Kraków, dnia 13.01.2022 r.

DFP.271.145.2021.BM

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# *Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych produktów do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.*

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

dotyczy Zadanie 42 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.
100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2**

dotyczy Zadanie 42 poz. 2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.
100 g żelu zawiera:
• Wodę destylowaną
• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
• 2g chlorowodorek lidokainy
• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
• 0.060g hydroksybenzoat metylu
• 0.025g hydroksybenzoat propylu
Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**
Zwracamy się z zapytaniem dot. część 32 poz. 1
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 z części nr 32 do odrębnego pakietu.
Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo na pozostały asortyment w pakiecie.
**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje arkusz cenowy stanowiący załącznik nr 1a do SWZ w zakresie części 32 poprzez wykreślenie pozycji nr 1.

**Pytanie 4**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 4 i 5 z Część (32) i utworzenie oddzielnego zadania?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 5**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 14 i 15 z Część (31) i utworzenie oddzielnego zadania?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 6**

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 27.
Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 7**
Dotyczy pakietu nr 31 poz. 27.
Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 8**
Dotyczy pakietu nr 31 poz. 28.
Czy Zamawiający dopuści wycenę 25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 9**
Dotyczy pakietu nr 31 poz. 17.
Czy Zamawiający dopuści wycenę Balsam Szostakowskiego, Vinilinum, 100 g – 80 op. ?
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kosmetyku.

**Pytanie 10**
Dotyczy pakietu nr 31 poz. 53 oraz 54
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie do osobnego pakietu ze względu na zakończoną produkcję produktów Enfamil 1 Premium, mleko, 59 ml, oraz Enfamil Standard Flow, smoczek, na butelkę, 6 szt ?
**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje arkusz cenowy stanowiący załącznik nr 1a do SWZ w zakresie części 31 poprzez wykreślenie pozycji nr 53 i 54.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.4? Minimalną wartość zamówienia, wymaganą przez Ustawę PZP, określa par. 4.11. Zapis par. 1.4 jest zatem zbędny i niespójny z 4.11, gdzie określono jednak minimalną wartość zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 12**
Czy Zamawiający w par. 3.3. zniesie wymóg potwierdzania otrzymania zamówień? Prawo farmaceutyczne nakazuje informowanie o odmowie wykonania zamówienia, lecz nie o przyjęciu go do realizacji. Jest to dodatkowy, niewynikający z przepisów obowiązek Wykonawcy.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru po jego przyjęciu powoduje w istocie, że towar sprzedawany jest na próbę, zaś w przypadku ich zwrotu - produkty lecznicze nie będą się nadawać do dalszego obrotu, co naraża Wykonawcę na stuprocentową stratę. Nadto Wykonawca zauważa, że (a) towar został dobrowolnie przyjęty przez Zamawiającego, (b) własność towaru przeszła na Zamawiającego i (c) „zwrot” towaru oznacza wobec uprzedniego przejścia własności w istocie sprzedaż hurtową przez Zamawiającego Wykonawcy, do czego potrzeba koncesji na handel hurtowy lekami.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający w par. 4.2 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy, w razie braku zgody Zamawiającego, grożą Wykonawcy rażącą stratą.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z postanowieniem §4 ust. 2, zmiany w tym zakresie będą obowiązywać od dnia wejścia w życie aktów prawnych.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 8.2 z 2% do wartości max. 0,2%, a także zrezygnuje z kwoty minimalnej kary, to jest 15zł? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 8.3 z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości leku Enoxaparinum natricum w Zadaniu 17 poz. 1 z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoxaparinum natricum 300 mg/3 ml x 1 fiol. (+ zestaw do podawania: 1 MiniSpike + 10 strzykawek tuberkulinowych) w ilości 1200 fiol. + zestaw?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 18**

Uprzejmie informujemy, że z uwagi na podjętą decyzję biznesową, (…)[[1]](#footnote-1) planuje do końca 2022 r. zakończenie dystrybucji w Polsce produktu leczniczego NeoRecormon.
W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu realizacji umowy o 10 miesięcy tj. do końca 2022 roku dla produktu leczniczego znajdującego się w części 1 - NeoRecormon?
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu realizacji zamówienia w zakresie części 1 do 8 miesięcy.

Punkt 4.1 SWZ otrzymuje brzmienie:

*„4.1. Z zastrzeżeniem możliwości zastosowania art. 456 ust. 1 ustawy Pzp umowy zostaną zawarte do czasu wyczerpania kwoty wynagrodzenia umownego jednak nie dłużej niż:*

* *przez 8 miesięcy od dnia zawarcia umowy w zakresie części 1*
* *przez 18 miesięcy od dnia zawarcia umowy w zakresie części 2 - 42.”*

W następstwie powyższej odpowiedzi zmianie ulega również §2 Wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ).

**Pytanie 19**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostaw cito 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy dla części nr 1 ?
Uzasadnienie
Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy.
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 20**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 10 Acidum gadotericum\*0,5 mmol/ml; roztwór do wstrzykiwań w opakowaniach po 10, 15, 20, 60 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, celem uzyskania konkurencyjnej oferty?. Tym sposobem Zamawiający umożliwi przedstawienie oferty 2 oferentom którzy posiadają w swojej ofercie kwas gadoterowy. Opis przedmiotu zamówienia w obecnej formie wskazuje tylko na jednego wykonawcę, który jest w stanie zadośćuczynić świadczeniu Zamawiającego. Zamawiający, dopuszczając drugiego oferenta uzyska najlepsze z możliwych zaspokojenie swoich i swoich pacjentów potrzeb w stosunku do ponoszonych na nie nakładów. Udział dwóch podmiotów pozwoli bowiem na uzyskanie konkurencyjnych cen.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 21**

