



## SZPITAL POWIATOWY im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

✉ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane  
☎ tel. (+48 18) 20-120-21, fax (+48 18) 20-153-51  
✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)  
🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

Zakopane, dnia 04 sierpnia 2020 roku

ZP / 14 / 20

pyt. i odp. do SIWZ – nr 1

### **Wykonawcy Pobierający Materiały Przetargowe SIWZ Wszyscy**

W wyniku otrzymanych pytań dotyczących postępowania przetargowego pn.: „**Dostawa do Szpitala Powiatowego w Zakopanem środków farmaceutycznych (leków)**” działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2019 roku, poz. 1843), przesyłam Państwu treść pytań oraz odpowiedzi na zadane pytania do treści zapisów przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

#### **Pytania i odpowiedzi do SIWZ:**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy, przesyłam Państwu treść pytań oraz wyjaśnienia na zadane pytania w związku z przedmiotowym postępowaniem:

- Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszczalna zmiana postaci oferowanych preparatów została już określona w punkcie 3.11 SIWZ.

- Pytanie 2 - 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 ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że sprecyzował wielkości opakowań w przypadkach, w których uznał to za istotne. Przez co należy rozumieć, że w pozycjach, w których wielkość opakowania została precyzyjnie określona, zmiana nie jest dopuszczalna. W pozostałych przypadkach, wykonawcy sami określają wielkość oferowanego opakowania z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości tak, aby zamawiana ilość była podzielna przez wielkość oferowanego opakowania. W przypadku gdy oferowane opakowania nie są podzielne przez zamawianą ilość dopuszcza się zaoferowanie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

- Pytanie 3 - 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: Patrz odpowiedź na pytanie nr 2 niniejszego pisma.

4. **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 informuje i wyjaśnia, że wykonawcy w składanej ofercie przetargowej są zobowiązani wycenić takowe pozycje, gdyż w przypadku wznowienia produkcji będą zmuszeni dostarczać lek w oferowanej cenie. Należy zauważyć, że do powyższej sytuacji ma zastosowanie również § 5 ust. 5 projektu umowy. Ponadto zamawiający informuje i wyjaśnia, że w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie w składanej ofercie przetargowej pod pakietem stosownej informacji.

5. **Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?**

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg. Ponadto w niniejszej sytuacji znajdzie również zastosowanie wyjaśnienie udzielone na pytanie nr 2 niniejszego pisma.

6. **Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

7. **Pytanie 7 – Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 69 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Dobutamine TZF 250 mg liof. Do sporz. Roztw\*1 fiol 20 ml ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że w naszej ocenie opisany powyżej preparat spełnia wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia zawartego w SIWZ.

II

8. **Czy Zamawiający wykreśli par 3.6? Wszelkie reklamacje winny odbywać się zgodnie z zasadami wskazanymi w KC dla rękojmi, zatem w udziałem Wykonawcy i przy zagwarantowaniu mu możliwości rozpatrzenia reklamacji (i ewentualnego odrzucenia). „Odmowa przyjęcia towaru” nie może być jednostronnym prawem Zamawiającego**

**następującym wskutek jego jednostronnej decyzji, a winna uruchamiać procedurę reklamacji określoną w par. 3.7.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

9. **Czy Zamawiający w par. 3 pkt 7 ppkt 1 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

10. **Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 3 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek uczestnictwa w niniejszym postępowaniu.

11. **Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 3 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek uczestnictwa w niniejszym postępowaniu.

12. **Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 3 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii, co może spowodować dodatkowe obowiązki i odpowiedzialność dla personelu szpitala?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek uczestnictwa w niniejszym postępowaniu.

III

13. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 24 oraz 25 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 25 oraz 26 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek uczestnictwa w niniejszym postępowaniu.

14. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 18. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

15. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.
16. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 40, 184, 217, 219. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Są to preparaty sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.
17. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 111 oraz 112. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.
18. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 111 oraz 112. Czy produkt leczniczy z pakietu 1 poz. 111 oraz 112 będzie podawany pacjentom w ramach programu B17 lub B62 lub B67?**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że produkt leczniczy z pakietu 1 poz. 111 oraz 112 nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.
19. **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, 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: Patrz odpowiedź na pytanie nr 2 niniejszego pisma.
20. **Dotyczy pakietu nr 3 (enoxaparin). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego \* 10 fiolek w ilości 500 op.?**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszcza możliwości wyceny leku konfekcjonowanego \* 10 fiolek w ilości 500 op.
21. **Dotyczy pakietu nr 1, poz nr 196 (siarczan protaminy). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego \* 10 amp. w ilości 1 op.?**  
Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszcza możliwości wyceny leku konfekcjonowanego \* 10 amp. w ilości 1 op.

IV

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 192 w przedmiotowym postępowaniu:

22. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

23. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

24. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

25. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek uczestnictwa w niniejszym postępowaniu.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 203 w przedmiotowym postępowaniu:

26. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym przez NIL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 1 poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

27. 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 informuje i wyjaśnia, że dopuszcza możliwości wyceny glukozy 75 g z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

28. 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 informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 1 poz. 122 w przedmiotowym postępowaniu:

29. Czy Zamawiający dopuści produkt ZinoDr., krem barierowo-ochronny o działaniu pielęgnująco-regenerującym, zawierający tlenek cynku i lanolinę, do pielęgnacji skóry niemowląt, dzieci i dorosłych, o statusie kosmetyku? W załączeniu opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że w naszej ocenie opisany powyżej preparat spełnia wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia zawartego w SIWZ.

V

30. Dotyczy pakietu nr 3 (enoxaparin). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku konfekcjonowanego \* 5 fiolek w ilości 1000 op.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że dopuszcza możliwości wyceny leku konfekcjonowanego \* 5 fiolek w ilości 1000 op.

Z poważaniem:

**DYREKTOR**  
**SZPITALA POWIATOWEGO**  
im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy pobrali SIWZ,
2. A/a.

mgr Regina Tokarz