



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
w Staszowie

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,  
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641  
tel. 15 864-85-04

[www.szpitalstaszow.pl](http://www.szpitalstaszow.pl), e-mail: [przetargi@szpitalstaszow.pl](mailto:przetargi@szpitalstaszow.pl)



Znak DZPiZ-380-33/2020

**Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawy LEKÓW**”.

- Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zamianę tabletek na tabletki powlekane lub na drażetki i odwrotnie. Nie wyraża zgody na zamianę tabletek na kapsułki, fiolek na ampułki lub na ampułko-strzykawkki ani odwrotnie.
- Wykonawca** – 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 wyraża zgodę. Przy przeliczaniu opakowań należy podać ich ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- Wykonawca** – 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** – Jak wyżej w pytaniu 2.
- Wykonawca** – 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.
- Wykonawca** – 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 dopuszcza wycenę leku za opakowanie handlowe.

Dz

6. **Wykonawca** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.  
**Odpowiedź** – Tak. Zamawiający dopuszcza.
7. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.
8. **Wykonawca** – 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 wycenę drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Nie wyraża zgody na zamianę tabletek, tabletek powlekanych i drażetek na kapsułki, ani odwrotnie.
9. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę ampulek, ampułko-strzykawek zamiast fiolek i odwrotnie.
10. **Wykonawca** – Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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** – Przy przeliczaniu opakowań należy podać ich ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
11. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu 72, poz. 1 oraz 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?  
**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający wymaga. Jest to warunek konieczny posiadania stabilności do stosowania infuzji przedłużonej.
12. **Wykonawca** – „Czy produkt leczniczy z pakietu 32 poz. 1 oraz 2 będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”  
**Odpowiedź** – Nie.
13. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu 19 Czy Zamawiający miał na myśli produkt w zestawie z ustnikiem, czy komorą inhalacyjną?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wymaga zestaw z ustnikiem.
14. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pak 130, w poz 1 oraz 2 wymaga zaoferowania produktów od jednego producenta?  
**Odpowiedź** – Tak.
15. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 53 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu fiolka?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

Dy

16. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w pakiecie 57 pozycja 1 zawierającego 6% hydroksytyloskrobię zawieszoną w roztworze elektrolitów nie zawierającego jonów wapnia? Obecność jonów wapnia w przypadku stosowania preparatów koloidowych, czyli takich, które są podawane zgodnie z zaleceniami w następującym wskazaniu: „Leczenie hipowolemii spowodowane nagłą utratą krwi, gdy leczenie krystaloidami nie jest wystarczające”<sup>2</sup> zatem takiej, w której istnieje bardzo duże prawdopodobieństwo stosowania równocześnie produktów krwiopochodnych, nie jest wskazana. Jony wapnia wiążą się z antykoagulantami cytrynianowymi w preparatach krwiopochodnych, co może być przyczyną powstawania zakrzepów w przetaczanej krwi.<sup>1</sup> Zatem korzystne jest stosowanie produktów leczniczych zawierających hydroksytyloskrobię bez jonów wapnia. 1. Paul L. Marino, „Intensywna terapia”, Wydawnictwo Medyczne Urban&Partner, Wrocław 2001 / 2. Charakterystyka produktu leczniczego Volulyte.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.
17. **Wykonawca** – Czy w pakiecie 57 pozycja 2 w związku z brakiem na rynku produktu leczniczego zawierającego HES w stężeniu 10% w roztworze elektrolitów z jonami wapnia, zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Voluven 10%?  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.
18. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 72 pozycja 1,2 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?  
**Odpowiedź** – Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga. Jest to warunek konieczny posiadania stabilności do stosowania infuzji przedłużonej.
19. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 95 dopuści dietę o parametrach: Klarowny preparat płynny na bazie maltodekstryn, (1,5 kcal/ ml) do stosowania u pacjentów chirurgicznych do przedoperacyjnego nawadniania zmniejszającego stres przedoperacyjny oraz zapobiegający pooperacyjnej insulinooporności, zawiera węglowodany i elektrolity, bezresztkowy, bezglutenowy, 100% energii z węglowodanów, o osmolarności 680mOsmol/l o smaku wiśniowym?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie dopuszcza.
20. **Wykonawca** – Czy w pakiecie 105 pozycja 1,2 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?  
**Odpowiedź** – Nie, zamawiający nie wymaga.
21. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie 140 pozycja 1,2 wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?  
**Odpowiedź** – Nie, zamawiający nie wymaga.
22. **Wykonawca** - Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na ratunek” tak, aby termin ten wynosił min. 1 dzień roboczy, a dostawa będzie realizowana w dni robocze, od poniedziałku do piątku?  
**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ korzysta z tego trybu zamówienia bardzo rzadko i tylko w uzasadnionych przypadkach. Dostawa „Na Ratunek” ma sens jeśli jest zrealizowana w ciągu kilku godzin lub najwyżej 12 godzin.
23. **Wykonawca** – Dotyczy: Pakiet nr 80: Czy w związku z tym, że na rynku obecnie istnieje wielu Producentów leku Filgrastim i ceny rynkowe na leki biopodobne uległy znacznemu obniżeniu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 80 pozycji nr 3, co byłoby korzyścią dla finansów publicznych. Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia wzięcie udziału w przetargu innym wykonawcom, którzy nie posiadają w swojej ofercie leku z pozycji nr 3 zadanie nr 80 (Filgrastimum inj. – roztwór do wstrzykiwań inj.30 mln/1ml x 5 fioł.) oraz jest ograniczeniem konkurencyjności.

