



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 09.10.2020 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków, leków cytostatycznych, leków w ramach programów lekowych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego” - nr sprawy 76/PN/2020**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 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?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 2:**

„Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, do pełnego opakowania w górę.***

**Pytanie nr 3:**

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

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 4:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 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.)”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 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)?”

***Odp. Zamawiającego: W takim przypadku należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.***

**Pytanie nr 7:**

„Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 8:**

„Dotyczy wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 9:**

„Wzór umowy § 3 ust. 1.2) – dostawy w na ratunek - cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 19 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw na ratunek - cito w ciągu 12 godzin (również w niedzielę i święta o każdej porze dnia i nocy) od chwili złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, iż zapis § 3 ust. 1.2) wzoru umowy w zakresie dostaw „w trybie na ratunek - cito” nie będzie miał zastosowania w stosunku do pakietu nr 19.

Ponadto w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadzają nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, iż zapis § 3 ust. 1.2) wzoru umowy w zakresie dostaw „w trybie na ratunek - cito” nie będzie miał zastosowania w stosunku do pakietu nr 19.***

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy części 11, poz. 1,2

„Czy zamawiający wymaga aby preparat dezynfekcyjny był dopuszczony do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ”.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy części 11, poz. 1,2

„Czy zamawiający wymaga aby preparat dezynfekcyjny miał możliwość bezpiecznego podgrzewania do temperatury 60°C?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.”

***Odp. Zamawiającego: 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. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**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 ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 14:**

„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.; odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 15:**

„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.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 16:**

„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.: flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 17:**

„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.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 18:**

„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 należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?”

***Odp. Zamawiającego: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.***

**Pytanie nr 19:**

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w innym opakowaniu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 20:**

„W zadaniach składających się na opis przedmiotu zamówienia zamawiający wskazał nazwy oznaczonych rodzajów produktów leczniczych. Jednakże dla każdego z nich istnieją odpowiedniki zarejestrowane w Polsce dla tych samych wskazań, co produkty wskazane w specyfikacji istotnych

warunków zamówienia, co oznacza, iż świetle ustawodawstwa dotyczącego leków spełniają te same wymagania. Tym samym stanowią produkty w pełni równoważne, mogące być przedmiotem oferty równoważnej w rozumieniu art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych. Niestety w specyfikacji istotnych warunków zamówienia brak jednoznacznego zapisu w tej kwestii. Dlatego też mając na uwadze art. 29 ust. 2 Prawa zamówień publicznych prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia o możliwość zaoferowania produktów równoważnych.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 21:**

„Dotyczy pakietu nr 12 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 22:**

„Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 23:**

„Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w :  
- pakiet 27 pozycje 3,4,5”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 24:**

„Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :  
- pakiet 8  
-pakiet 22 pozycja 2  
-pakiet 23 pozycja 2”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 25:**

„Zapytania do części 7

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

***Odp. Zamawiającego: Tak, zgodnie z SIWZ.***

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 26:**

„Dotyczy części nr 18

Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w części nr 18?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 27:**

„Do treści §3 ust. 5 oraz 7 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.”.

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia, a w przypadku zwłoki w dostawie zamówienia „na cito” kara w wysokości 0,02% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia „na cito” za każdą godzinę opóźnienia?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 28:**

„Do treści §7 ust. 3 oraz 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 3 oraz 4, w taki sposób aby wynosiły ona 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 29:**

„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?”

***Odp. Zamawiającego: Nie. Zamawiający nie posiada takiej wiedzy.***

**Pytanie nr 30:**

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

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? 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.).”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 31:**

„Część 11, poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia spryskiwaczy dla w/w pozycji. W przypadku określenia takiego wymogu prosimy o doprecyzowanie ilości spryskiwaczy.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 32:**

„Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 3 wyraża zgodę na wycenę produktu: wzmacniacz pokarmu kobiecego PreNAN FM85, zawierającego w składzie żelazo i średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe – saszetki 1g x 70szt.?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33:**

„Dotyczy części 10

Czy Zamawiający w części nr 10 wymaga tylko takiego produktu leczniczego Cisplatinum, który posiada stabilność chemiczną i fizyczną minimum 7 dni po pierwszym otwarciu fiolki, potwierdzoną wpisem do CHPL, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Tylko CHPL daje gwarancję, że roztwór został przygotowany prawidłowo, tym samym zapewniając bezpieczeństwo zarówno zamawiającemu jak pacjentowi.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 34:**

„Dotyczy części 36

Czy Zamawiający w części 36 wymaga tylko takiego produktu leczniczego Doxorubicin, który posiada stabilność chemiczną i fizyczną minimum 7 dni po pierwszym otwarciu fiolki, potwierdzoną wpisem do CHPL, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Tylko CHPL daje gwarancję, że roztwór został przygotowany prawidłowo, tym samym zapewniając bezpieczeństwo zarówno zamawiającemu jak pacjentowi.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 35:**

„Czy Zamawiający w Części 37 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 09.10.2020 r.**

Z-CZŁONEK  
Dział Zakupów i Usług  
Izabela Czarnomska