



Rawicz dnia 14.11.2022r.

NLO-3820-02/PN/22

Do wiadomości

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: „Zakup i dostawa leków”

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

#### **Pytanie nr 1**

##### **Pytania do wzoru umowy- załącznik nr 8:**

Do treści §1 ust. 2, §9 ust. 2 pkt 5 wzoru umowy. Prosimy o informację 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 rażąco startą 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: Zamawiający nie wyraża zgody zmianę zapisów.**

#### **Pytanie nr 2**

Do treści §3 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 3**

Do treści §9 ust. 2 pkt 6) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu §9 ust. 2 pkt 6) wzoru umowy, który przewiduje obniżenie wynagrodzenia dostawcy uwarunkowane zmianą kontraktu jednostki Zamawiającego z Narodowym Funduszem Zdrowia lub jego Oddziałem lub Ministrem Zdrowia. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto podkreślamy, że zapis dot. obniżenia cen na skutek zmniejszenia płatności dokonywanych przez NFZ, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust.1 Pzp, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg zawarty w §9 ust. 2 pkt 6) wzoru umowy skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie posiada żadnej wiedzy w zakresie zarówno wysokości (zakresu) jak i częstotliwości zmian cen wprowadzanych przez NFZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśli zapis §9 ust. 2 pkt 6 z umowy.**

#### **Pytanie nr 4**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż na dzień dzisiejszy nie są mu znane przesłanki o niewypłacalności oraz zagrożenia niewypłacalnością.**

#### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 6**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 7**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 2):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

2) 0,49% kwoty **brutto**, na którą opiewa wartość umowy brutto **opóźnionego zamówienia cząstkowego** za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego asortymentu cząstkowego licząc od dnia następnego po dniu, w którym dostawa miała nastąpić; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego zamówienia cząstkowego w dostawie**

3) 0,49% kwoty **brutto**, na którą opiewa wartość **opóźnionego w wykonaniu reklamacji zamówienia cząstkowego** za każdy dzień zwłoki w wypełnieniu obowiązków wynikających z § 5 ust. 4 **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w wykonaniu reklamacji zamówienia cząstkowego**

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**



**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. um. użyczenia)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9**

Czy można złożyć ofertę częściową dotyczącą tylko pkt 6 i 7? Poprosimy też o parametry produktu: wymiar etykiet, materiał (papier, folia, inne), forma docelowa: np. arkusz, rolka, kolor zadruku, czy wszystkie etykiety to jeden projekt? Czy jest zróżnicowanie (jakie)?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć na cały pakiet. Nie ma możliwości złożenia oferty na poszczególne pozycje.**

**Etykiety mają wymiar 60mm x 35mm, papier samoprzylepny, „do użytku zewnętrznego” w kolorze pomarańczowym, „do użytku wewnętrznego” w kolorze białym, dopuszczalny w rolce i arkuszu.**

**Pytanie nr 10****Pakiet 11, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku nowszej generacji niszczącego biofilm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11****Pakiet 11, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku nowszej generacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12**

*Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?*

**Odpowiedź: Zamawiający podejmie decyzje w odniesieniu do konkretnych pozycji.**

**Pytanie nr 13**

*Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?*

**Odpowiedź: Zamawiający podejmie decyzje w odniesieniu do konkretnych pozycji.**

**Pytanie nr 14**

*Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?*

**Odpowiedź: Proszę wycenić wg ostatniej ceny produktu z informacją o braku.**

**Pytanie nr 15**

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

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 16**

**Dotyczy pak. nr 1 poz. 4.** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu Benzinum płyn w op. x 1000ml? (wymaga op. x1kg)

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 17**

**Dotyczy pak. nr 1 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści preparat Bupivacainum h/chlor.WZF 0.5%,5mg/ml;10ml,roztw.d/wst.,10amp x25 opak?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18**

**Dotyczy pak. nr 1 poz.11.** Czy zamawiający dopuści wycenę Cisatracurium 2 mg/ml; 2,5ml,roztw.d/wst,infuz,5amp ? (dostępna postać na rynku)

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 19**

**Dotyczy pak. nr 1 poz.38.** Proszę o podanie objętości fiolki jaką Zamawiający wymaga: (Paracetamolium fiol. 50ml czy fiol. 100ml?)

**Odpowiedź: 100ml.**

**Pytanie nr 20**

**Dotyczy pak. nr 1 poz. 41.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości x 10 op.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 21**

**Dotyczy pak. nr 2 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Somatostatin 3mg,pr.roz.d/sp.r.d/wst, postać amp.? (dostępna postać na rynku)

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 22**

**Dotyczy pak. nr 4 poz. 13.** Czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu :Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml -Brak produkcji preparatu.