Ry

**Odpowiedź** – Zamawiający wyłącza pozycję numer 3 z zadania numer 80 i tworzy z niej nowy pakiet numer 142.

24. **Wykonawca** – Wykonawca w związku z treścią par. 1.4 wnosi o zmianę terminu 6 miesięcy na okres max 3 miesięcy. Wykonawca nie może być związany ofertą składaną w niniejszym postępowaniu i nie może zagwarantować dostaw leków na niezmienionych zasadach i w niezmienionej cenie przez okres o prawie 50% dłuższy, niż pierwotny okres umowy.

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach.

25. **Wykonawca** – Czy w par. 5.3 oraz 5.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca strata. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Nie da się w takim wypadku zastosować tych zmian wstecz, jak zapisano w par. 5.4.

**Odpowiedź** – Zamawiający informuje, iż w przypadku zmiany stawki podatku vat, zmiany będą wchodzić (obowiązywać automatycznie).

26. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 b-c-d z wartości kwotowych, do wartości procentowych, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara grozi Wykonawcy rażąca strata.

**Odpowiedź** – Zamawiający informuje, iż par. 7.1.2 b-c-d otrzymuje brzmienie:

- za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie,
- za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego towaru licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 0,5% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.

27. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 61 poz. 1 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż określił dawkę 600mg/3ml (czyli 200mg/1ml), a proponowana insulina jest w innej dawce.

28. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 92 poz. 1 Insulinę Lispro Sanofi 300jm/ml x 10 wstrzyk. a 3ml SoloStar wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź** – W poz. 92 jest Ramipril.

29. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie 81, pozycja 1 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami? Uzasadnienie: Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

**Odpowiedź** – Tak, Zamawiający dopuszcza.

30. **Wykonawca** – Czy zamawiający w Pakiecie 81 w pozycji 1 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

**Odpowiedź** – Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

31. Wykonawca – pakiet nr 58: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

-	Pozycja	1	–	proponujemy	opakowanie	112	tabl.	zamiast	56	tabl.
-	Pozycja	2-		proponujemy	opakowanie	112	tabl.	zamiast	56	tabl.

**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę.

## **ZMIANA TREŚCI** **Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania Wykonawców i dokonanymi w ten sposób zmianami w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający poniżej informuje o dokonanych zmianach w siwz oraz przesuwu termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-33/2020.

Aktualny (zmieniony) termin składania ofert to dzień **17.12.2020 roku**, do godziny **10:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **11:00**.

Ponadto, Zamawiający informuje o następujących zmianach w siwz:

1. Zamawiający wydziela **pozycję numer 3 z zadania numer 80 i tworzy z niej nowy pakiet numer 142.**
2. Zmienia się liczba pakietów z 141 na **142.**

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian

Staszów, dnia 11.12.2020 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie

**p.o. DYREKTORA**  
Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów  
Opieki Zdrowotnej w Staszowie

**Paweł Wojtasik**

*Ru*