

**Sprawa ZP/17/2024**

**Wszyscy zainteresowani**

**Dotyczy:** postępowania w trybie podstawowym na „*Zakup i dostawy leków*” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej** pod nr **209475-2024** z dnia **10.04.2024 r.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawa Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

**Dot. Pakietu nr 8:**

1. Czy Zamawiający dopuści Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza Sevoflurane 250 ml pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym po odpowiednim przeliczeniu ilości.

2. Prosimy o podanie nazw wszystkich aparatów do znieczulenia będących w posiadaniu Zamawiającego oraz liczby wymaganych parowników.

**Odpowiedź:** Aparaty do znieczuleń: Fabius GS Premium, Primus, Aplan. Ilość parowników: 4.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zamianę (wycenę) proponowanych preparatów doustnych pod warunkiem zachowania tych samych parametrów farmakologicznych np. tabletki o przedłużonym uwalnianiu na kapsułki o przedłużonym uwalnianiu.

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zamianę ampułek na fiołki i odwrotnie.

5. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na taką wycenę i informację pod pakietem z jednoczesnym dołączeniem pisemnego oświadczenia producenta o braku leku i jego przyczynie.

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 (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przeliczenie wymaganych jednostek (innych niż opisane) i zaokrąglenie do pełnych opakowań.

7. Dot. pakietu nr 1 poz. 3, pakietu nr 4 poz. 43. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu lub wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietów. Proszę o oświadczenie od producenta o zaprzestaniu produkcji danego leku i wycenę po ostatniej cenie.

8. Dot. pakietu nr 3 poz. 28. W związku z tym, że na rynku nie występuje opakowanie x 90 kapsułek z inhalatorem prosimy o dopuszczenie opakowania x 30 sztuk + inhalator w ilości 30 opakowań lub odstąpienie od wymogu dodania inhalatora do opakowania a 90 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opakowanie leku x 30 sztuk + inhalator po odpowiednim przeliczeniu ilości.

9. Dot. pakietu nr 4 poz. 6. Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji preparatu konfekcjonowanego x 6 sztuk dopuści produkt konfekcjonowany x 10 sztuk w ilości 108 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt x 10 sztuk w opakowaniu po odpowiednim przeliczeniu ilości.

10. Dot. pakietu nr 4 poz. 16. Czy w związku z brakiem na rynku produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy Zamawiający dopuści produkt o rejestracji kosmetyku Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

**Odpowiedź:** Zamawiający w związku z brakiem Panthenolu o rejestracji produktu leczniczego dopuszcza preparat o rejestracji kosmetyku.

11. Dot. pakietu nr 4 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 50 sztuk w ilości 24 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowany preparat x 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym po odpowiednim przeliczeniu ilości.

12. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15, pozycji nr 39 produkt leczniczy Nystatin proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 100 000 j.m./ml (2,4 mln j.m./5 g); **24 ml**? Jest to jedyna zawiesina bez konserwantów. Sporządzona zawiesina doustna nie wymaga przechowywania w lodówce, a jej trwałość w temperaturze poniżej 25 °C wynosi 7 dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowany produkt leczniczy Nystatin 2,4 mln j.m./5 g) 24 ml

13. Dot. pakietu nr 7 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **ampułek**?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w ampułkach.

14. Dot. pakietu nr 9 poz. 66, 272. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu lub wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z oświadczeniem producenta o zaprzestaniu produkcji.

15. Dot. pakietu nr 9 poz. 94, 95. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych.

16. Dot. pakietu nr 9 poz. 97. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **tabletek powlekanych**? Pozwoli to na spełnienie warunku proponowania leków jednego producenta dla tej samej drogi podania i nazwy międzynarodowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek powlekanych.

17. Dot. pakietu nr 9 poz. 101. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt Ascofer?

**Odpowiedź:** Tak.

18. Dot. pakietu nr 9 poz. 128, 129, 130. Czy w związku z brakiem możliwości spełnienia warunku proponowania leków jednego producenta dla tej samej drogi podania i nazwy międzynarodowej Zamawiający dopuści dla pozycji 128 i 130 jednego producenta a dla pozycji 129 innego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza tylko dla wymienionych pozycji.

19. Dot. pakietu nr 9 poz. 138. Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści produkt Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu, który można stosować u chorych na cukrzycę.