**Odpowiedź: Proszę podać ostatnią cenę z informacją o braku produkcji.**

**Pytanie nr 23**

**Dotyczy pak. nr 4 poz. 18.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Dulcobis,10 mg, czopki, 6 szt. w ilości 83,33 op. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 24**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 33.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 5,62 op.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 25**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 34.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti Syneo 2, prosz., 400 g w ilości 5,62 op.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 26**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 52.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum 10 mg/5 ml, syrop, 200 ml x5 opak.?

**Odpowiedź: TAK**



**Pytanie nr 27**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz 54.** Czy zamawiający dopuści wycenę Jodyna, roztw.na skórę, 20 g w ilości x5 op.? (brak dostępności na rynku opak. 100 g)

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 28**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 66.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g w ilości 5 op.?

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie nr 29**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz 75.** Czy zamawiający dopuści wycenę Depulol, żel, 20 g w ilości 3 op.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 30**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 78.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolinum, 0,025%, aer.do nosa, 10 ml, butel. ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 31**

**Dotyczy pakietu nr 4, poz. 79.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Oxymetazolinum 0,05%, aer.do nosa, 10 ml, butel.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 32**

**Dotyczy pakietu nr 5, poz 9.** Czy zamawiający dopuści wycenę Albendazolum tabl.do rozgr.i żucia x 1 szt?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 33**

**Dotyczy pakietu nr 5, poz. 34.** Czy zamawiający dopuści wycenę Fluconazole 100 mg, tabl.,28 szt,bl(4x7) ?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 34**

**Dotyczy pakietu nr 5, poz. 54.**

Czy Zamawiający dopuści postać tabl. Powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 35**

**Dotyczy pakietu nr 5, poz. 57.** Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Mirtor, 30 mg,tabl.uleg.rozp.w j.ustn., 30 szt,bl(5x6)? (zmiana postaci z tabl.powl. na tabl. uleg. rozp. W jamie ustnej)

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 36**

**Dotyczy pakietu nr 13, poz.5.** Czy Zamawiający dopuści wycenę Anacard medica protect(Anacard protect),75mg,**tab.dojel**,60szt? (Acesan, 75 mg, tabl., 60 szt - zakończona sprzedaż)

**Odpowiedź: Proszę wycenić wg ostatniej ceny produktu z informacją o braku.**

**Pytanie nr 37**

**Dotyczy pakietu nr 13, poz 10, 11.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci **amp**? (Nowa postać

producenta)

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 38**

**Dotyczy pakietu nr 13, poz. 53, 75.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci **fiol.**?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 39**

**Dotyczy pakietu nr 14.** Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk.?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 40**

**Pytania do Pak. 25 poz. 5,6,7:**

1.Czy Zamawiający wymaga, aby dawki leku w Pak. 22 Poz. 4-6 pochodziły od jednego producenta?

2.Czy Zamawiający wymaga, aby lek w Pak. 22 poz. 4-6 był zarejestrowany we wskazanym:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki

D. choroby hematologiczne w tym:

- nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna
- idiopatyczna plamica małopłytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowe)
- wtórna małopłytkowość u dorosłych – niedobór erytroblastów w szpiku
- wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna

E. choroby nowotworowe w tym

- Leczenie paliatywne: – białaczki i chłoniaki u dorosłych
- ostra białaczka u dzieci
- poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym

F. Zaburzenia endokrynologiczne w tym

- pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami)
- leczenie wstrząsu wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów)
- przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy
- wrodzony przerost nadnerczy
- nieropne zapalenie tarczycy
- hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej

I w/w wskazania zostały potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Nagłówek w tym pytaniu nie odpowiada treści opisu. Odnoszą się do pakietu 22, pozycje 4-6: Zamawiający wymaga aby wszystkie 3 pozycje pochodziły od 1 producenta oraz by były zarejestrowane we wszystkich wymienionych wskazaniach, oraz by te wskazania były potwierdzone w CHPL.**



**Pytanie nr 42**

**Dotyczy pakietu nr 1 poz. 28.** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 43**

**Dotyczy pakietu nr 1 poz. 27.** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 44**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 6.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 45**

**Dotyczy pakietu nr 4 poz. 95.** (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: Zamawiający dopuszcza inne preparaty rekomendowane przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.**

**Pytanie nr 46**

**Dotyczy pakietu nr 4 poz. 49.** Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g z przeliczeniem ilości x 33,33 opak., który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47**

**Dotyczy pakietu nr 4 poz. 66.** 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 nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 48**

**Dotyczy pakietu nr 5 poz. 61.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie nr 49**

**Dotyczy pakietu nr 5 poz. 62.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu

równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź: TAK**

Dział Logistyki  
Starszy Inspektor  
Agata Becela