



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Chorzów, dnia: 18.11.2022 r.

Pismo nr : SSWCH/NZ/ 245 /2022

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA I ZMIANA SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, pn. : **"Dostawa produktów leczniczych"** – znak sprawy **PN/L/13/22**.

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny w Chorzowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Termin wykonania zamówienia dla pakietu nr 3.

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie pakietu nr 3 jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 31/12/2022 r., uprzejmie proszę o zmianę terminu wykonania zamówienia z 10 miesięcy na termin do dnia 31/12/2022 r. dla pakietu nr 3. Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu wykonania zamówienia dla pakietu nr 3 z 10 miesięcy na termin do dnia 31.12.2022 r.

Zestaw pytań nr 2

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisami pkt 20.2 SWZ „w przypadku, gdy po przeliczeniu sztuk na opakowania wychodzi niepełna ilość opakowań, należy wycenić ułamkową ilość opakowań po przeliczeniu do dwóch miejsc po przecinku. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest zrealizować umowę do pełnego opakowania (np. zaokrąglenie w górę 2,4 op. dostawa 3 op.).”

2. 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.)





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w przypadku płynów, syropów, maści, kremów w granicach +/- 20% pod warunkiem zaoferowania takiej samej ilości leku jaka została podana przez Zamawiającego w arkuszu cenowym. W przypadku, gdy po przeliczeniu na opakowania wychodzi niepełna ilość opakowań, należy wycenić ułamkową ilość opakowań po przeliczeniu do dwóch miejsc po przecinku. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest zrealizować umowę do pełnego opakowania (np. zaokrąglenie w górę 2,4 op. dostawa 3 op.).

3. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu oraz braku odpowiedniego równoważnika. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź : W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu oraz braku odpowiedniego równoważnika, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatnio obowiązującej ceny i umieszczenie pod pakietem adnotacji o przerwie w produkcji czy okresowym braku dostępności w sprzedaży.

4. Dotyczy pakietu nr 7 poz.1 i 2. Czy zamawiający dopuści preparat Immunoglobulina ludzka normalna (IVIg).

Jeden ml roztworu zawiera:

Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G).

Każda fiolka po 50 ml zawiera 2,5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 100 ml zawiera 5 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Każda fiolka po 200 ml zawiera 10 g immunoglobuliny ludzkiej normalnej

Rozkład podklas IgG (wartości średnie):

IgG1 62,1%

IgG2 34,8%

IgG3 2,5%

IgG4 0,6%

Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml.?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego preparatu.

5. Dotyczy pakietu nr 7 poz.1 i 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

Odpowiedź : Zamawiający nie planuje terapii w ramach ww. programów.

6. Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycjach 184 i 185 wyraża zgodę na wycenę jednego producenta a w pozycji 186 innego producenta (obecnie ze względu na zakończoną produkcję nie ma możliwości wyceny pozycji od 184-186 jednego producenta) ?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 232 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 232 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 1 poz. 232 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź na pytania 1 i 2 : Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych pasujących do obecnie używanych w jednostce glukometrów – zgodnie z SWZ. Jest to ekonomicznie zasadne, gdyż korzystanie z nowych - nawet bezpłatnie dostarczonych glukometrów będzie się wiązało z kosztem utylizacji posiadanych (nowych i używanych) obecnie glukometrów (m.in. ze względu na daty ważności płynów kontrolnych), a także z przeszkoleniem personelu z zakresu obsługi nowych urządzeń. Szpital posiada aktualnie zapas sprawnych, bezawaryjnych glukometrów systematycznie walidowanych. Wobec powyższego, a także w trosce o jakość używanych w szpitalu wyrobów medycznych zamawiający oczekuje zaoferowania pasków kompatybilnych z posiadanymi glukometrami.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 133 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 133 i 134 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ w poz. 133? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź : Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ, produktu zarejestrowanego jako lek.

4. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 133 i 134 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 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Odpowiedź : Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ, produktu zarejestrowanego jako lek.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 210 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 210 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ, produktu zarejestrowanego jako lek.

Zestaw pytań nr 4

1. Pakiet 1, Pozycja 134, LACTOBACILLUS RHAMNOSUS 10 mld CFU liofilizowanych kaps: Czy zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii *Lactobacillus rhamnosus*: szczep *Lactobacillus rhamnosus* Pen - 40 %, szczep *Lactobacillus rhamnosus* E/N- 40%, szczep *Lactobacillus rhamnosus* Oxy - 20%?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ, produktu zarejestrowanego jako lek.

2. Pakiet 2, Pozycja 47, 48, 49 LIGNOCAINUM H/CHL. 1% 20 ml roztw.d/wstrz, LIGNOCAINUM H/CHL. 2% 2 ml roztw.d/wstrz, LIGNOCAINUM H/CHL. 2% 20 ml roztw.d/wstrz: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu.

