzebowaniu, różnica pozwoli na zmniejszenie ilości odpadów w zaplanowanym okresie, co przełoży się na obniżenie kosztów jakie ponosi Zamawiający na utylizację w/w asortymentu?

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający oczekuje powyższego.

**Pytanie nr 49:**

Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w realizacji dostawy do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez mian.

**Pytanie nr 50:**

Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy.

**Odpowiedź:**

Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 51:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie nr 52:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56. W związku z wycofaniem z oferty producentna prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Prosimy o podanie ostatniej ceny preparatu.

**Pytanie nr 53:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 116. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Prosimy o podanie ostatniej ceny preparatu.

**Pytanie nr 54:**

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 147. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 55:**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z swz.

**Pytanie nr 56:**

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 21. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Zgodnie z swz.

**Pytanie nr 57:**

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, wymaga.

**Pytanie nr 58:**

„Czy produkt leczniczy z pakietu 76 poz. 1 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:**

Będzie podawany poza programem.

**Pytanie nr 59:**

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 zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

**Pytanie nr 60:**

1/ Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...] <sup>1</sup> Proszę wyjaśnić czy zamawiający w związku z przedmiotowym postępowaniem o zamówienie publiczne w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 p.z.p. „analizą potrzeb i wymagań” polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie pakietu nr 47 w pozycjach nr 1-4 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkt leczniczy firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol o czym świadczy m.in. fakt, że zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pakietu nr 47 w pozycjach nr 1-4 zażądał pod rygorem uznania oferty za podlegającą odrzuceniu, aby wszystkie zaoferowane produkty pochodziły tylko od jednego producenta, a taki wymóg ze



względu na to że lek opisany w pozycjach nr 1, 2 i 3 w dawkach 40mg, 125mg i 500mg produkuje jedynie firma PFIZER?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z swz.

**Pytanie nr 61:**

Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, w związku z wprowadzonym przez niego w zakresie pozycji nr 1-4, w pakiecie nr 47 warunkiem pochodzenia wszystkich ofertowanych przez danego wykonawcę dawek od jednego producenta, mogą być także produkty innych niż firma PFIZER znanych zamawiającemu m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego „analizą potrzeb i wymagań” producentów (w zakresie tych wszystkich pozycji), to proszę o wskazanie ich nazw handlowych i pochodzenia, szczególnie gdy chodzi o produkt leczniczy z pozycji nr 1, 2 i 3 w pakiecie nr 47.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z swz.

**Pytanie nr 62:**

Jeżeli zdaniem zamawiającego, w związku z jego wyjaśnieniami dotyczącymi w/w pytań nr 1/ i 2/, w zakresie pakietu nr 47 w pozycjach nr 1-4 opis przedmiotu zamówienia w związku z warunkiem SWZ aby wszystkie ofertowane przez danego wykonawcę dawki pochodziły od jednego producenta wskazuje jednak na to że ważną ofertę w przedmiotowym zakresie można złożyć tylko w oparciu o produkty firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol, to czy zamawiający dopuszcza składanie ofert „równoważnych” w tym zakresie w rozumieniu art. 99 ust. 5 w związku z art. 99 ust. 4 p.z.p. i tym samym odstępuje od wymogu aby wszystkie oferowane pozycje pakietu nr 47 pochodziły od tego samego producenta ?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 63:**

Jeżeli zamawiający nie dopuszcza jednak składania ofert „równoważnych” w rozumieniu art. 99 ust. 5 w związku z art. 99 ust. 4 p.z.p. w zakresie pakietu nr 47 w pozycjach nr 1-4 i tym samym utrzymuje wymóg ograniczający konkurencję do leków firmy PFIZER, to proszę o uzasadnione zarówno od strony formalno-prawnej jak i merytorycznej takiego stanowiska zamawiającego ze szczególnym uwzględnieniem zasadności wymogu dotyczącego pochodzenia wszystkich pozycji z pakietu nr 47 od jednego producenta.

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 64:**

Czy w trosce o przestrzeganie zasady efektywności (art. 17 ust. 1 p.z.p.) oraz uczciwej konkurencji (art. 16 pkt. 1 p.z.p.) zamawiający korzystając z przysługujących mu uprawnień (art. 137 ust. 1 p.z.p.) zmodyfikuje w niniejszym postępowaniu o zamówienie publiczne treść SWZ poprzez dopuszczenie w zakresie pozycji nr 1 z pakietu nr 47 wycenę dawki 32 mg zamiast 40 mg w przeliczeniu na całkowitą ilość mg substancji metyloprednizolon?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 65:**

Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytanie nr 5/ jest negatywna to proszę o szczegółowe i jednoznaczne uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 66:**

Czy zamawiający wymaga, aby każdy z wykonawców składających w w/w postępowaniu swoją ofertę, pod rygorem jej odrzucenia, dokonując wyceny leków co do których odnoszą się przepisy ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2022.463 t.j. z dnia 2022.02.25), przestrzegał zasad wyceny, o których jest mowa w art. 9 ust. 1 i 2 tejże?

*[...] Art. 9. 1. Świadczeniodawca w celu realizacji świadczeń gwarantowanych jest obowiązany nabywać leki [...] po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu.*

*2. Lek [...], o którym mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1–3, świadczeniodawca jest obowiązany nabywać po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobu*

medycznego, stanowiącego podstawę limitu, uwzględniając liczbę DDD leku, jednostek środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego w opakowaniu albo liczbę jednostkowych wyrobów medycznych, albo liczbę jednostek wyrobu medycznego, powiększoną o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa, a w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne – po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu. [...]

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 67:**

Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytanie nr 7/ jest negatywna to proszę o szczegółowe i jednoznaczne uzasadnienie merytoryczne oraz formalno-prawne takiego stanowiska zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zapisy swz pozostają bez zmian.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Puławach

*Piotr Rybak*

Dział Zamówień Publicznych  
STARSZY INSPEKTOR

*Małgorzata Dzieglewska*

	Dział/Sekcja	Dział Zamówień Publicznych	Dodatkowe informacje
	Sprawę prowadzi: imię i nazwisko	Małgorzata Dzieglewska	
	Tel:	81 45 02 389	
	e-mail:	<u><a href="mailto:mdzieglewska@szpitalpulawy.pl">mdzieglewska@szpitalpulawy.pl</a></u>	