

Suwałki, dnia 17/01/2025r.

L.dz. SZW.DZI.262.06/66/PN/WU/2024/2025

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 66/PN/WU/2024

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: Dostawa leków dla Szpitala Wojewódzkiego Szpitala im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 t.j.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampulki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampulki na ampulko-strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

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 podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6 dotyczy zapisów SWZ

Rozdział 24 Zamawiający wymaga wpłacenie wadium do postępowania , jednak nie określił kwot do poszczególnych pakietów.

1. Odpowiedź: Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga wpłaty wadium . W związku z powyższym modyfikuje zapisy SWZ w zakresie rozdziału 24 SWZ poprzez wykreślenie informacji o treści:

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899

„Zamawiający żąda w niniejszym postępowaniu wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 3, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

2. Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 12 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;

3. Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 14 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą;

4. Zamawiający może dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty po upływie terminu związania ofertą, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie wyrazi pisemną zgodę na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 13 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.”

UCZESTNIK 2

Pytanie 1 zadanie 25 poz.87

Czy Zamawiający w zadaniu 25 poz.87, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwbakteryjne i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 25 poz.87 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1

W rozdziale 24 SWZ Zamawiający wskazuje, że wymaga wniesienia wadium, Nigdzie jednak nie podaje kwot oraz sposobu wpłaty wadium. Uprzejmie proszę o uzupełnienie brakujących informacji,

Odpowiedź: Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga wpłaty wadium. W związku z powyższym modyfikuje zapisy SWZ w zakresie rozdziału 24 SWZ poprzez wykreślenie informacji o treści: „Zamawiający żąda w niniejszym postępowaniu wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 3, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 12 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 14 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą;

Zamawiający może dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty po upływie terminu związania ofertą, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie wyrazi pisemną zgodę na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 13 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.”

UCZESTNIK 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 53 w pozycji 8 dopuści: Dieta normokaloryczna, zawartość w 100 ml: białka 38 g, węglowodanów 140g, tłuszczu 33g w tym kwasy tłuszczowe MCT 0,5g i kwasy Omega 3 (EPA/DHA 0,05g/100

ml). Energia z białka 15%, z tłuszczu 30 %, z węglowodanów 55%. Smak obojętny. Osmolarność 200mOsm/l. Opakowanie typu butelka 500 ml. Podaż: zgłębnik lub doustnie x 12szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 53 w pozycji 9 dopuści: Dieta normalizująca glikemię bez fruktozy, zawartość w 100 ml: białka 41 g, węglowodanów 120 g, tłuszczu 35g w tym kwasy Omega 3 (EPA/DHA 0,18g/100 ml). Energia z białka 16%, z tłuszczu 32 %, z węglowodanów 48%. Smak obojętny. Osmolarność 215mOsm/l. Opakowanie typu butelka 500 ml. Podaż: zgłębnik lub doustnie x 12szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 53 w pozycji 10 dopuści: Dieta normokaloryczna (hydrolizowane białko serwatkowe i sojowe), zawartość w 100 ml: białka 38 g, węglowodanów 190g, tłuszczu 11g w tym kwasy tłuszczowe MCT 0,5g. Energia z białka 14,5%, z tłuszczu 10%, z węglowodanów 75%. Smak miętowy. Osmolarność 320mOsm/l. Opakowanie typu butelka 500. Podaż: zgłębnik lub doustnie x 12szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 5

Pytanie1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie, ampulko-strzykawkami zamiast ampulek i odwrotnie, ampulko-strzykawkami zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 6 (Acidum alendronicum 70 mg)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności produktu wykreśli z pakietu nr 1 poz. 15-17 (Acidum pamidronicum)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji wykreśli z pakietu nr 1 poz. 79, 80 (Calcitriolum)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności produktu wykreśli z pakietu nr 1 poz. 133 (Desmopressinum aer)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności produktu wykreśli z pakietu nr 1 poz. 165 (Fluconazolum 150 ml)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 178 (Hypromeloza)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 213 (Mebeverini h/chl) wycenę preparatu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności produktu wykreśli z pakietu nr 1 poz. 224 (Methotrexatum 7,5 mg)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 236 (Montelukastum 5 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek do rozgryzania i żucia , ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 239 (Morphini sulfas 20 mg) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 282 (Perazinum) wycenę preparatu w dawce 50 mg? Preparat o tej nazwie chemicznej w dawce 500 mg nie jest dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 1 poz. 377 (Wodny roztwór fioletu gencjanowego 2% 20 ml)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 poz. 1-5 (Tapentadolium) wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu, ponieważ tylko taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 25 poz. 31 (Caffeine 20 mg/ ml x 10 amp) i utworzy odrębny pakiet z tą pozycją? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 pozycji nr 31 dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml? Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

- Bardziej **precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego** zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca.
- **Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc., bez konieczności rozcieńczania i/lub konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu.**

- W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml **jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania** (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków).

Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych **różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny**.