3. Pakiet 2, Pozycja 51, 52 METAMIZOLUM NATRIUM 1.0g/2 ml roztw.d/wstrz., METAMIZOLUM NATRIUM 2,5g/5 ml roztw.d/wstrz: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga aby była możliwości zmieszania wymienionych produktów leczniczych w jednej strzykawce, przed podaniem pacjentowi.

4. Pakiet 2, Pozycja 77, 78 TRAMADOLI H/CHL. 50mg/1 ml roztw.d/wstrz, TRAMADOLI H/CHL. 50mg/1 ml roztw.d/wstrz: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga aby była możliwości zmieszania wymienionych produktów leczniczych w jednej strzykawce, przed podaniem pacjentowi.





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



5. Pakiet 2, Pozycja 56, METRONIDAZOLUM 0.5% 100 ml roztw.d/wstrz. i infuzji: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga produktu, zarejestrowanego jako roztwór do wstrzykiwań lub do infuzji.

Zestaw pytań nr 5

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 115 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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 wyraża zgodę.

2. 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 wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 6

1. Do §3 ust. 33 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §3 ust. 33 z wzoru umowy w zakresie w jakim zobowiązuje on Wykonawcę do „przeceny leków zakupionych wcześniej i znajdujących się na stanie Szpitala, w dniu wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego cenę”. Wg naszej opinii jest on niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie powyższego zapisu. W załączeniu zmodyfikowany wzór umowy.

2. Do §3 ust. 35 oraz 36 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §3 ust. 35 oraz 36 wzoru umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 30%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.





SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Mając na uwadze powyższe Zamawiający, Szpital Specjalistyczny w Chorzowie, działając na podstawie art. 137 ust. 1, 2, 4 i 6 ustawy Pzp, przedłuża termin składania ofert do dnia **29 listopada 2022 r. do godz. 10:00**, natomiast termin otwarcia ofert zmienia się na dzień **29 listopada 2022 r. godz. 10:30**.

Równocześnie Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób następujący:

1. w Rozdziale 4 pkt. 4.22. tj. :

Było :

„W przypadku zmiany cen urzędowych, wysokości limitów finansowania oraz cen ustalonych pomiędzy firmami farmaceutycznymi a Ministerstwem Zdrowia (instrumentów dzielenia ryzyka) produktów stosowanych w ramach programów lekowych/chemioterapii Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić je od dnia obowiązywania nowych cen, w oparciu o § 10 ust. 3 pkt 6 oraz § 4 ust. 5 pkt 2, ponadto Wykonawca zobowiązuje się do przeceny leków zakupionych wcześniej i znajdujących się na stanie Szpitala, w dniu wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego cenę. Korekta cen, w przypadku obniżenia cen urzędowych, nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy produkt leczniczy oferowany jest po cenie niższej.”

Jest:

„ W przypadku zmiany cen urzędowych, wysokości limitów finansowania oraz cen ustalonych pomiędzy firmami farmaceutycznymi a Ministerstwem Zdrowia (instrumentów dzielenia ryzyka) produktów stosowanych w ramach programów lekowych/chemioterapii Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić je od dnia obowiązywania nowych cen, w oparciu o § 10 ust. 3 pkt 6 oraz § 4 ust. 5 pkt 2. Korekta cen, w przypadku obniżenia cen urzędowych, nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy produkt leczniczy oferowany jest po cenie niższej.”

2. w Rozdziale 16 pkt. 16.1. tj. :

Było : „Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 25.02.2023 r.”

Jest: „Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 26.02.2023 r.**”

3. w Rozdziale 18, tj. :

Było : „Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia 28.11.2022 r. do godz. 10:00.”

Jest : „Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **29.11.2022 r. do godz. 10:00.**”

4. w Rozdziale 19 pkt. 19.1. tj. :

Było : „Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 28.11.2022 r. o godz. 10:30, za pośrednictwem Platformy, na karcie ”Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.”

Jest : „Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **29.11.2022 r. o godz. 10:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie ”Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.”



SZPITAL SPECJALISTYCZNY W CHORZOWIE

ul. Zjednoczenia 10, 41-500 Chorzów

NIP: 627 23 23 217, REGON: 271503395, KRS: 0000050560

tel. +48 (32) 346 36 15, fax. +48 (32) 241 47 33

e-mail: sekretariat@sswch.pl

www.sswch.pl



Ponadto zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na zapytania Wykonawców oraz zmianami SWZ, Zamawiający modyfikuje treść Wzoru umowy - Załącznika nr 3 do SWZ, który został opublikowany na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część postępowania, którego dotyczą.

Dyrektor

Opracowała : Dorota Kaczmarek
Sporządzono w dniu: 18.11.2022 r.

