

Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego,

ul. Piłsudskiego 61,

34-600 Limanowa

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawy produktów leczniczych ujętych w 9 zadaniach asortymentowych.

Numer referencyjny: NZ-26-2025-41-D-P-A

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ 1

Zamawiający, **Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego, Sekcja Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz.4 , 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 przeciwzakrzepowe 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 3 poz. 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Pytanie do pakietu 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści mleko początkowe gotowe do spożycia dla noworodków od urodzenia, zawartość białka 1,3/100ml, formuła zawierająca unikalną kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml oraz postbiotyków, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml witaminy, składniki mineralne, żelazo 0,53 mg/100 ml, opakowanie 90ml x 24 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Pytanie do pakietu 1 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczne mleko początkowe, w płynie, przeznaczone dla

noworodków od urodzenia, zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych, w tym białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy oraz oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, białko 1,5 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, kwasy tłuszczowe LCPUFA, DHA, nukleotydy 3,2 mg/100 ml, opakowanie 90ml x 24 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6

PAK 2 POZ 1

Czy Zamawiający ma na myśli 10 opakowań x 5 ampułek produktu leczniczego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7

PAK 2 POZ 4

Czy Zamawiający ma na myśli 185 opakowań x 10 ampułek produktu leczniczego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.4? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania reklamacyjnego, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.12? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisu par. 4.1 w zakresie warunków odstąpienia od umowy. W zapisie tym mowa jest o braku dostawy reklamowanego towaru „w terminie 10 dni”. Tymczasem na załatwienie reklamacji ilościowej (par. 3.3.) Wykonawca ma 14 dni kalendarzowych, zaś na załatwienie reklamacji jakościowej (par. 3.4) Wykonawca ma „14 dni roboczych” (co daje minimum 18 dni kalendarzowych). Zatem Zamawiający w przypadku reklamacji jakościowej nigdy nie może odstąpić od umowy po 10 dniach, gdyż termin realizacji reklamacji jeszcze nie upłynął i Wykonawca ma jeszcze minimum 8 dni na dostawę.

Odpowiedź: W par 4.1 chodzi o 10 dniowy termin po upływie terminów reklamacyjnych określonych w par 3 umowy

Pytanie 11

Czy Zamawiający w par. 5.10 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Kwestię powyższą regulują zapisy par 5 ust 10 lit a) projektu umowy – przy czym zbieżnie z powyższym stanowiskiem Wykonawcy

Pytanie 12

Czy Zamawiający w par. 8.3.4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 13

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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: Sposób postępowania jest opisany na każdym formularzu asortymentowo-cenowym

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- ☐ zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ☐ zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ☐ zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- ☐ Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- ☐ Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu na inną i odwrotnie, inne zamiany dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

- ☐ fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
- ☐ ampułki na fiołki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 19

Czy w Zadaniu 3 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.,? Produkt nie zawiera laktozy, glutenu ani białek mleka i może być podawany osobom nietolerującym tych składników. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr

postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zamawiający