20. Dot. pakietu nr 9 poz. 167, pakietu nr 15 poz. 41, 43. Czy w związku z **brakiem produkcji** Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu lub wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku odpowiednika oraz zakończonej produkcji, prosimy o umieszczenie ostatniej wyceny oraz informacji od producenta o zakończeniu produkcji.

21. Dot. pakietu nr 9 poz. 277, 278. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **tabletek zwykłych**? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy w postaci tabletek zwykłych.

22. Dot. pakietu nr 9 poz. 279, 280. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **tabletek o przedłużonym uwalnianiu**? Produkt w tabletkach zwykłych ma zakończoną produkcję.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

23. Dot. pakietu nr 9 poz. 289. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt będący suplementem diety i odstąpi od wymogu jednego producenta dla pozycji 288 i 289? Na rynku brak jest obecnie produktu leczniczego Vit C 100 mg.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt o rejestracji suplementu diety w związku z brakiem produktu leczniczego w dawce 100 mg – **tylko dla poz.289 pakietu nr 9. Poz. 288 – Zamawiający wymaga rejestracji produktu leczniczego.**

24. Dot. pakietu nr 10 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz., infuz., 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu leczniczego posiadającego rejestrację do stosowania w Neonatologii. W przypadku opakowań innych niż w opisie, dopuszczamy przeliczenie ilości.

25. Dot. pakietu nr 10 poz. 13. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu lub wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz wymaga umieszczenia informacji od producenta o zakończonej produkcji w/w leku.

26. Dot. pakietu nr 10 poz. 39, 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

27. Dot. pakietu nr 10 poz. 42. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **ampułko-strzykawk**? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu w postaci ampułko-strzykawk.

28. Dot. pakietu nr 10 poz. 44. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci **fiolek**? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuszcza produkt w postaci fiolek.

29. Dot. pakietu nr 10 poz. 69, 80. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuszcza wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ tylko w sytuacji, gdy na polskim rynku nie ma dostępności takiego leku, co Dostawca udokumentuje dokumentem zezwolenia MZ z określeniem czasu jego trwania.

30. Dot. pakietu nr 10 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia w dawce 50 mg/ml; 1ml,? Produkt w wymaganej dawce ma zakończoną produkcję.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuszcza proponowany produkt leczniczy w dawce 50 mg/ml oraz prosi o odpowiednią dokumentację dotyczącą zezwolenia.

31. Dot. pakietu nr 14 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę leku na jednorazowe zezwolenie MZ tylko w sytuacji, gdy na polskim rynku nie ma dostępności takiego leku, co Dostawca udokumentuje dokumentem zezwolenia MZ z określeniem czasu jego trwania.

32. Dot. pakietu nr 15 poz. 36. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu lub wyrazi zgodę na wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. Zamawiający w przypadku braku produkcji leku wyraża zgodę na wycenę po ostatniej cenie oraz prosi o dołączenie pisemnego oświadczenia producenta o zaprzestaniu produkcji.

33. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:** Tak.

34. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 165. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego 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 SWZ?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ.

35. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 60. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci fiolek.

36. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 62. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie leku do osobnego pakietu.

37. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 16 w pozycji 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu w workach typu Viaflo.

38. Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie ilości w pakiecie 16 w poz 4 - czy właściwa interpretacja ilości to 14000 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że właściwa interpretacja ilości to 14 000 sztuk.

### 39. Pytania do SWZ:

#### **Dotyczy: Pakiet 2, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł z filtrem 5 mikronów w opakowaniu, zalecanych do użycia w celu prawidłowego przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

**Odpowiedź:** Tak.

#### **40. Dotyczy § 2 ust. 1 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:**

„Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę, bądź poza godzinami pracy Apteki Szpitala dostawa nastąpi w kolejnym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”?

**Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody ze względu na pojawiającą się niekiedy konieczność złożenia zamówienia po godzinie 13:00.**

**41. Dotyczy § 11 ust. 1 pkt b) wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu „w wysokości 500,00 zł” oraz obniżenie kary umownej do 1% wartości brutto towaru niedostarczonego za każde rozpoczęte 24 h zwłoki w dostawie? Kara w obecnej wysokości jest zdecydowanie zawyżona.**

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**42. Pakiet 6 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby w pak. 6 poz. 1 i 2, 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 dożyłnej dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?**

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza oferowany produkt ale nie wymaga**

**43. Pakiet 7 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu leczniczego Propofolum w opakowaniu typu ampułka?**

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę**

**44. Pakiet 19 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 40 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?**

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**45. Pakiet 19 poz. 2-5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?**

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**46. Pakiet 19 poz. 1-5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu leczniczego w butelce wykonanej z PP?**

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**47. Pakiet 21 poz. 1-4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktów w opakowaniu zbiorczym pakowanym po 1 sztuce z odpowiednim przeliczeniem ilości?**

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pakiet 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie:**

**48. Poz. 1 - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna - 1 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności 220 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?**

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaofiarowanie produktu**

**49. Poz. 2** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna - 1 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności 220 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**50. Poz. 3** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, normobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe (5,6 g/100 ml), tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności do 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**51. Poz. 4** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, normobiałkowa, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe (5,6 g/100 ml), tłuszcze LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności do 330 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml w ilości 160 szt.?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**52. Poz. 5** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,3g/100ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka (4,7 g/100 ml),  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego, bogata w MUFA (3,3g/100ml), normokaloryczna 1 kcal/ml, bezglutenowa, klinicznie wolna od laktozy, o osmolarności 325 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**53. Poz. 6** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów – 35% energii, bogatobiałkowa (20%E), o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka (7,5 g/100 ml),  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe z oleju rybnego, MUFA, MCT, bogatokaloryczna 1,5 kcal/ml, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, o niskiej zawartości sodu, o osmolarności 440 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**54. Poz. 7** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa – 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe (7,5 g/100 ml), tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, o osmolarności 360 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**55. Poz. 8** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki (4,5 g/100 ml), ponad 50% tłuszczu MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna nie więcej niż 101 kcal/100 ml, bezresztkowa, o osmolarności do 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**56. Poz. 9** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki (4,5 g/100 ml), ponad 50% tłuszczu MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna nie więcej niż 101 kcal/100 ml, bezresztkowa, o osmolarności do 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**57. Poz. 10** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna 1,2 kcal/ml, bogatobiałkowa (6 g/100 ml), zawierająca białko kazeinowe,  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, bogatoresztkowa, o osmolarności 345 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**58. Poz. 11** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 22% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i hydrolizat białka pszenicy (5,5 g/100 ml), z glutaminą i arginina, ponad 50% tłuszczu MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowa, normokaloryczna 1 kcal/ml, o osmolarności 270 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml w ilości 64 szt.?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**59. Poz. 12** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**60. Poz. 13** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe (3,8 g/100 ml), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 1000 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**61. Poz. 14** - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 33% energii białkowej, hydrolizat serwatki (10 g/100 ml), zawiera tłuszcze MCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, o niskiej zawartości błonnika, normokaloryczna 1,22 kcal/ml, o osmolarności 600 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, 500 ml?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**62. Poz. 15** - Dieta cząstkowa w proszku będąca źródłem białka 87 g/100 ml i wapnia 60 mg/100 ml, zawiera małą ilość tłuszczu 1 g/100 ml, bezglutenowa, opakowanie 300 g?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**63. Poz. 16** - Dietetyczny środek specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla chorych z dysfagią, służy do zagęszczania napojów i pokarmów. Proszek zawierający białko 0,9 g/100 g. Nie zawiera tłuszczu. Węglowodany 57 g/100 g (w tym cukry 1,8 g/100 g). Błonnik 31 g/100 g. Wartość energetyczna 291 kcal/100 g (1221 kJ/100 g). Opakowanie 126 g?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**64. Poz. 17** – Dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml) i bogatobiałkowa (27 en%), dostarczająca 300 kcal oraz 20 g białka w jednym opakowaniu. Zawiera argininę i glutaminę oraz śladowe ilości błonnika z kakao, o zawartości tłuszczu: 6,7 g / 100 ml, węglowodanów – 12,1 g / 100 ml, o osmolarności do 435 mosmol/l, nie zawiera glutenu, syropu glukozowego oraz jest dietą klinicznie wolną od laktozy, 200 ml x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu**

**65. Do §5 ust. 1 pkt 1.5 wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 1 pkt 1.5, 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. Aktualna treść §5 ust. 1 pkt 1.5 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z

dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP

**Odpowiedź:** Umowa przewiduje minimalną ilość zamówień, a przepis umowy dopuszcza zmianę, ale jedynie za zgodą obu stron.