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 poz. 43 (Streptomycinum 1000 mg) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 27 poz. 7 (Gliquidonium 30 mg)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 32 poz. 4 (Cefoperazonum + sulbaktamum 2000 mg)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 35 poz. 2 (Dobutaminum) wycenę preparatu w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 35 poz. 2 wycenę preparatu w dawce i postaci - 5mg/ml; 50ml,roztw.d/inf, 1 fiole?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 35 poz. 8 (Somatostatinum 3 mg) wycenę preparatu na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia, ponieważ taki jest dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 51 poz. 9 (Meropenem 2000 mg) ? Spowoduje to przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcję wykreśli z pakietu nr 55 poz. 32(Strzykawska ENFit 60 ml)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 168.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 169.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: Tak – 17 op.

Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 34 poz. 33.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 29 Dotyczy pakietu nr 34 poz. 33.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 30 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 6.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 31 Dotyczy pakietu nr 35 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Odpowiedź: tak.

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 32. Do §4 ust. 8 wzoru umowy:

Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust. 8 jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis przytoczonego w §4 ust. 8

Pytanie 33. Do §5 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy:

Czy okoliczności wskazane w §5 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę, stanowią katalog zamknięty tych okoliczności? Zwracamy uwagę, że warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 34. Do §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację treści §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy, 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 produktów. Aktualna treść §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych i nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen 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. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320). Krajowa Izba Odwoławcza 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. Krajowa Izba Odwoławcza 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. Krajowa Izba Odwoławcza 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. Wynika z tego, że postanowienia umowy będą skonstruowane zgodnie z wymienionymi przepisami ustawy PZP jedynie w przypadku, kiedy zostaną w niej dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” oraz „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych.

Odpowiedź: zgodnie z paragrafem 1 projektu umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy

Pytanie 35. Do §6 ust. 4 pkt 1 wzoru umowy:

Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 20% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 36. Do §6 ust. 4 pkt 3 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 6

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 177 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1

Czy w Zadaniu 1 poz. 177 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 2

Czy w Zadaniu 1 poz. 177 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 316 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 3

Czy w Zadaniu 1 poz. 316 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsulce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem uzyskanego wyniku w górę. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1

Czy w Pakiecie 29 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2.

Czy w związku z zakończeniem produkcji emulsji tłuszczowej LCT Intralipid Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 10 preparat SMOFlipid zawierający mieszaninę emulsji tłuszczowych: tłuszcze LCT, tłuszcze MCT, olej z oliwek i olej rybi?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3.

Czy w Pakiecie 29 poz. 43 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w 2 smakach z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4.

Czy w pakiecie 34 poz. 10 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w ampulce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5.

Czy w Pakiecie 34 poz. 11 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w ampulce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6.

Czy w Pakiecie 34 poz. 23 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w butelce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7.

Czy w Pakiecie 34 poz. 25 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w ampulce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8.

Czy w Pakiecie 34 poz. 37 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w ampulce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9.

Czy w pak. 29 poz. 29 i 30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w butelce?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 10. Dotyczy Umowy § 2 ust. 14

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: zamawiający uwzględnia.

Pytanie 11. Dotyczy Umowy § 2 ust. 2

Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 8

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 51 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie w poz. 9 Meropenem 2000mg x 6 fiol. zamiast 10 fiol. w opakowaniu, ponieważ jest tak konfekcjonowany w opakowaniu handlowym tj. do wyceny 1000 opak. x 6 fiolek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 51 poz. 7 - 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki meropenem z poz. 7 – 9 pochodziły od jednego producenta w celu zachowania kontynuacji terapii ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych (Rozdział 5 pkt 1 SWZ):

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny (Zadania nr 7 – 13) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności, kart charakterystyki, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Dotyczy warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Rozdział 8 pkt 4 SWZ):

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny (Zadania nr 7 – 13) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, na wytwarzanie produktów lub na prowadzenie obrotu hurtowego, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Dotyczy wymagań dotyczących wadium (Rozdział 24 SWZ):

Zamawiający wskazuje, że żąda w niniejszym postępowaniu wniesienia wadium, jednak w żadnym miejscu SWZ nie jest podana kwota wadium ani sposoby jego wniesienia. Prosimy o wyjaśnienie, czy jest to omyłka i w przedmiotowym postępowaniu wadium nie jest wymagane, czy też Zamawiający wymaga wadium (a jeśli tak, to prosimy o uzupełnienie niezbędnych informacji).

Odpowiedź: Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga wpłaty wadium . W związku z powyższym modyfikuje zapisy SWZ w zakresie rozdziału 24 SWZ poprzez wykreślenie informacji o treści: „Zamawiający żąda w niniejszym postępowaniu wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 3, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 12 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 14 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą;

Zamawiający może dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty po upływie terminu związania ofertą, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie wyrazi pisemną zgodę na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 13 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.”