Pakiet nr 41
Czy na potwierdzenie spełnienia najwyższych parametrów jakościowych produktów Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą badań in vitro na bakteriobójczość przeciwko 40 typom bakterii gram + i gram - w tym na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE , E.COLI, KLEBSIELLA PNEUMONIE ?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 22**

Pakiet nr 41

Czy na potwierdzenie spełnienia najwyższych parametrów jakościowych produktów Zamawiający wymaga aby bakteriobójczość przeciwko 40 typom bakterii gram + i gram - w tym na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE, , E.COLI, KLEBSIELLA PNEUMONIE była potwierdzona w instrukcji użytkowania produktów?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 23**

Pakiet nr 41

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Uzasadnienie : Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą prowadzącą nadzór nad produktem i przyznającą znak CE wyrobu medycznego. Instrukcja użytkowania dodatkowo stanowi nieodłączny dokument przy rejestracji wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 24**

Pakiet nr 41

Czy na potwierdzenie spełnienia najwyższych parametrów jakościowych produktów Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą badań na potwierdzenie niskiego pH 2,5-3,5?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 25**

Pakiet nr 41

Czy badania oraz instrukcję użytkowania potwierdzające spełnienie wymagań Zamawiającego co do przedmiotu zamówienia Wykonawcy są zobowiązani złożyć wraz z ofertą?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 26**

Część nr. 41
Czy Zamawiający dopuści w części nr.41 na zaoferowanie wchłanialnych jałowych hemostatyków wykazujących działanie bakteriobójcze in vitro przeciwko 36 typom bakterii gram + gram – w tym na szczepy MRSA, MRSE,PRSP i VRE ?Reszta parametrów zgodnie z SWZ.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 27**

Dotyczy Części 18 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 18 produktu Levofloxacin w opakowaniu z polietylenu: gotowego do użycia, bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji i jednocześnie bardziej wygodnego, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w warunkach oddziału szpitalnego, będącego alternatywą dla opakowania szklanego. Dopuszczenie umożliwi dostęp do zamówienia inny oferentom, a tym samym zwiększa konkurencyjność.
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 28**

Dotyczy Części 23 - Czy w części nr 23 Zamawiający ma na myśli i wymaga produktu o potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?
**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 29**

Dotyczy Części 31 poz. 3, 4 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o poszerzenie dostępu do zamówienia publicznego poprzez dopuszczenie w części 31 w pozycjach 3 i 4 preparatu Amikacin w postaci produktu gotowego do użycia (nie wymagającego dodatkowego rozpuszczalnika) w opakowaniu wyposażonym w dwa różnej wielkości oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co dodatkowo zapewni bezpieczeństwo pracy zwłaszcza w czasie trwającej epidemii.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

Dotyczy Części 38 poz. 12 - Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 12 dopuści produkt leczniczy - witaminy rozpuszczalne w wodzie w opakowaniu typu fiolka?
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31**

Dotyczy § 3 ust. 5 wzoru umowy w zakresie Części 38 poz. 1-4
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 wyraża zgodę aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu w zakresie części 38 poz. 1 – 4 wynosił 8 miesięcy.

W związku z tym zmianie ulega punkt 3.10 SWZ, który otrzymuje brzmienie:

*„3.10. Zamawiający wymaga, aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia jego dostawy. W zakresie części 38 poz. 1 – 4 Zamawiający wymaga, aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu wynosił co najmniej 8 miesięcy”.*

W następstwie powyższej odpowiedzi zmianie ulega również §2 Wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ).

**Pytanie 32**

Dotyczy § 4 ust. 5 wzoru umowy
Prosimy o wykreślenie zapisu, według naszej opinii, niezgodnego ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Niniejsze postanowienie w całości przenosi odpowiedzialność na Wykonawcę zamówienia. Należy podkreślić, że Wykonawca w żadnym zakresie nie ma wpływu ani na poziom zamówień, ani na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 33**

Dotyczy § 4 ust. 11 wzoru umowy
Wnosimy o zmianę zapisu § 4 ust. 11 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była realizowana minimum na poziomie 50%. Obecny zapis jest dla Wykonawcy wyjątkowo ryzykowny i narusza zasadę równego traktowania stron umowy. Wykonawca zamierzający złożyć ofertę na dany pakiet/pozycję/część, podczas wyceny bierze pod uwagę przede wszystkim dwa czynniki, tj. ilość danego asortymentu oraz długość trwania kontraktu. Musi skalkulować, czy będzie w stanie zapewnić Szpitalowi wymaganą ilość produktu, co ma z kolei powiązanie z całym systemem logistyki oraz produkcji. Wykonawca jest zobligowany do wyceny całości, a zapis o prawie Szpitala do wykorzystania tylko 25%, powoduje podniesienie ceny oferty, w celu minimalizacji ryzyka nierentowności kontraktu. Zatem zmiana § 4 ust. 11 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była realizowana minimum na poziomie 50% jest też korzystna dla Zamawiającego, ponieważ uzyska on niższą cenę oferty.
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto Zamawiający informuje, że Wzór umowy stanowi załącznik nr 5 do SWZ a nie jak wynika z jego treści nr 3.

W załączeniu przekazuję Arkusz cenowy stanowiący załącznik nr 1a do SWZ oraz Informację o kwotach przeznaczonych na sfinansowanie poszczególnych części zamówienia stanowiącą załącznik nr 6 uwzględniające wprowadzone modyfikacje.

1. *Zgodnie z art. 135 ust 6 Zamawiający nie ujawnia źródła zapytania.* [↑](#footnote-ref-1)