**66. Do §5 ust.3 pkt 3.1 wzoru umowy:** Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Ponadto prosimy o zmianę zapisów zobowiązujących Wykonawcę do dostarczenia próbek leków w celu dokonania akceptacji równoważnika. W związku z tym, że przedmiotem zamówienia są dostawy produktów leczniczych, zgodnie z obowiązującymi przepisami Prawa farmaceutycznego w obrocie hurtowym, nie mogą występować próbki leków, a wyłącznie zarejestrowane i dopuszczone do obrotu pełne opakowania



produktów leczniczych. Podkreślenia ponadto wymaga fakt, że zakazany jest obrót produktami leczniczymi nieodpowiadającymi ustalonym wymaganiom jakościowym, oraz że wszystkie produkty lecznicze będące dopuszczone do obrotu w Polsce posiadają stosowną dokumentację w postaci np. dokumentów dopuszczenia do obrotu oraz zatwierdzoną przez stosowane organy charakterystykę produktu leczniczego. Ww. dokumenty zawierają szczegółowy opis leku, który może służyć również do weryfikacji.

**Odpowiedź:** w przypadku wstrzymania produkcji ewentualna zmiana mogłaby być dokonana po wskazaniu produktu zamiennego wraz z jego specyfikacją bez możliwości podwyższenia ceny.

**67. Do §6 projektu umowy** prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**68. Do §11 ust.1 lit. b) wzoru umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §10 ust.1 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 500,00 zł - i wynosiła np. 1% od wartości tej pozycji (części), za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki? Wskazujemy, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 500,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej.

Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę tego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**69. Do §11 ust.2 wzoru umowy.** Prosimy o dodanie słów: „ pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**70. PAKIET 18** Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w opakowaniach po 24 sztuki?

**Odpowiedź:** Tak.

**71. PAKIET 18** Czy Zamawiający dopuści wycenę żelu za sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, po odpowiednim przeliczeniu ilości.

**72. PAKIET 18** Czy Zamawiający dopuści wycenę żelu za opakowanie a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do 2 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:** Tak.

**73. PAKIET 18** Czy Zamawiający dopuści wycenę żelu za opakowanie a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Tak.

**74. DOTYCZY ZAPISÓW UMOWY §11 pkt 1 b)**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sposobu naliczania kar na 1% wartości zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, licząc za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**75.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1 pkt. 2) ppkt. b):

- 2) Dostawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **50,00 zł**, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**76.** dot. Pakiet nr 23 poz. 9 – czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety w objętości 500 ml z przeliczeniem ilości. Powyższa zmiana wynika z braku dostępności diety w objętości 100 ml.

**Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza opakowanie 500 ml typu pack z przeliczeniem ilości.

**77.** Pytanie do pakietu 21 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w ramach pakietu 21 diet różnych producentów. Taka zgoda zwiększy konkurencyjność oferty. Obecnie jedynie 2 producentów, działających na polskim rynku posiada w swojej ofercie wszystkie 4 pozycje wchodzące w skład pakietu i tym samym taki zapis istotnie ogranicza możliwości przystąpienia do przetargu wszystkich zainteresowanych, wzięciem w nim udziału.

**Odpowiedź:** Ze względu na dbałość o kliniczne bezpieczeństwo farmakoterapii hospitalizowanych pacjentów zamawiający wymaga jednolitości produkcyjnej w zadaniu 21. W przypadku zaistnienia potrzeby dynamicznej zmiany rodzaju diety u pacjenta, znacznie łatwiej jest zidentyfikować pojawiające się ewentualne działania niepożądane wynikające z zastosowanej diety lub interakcje lek-dieta.

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia przy składaniu ofert.

Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania wyjaśnienia i odpowiedzi na wnioski Wykonawców, bez dodatkowego wyodrębniania wprowadzonych zmian.

WIFIOSPĘCJALISTYCZNY SZPITAL  
w Ostrowcu Świętokrzyskim

DYREKTOR NACZELNY  
Dariusz Tumulec