Pytanie 4 Dotyczy zapisów wzoru umowy - § 2 ust. 2:

Prosimy o odstąpienie dla Zadań nr 7 – 13 od wymaganego terminu dostawy w trybie „na CITO – ratunek życia” do 12 godzin – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5 Dotyczy § 6 ust. 1 wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 6 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Dotyczy Zadania nr 9 poz. 2:

Z uwagi na zakończenie produkcji podkładek w rozmiarze 85mm czy Zamawiający dopuści podkładki o średnicy 75mm lub 100mm? Jeżeli tak, to prosimy o dookreślenie jakie podkładki należy przyjąć do wyceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dotyczy Zadania nr 11 i 12:

Prosimy o wskazanie producenta miksera recepturowego, do którego mają zostać dostarczone tuby.

Odpowiedź: Mikse GKO TYP 04e100 mod035

UCZZESTNIK 10

Pytanie 1. Pakiet 1 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści Triderm krem 15g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Pakiet 1 poz. 57

Czy Zamawiający dopuści Triderm maść 15g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Pakiet 1 poz. 117

Czy Zamawiający dopuści syrop o pojemności 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Pakiet 1 poz. 154

Czy Zamawiający dopuści Rivanol 0,1% roztwór 500g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5. Pakiet 1 poz. 213

Czy Zamawiający dopuści Duspatalin retard 200mg x 30 kaps. o przed. Uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6. Pakiet 1 poz. 236

Czy Zamawiający dopuści tabletki do rozgryzania i żucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7. Pakiet 1 poz. 239

Czy Zamawiający dopuści Sevredol 20mg x 60 tabl powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. Pakiet 1 poz. 249

Jakiej dawki oraz ilu sztuk oczekuje Zamawiający w podanej pozycji?

Odpowiedź: 100 000 1.0/ml; 24 ml x 1 but.

Pytanie 9. Pakiet 1 poz. 255

Czy Zamawiający dopuści Ziaja oliwka do masażu z ol. Z oliwek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Pakiet 1 poz. 259

Czy Zamawiający dopuści HepaDrA x 40 tabl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. Pakiet 1 poz. 282

Czy Zamawiający dopuści Perazinum 50mg x 30 tabl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12. Pakiet 20 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Trelegy Ellipra 30 dawek + inh?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13. Pakiet 25 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 10ml x 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 11

Pytanie 2

Zamawiający w rozdz. 24 SWZ żąda w postępowaniu wadium ale nie określił kwot wpłaty do każdego pakietu. Prosimy o uzupełnienie informacji dotyczącej wadium.

Odpowiedź: Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga wpłaty wadium . W związku z powyższym modyfikuje zapisy SWZ w zakresie rozdziału 24 SWZ poprzez wykreślenie informacji o treści: „Zamawiający żąda w niniejszym postępowaniu wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 3, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 12 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na przedłużenie terminu związania ofertą;

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 14 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą;

Zamawiający może dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty po upływie terminu związania ofertą, jeżeli wykonawca w odpowiedzi na wezwanie wyrazi pisemną zgodę na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.

Zamawiający mocą art. 226 ust. 1 pkt 13 odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody na wybór jego oferty po upływie terminu związania ofertą.”

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Pakiet 21, Pozycja 14, Hydrocortisonum inj. 100mg x 5amp.:

Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Pakiet 23, Pozycja 3, Bupivacainum Spinal inj. 5mg/ml Heavy 5fiol. 4ml fiolka jałowa:

Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. Pakiet 25, Pozycja 26, Bupivacainum inj. 5mg/ml 5fiol. 20ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4. Pakiet 25, Pozycja 32, Calcium chloratum inj. 67Mg/ml x 10amp. 10ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5. Pakiet 25, Pozycja 36, Cefazolinum inj. 1000mg x 1fiol:

Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6. Pakiet 25, Pozycja 41, ra Ceftriaxonum inj .:

Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriaxon pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7. Pakiet 25, Pozycja 88, Hydrocortison 100mg x 1 fiolka:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortison 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z nieomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu

wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8. Pakiet 25, Pozycja 114, Metronidazolum inj. 0,5% 5mg/ml x 40poj. po 100ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9. Pakiet 25, Pozycja 118,119 Morphinum :

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 10. Pakiet 25, Pozycja 157, Thiopental inj. 500mg x 10fiol.: Thiopental,

Czy Zamawiający dopuści produkt Thiopental pakowany x 1 fiolka?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 11. Pakiet 39, Pozycja 8, Tramadolium h/chloridum inj. 50mg/ml x 10amp. 1ml:

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12. Pakiet 39, Pozycja 9, Tramadolium h/chloridum inj. 100mg/2ml x 10amp. 2ml:

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje iż zmianie ulegają terminy:

- **składania ofert, z dnia 2025-01-24 godz. 10:00 na dzień 2025-01-31godz. 11:00.**
- **otwarcia ofert, z dnia 2025-01-24 godz. 12:00 na dzień 2025-01-31 godz. 12:00.**
- **Związania ofertą z dnia 23/04/2025r. na 30/04/2025r.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania wraz z informacją o zmianie terminu składania i otwarcia ofert zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 66/PN/WU/2024 z dnia 19/12/2024r.

Z poważaniem

Adam Szałanda
Dyrektor
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach