

Suwałki, dnia 08/01/2021r.

L.dz. SZW.DZI.262.05/52/PN/MN/2020

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**NS: 52/PN/MN/2020**

***Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków stosowanych w ramach chemioterapii i programów dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach***

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy następujących wyjaśnień:

#### **UCZESTNIK 1**

**Pytanie 1 Do §2 ust. 2 wzoru umowy.**

Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2. Do §2 ust. 9 wzoru umowy.**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3. Do treści §3 projektu umowy**

prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4. Do §4 ust. 3 projektu umowy.**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5. Do §4 ust. 8 wzoru umowy:**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących 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: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6. Do §5 ust. 1 pkt. 2 lit. b wzoru umowy:**

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

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7. Do § 5 ust. 1 pkt. 2 lit.b projektu umowy.**

Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 1% wartości brutto umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 8. Do §6 ust. 1 wzory umowy.**

W treści wzoru umowy, w §6 ust. 1 po tiret siedem prosimy o dodanie kolejnych, w brzmieniu: • z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19, • wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy, • wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**UCZESTNIK 2**

**Pytanie 1 dotyczy cz. 11 i 12 – Anagrelide w dawkach 0,5 mg i 1 mg.**

W skład leku oprócz samej substancji leczniczej, wchodzi inne substancje pomocnicze takie jak:

dekstran, dekstryny, alginiany, guma arabska, alkohol poliwinylowy, poliwinylpirolidon, żelatyna, stearynian magnezu, hydroksymetyloceluloza, mannitol, talk.

Substancje te, a także formuła postaci leku wpływają na jego zachowanie w procesie LADME.

Parametrem fizycznym sterującym szybkością uwalniania substancji leczniczej jest dyfuzja. Kontrolowane uwalnianie polega na tym, że w standardowych warunkach uwalnianie substancji leczniczej z preparatu ma określony w czasie przebieg i odpowiednio do miejsca działania ustala się właściwe stężenie substancji leczniczej.

Może się więc zdarzyć, że u pacjenta przyjmującego leki od różnych producentów może, nastąpić wcześniejsze rozpuszczenie i wchłonięcie do krwioobiegu jednego leku a późniejsze leku drugiego, co w konsekwencji może prowadzić do zaburzenia planowanej terapii.

Wymieszanie leków zawierających tą samą substancję czynną ale pochodzących od różnych producentów, przy wystąpieniu objawów ubocznych lub niepożądanych uniemożliwi stwierdzenie, który lek wywołał owe objawy, a tym samym uniemożliwi przesłanie wiarygodnego raportu do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych

**Zwracam się zatem z pytaniem, czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch dawek leku Anagrelide pochodzących od jednego producenta?**

**Odpowiedź: tak.**

**UCZESTNIK 3**

**Pytanie 1 dotyczy cz. 11 i 12 – Anagrelide w dawkach 0,5 mg i 1 mg.**

W skład leku oprócz samej substancji leczniczej, wchodzi inne substancje pomocnicze takie jak:

dekstran, dekstryny, alginiany, guma arabska, alkohol poliwinylowy, poliwinylpirolidon, żelatyna, stearynian magnezu, hydroksymetyloceluloza, mannitol, talk.

Substancje te, a także formuła postaci leku wpływają na jego zachowanie w procesie LADME.

Parametrem fizycznym sterującym szybkością uwalniania substancji leczniczej jest dyfuzja. Kontrolowane uwalnianie polega na tym, że w standardowych warunkach uwalnianie substancji leczniczej z preparatu ma określony w czasie przebieg i odpowiednio do miejsca działania ustala się właściwe stężenie substancji leczniczej.

Może się więc zdarzyć, że u pacjenta przyjmującego leki od różnych producentów może, nastąpić wcześniejsze rozpuszczenie i wchłonięcie do krwioobiegu jednego leku a późniejsze leku drugiego, co w konsekwencji może prowadzić do zaburzenia planowanej terapii.

Wymieszanie leków zawierających tą samą substancję czynną ale pochodzących od różnych producentów, przy wystąpieniu objawów ubocznych lub niepożądanych uniemożliwi stwierdzenie, który lek wywołał owe objawy, a tym samym uniemożliwi przesłanie wiarygodnego raportu do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych

**Zwracam się zatem z pytaniem, czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch dawek leku Anagrelide pochodzących od jednego producenta?**

**Odpowiedź: tak.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 151 poz 1 opakowania \*120 tbl tylko takie jest obecnie na rynku ?

Proszę o podanie jaka ilość zaoferować w takim przypadku

**Odpowiedź: tak.**

**UCZESTNIK 4**

**Pytanie 1 Dotyczy zapisów umowy**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie 2 Wzór umowy § 2 ust. 1) – termin dostawy**

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas **min. 48 godzin dla części nr4, 35, 36, 45, 63, 149**? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3.Wzór umowy § 21 ust. 2) – dostawy na cito**

M.N./M.N.

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w **części nr 4, 35, 36, 45, 63, 149** nie są lekami na tzw. „ratunek życia” i nie wymagają dostaw „na cito” w ciągu 12 godz. od złożenia zamówienia (również w dni nie będące dniami roboczymi), ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że **§ 2 ust. 2) nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 4, 35, 36, 45, 63, 149.**

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

**Odpowiedź: tak.**

#### UCZESTNIK 5

Czy Zamawiający wymaga, aby w **Pakiecie nr 150** produkt **Imatinib** nie posiadał szczególnych wymagań dotyczących sposobu przechowywania z uwagi na fakt, że lek jest przepisywany w lecznictwie ambulatoryjnym, transportowany przez pacjenta, a brak zaleceń co do warunków przechowywania gwarantuje stabilność chemiczną leku i tym samym bezpieczeństwo pacjenta?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### UCZESTNIK 6

##### Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8? procedurę reklamacyjną reguluje par. 2.12- 2.13. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonanym, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę, jeśli „odmowa” była niezasadna.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

##### Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.11? Umowa niniejsza nie jest umową użyczenia lub najmu leków, a umową sprzedaży, gdzie **własność towaru oraz związane z towarem ryzyko** za zapłatą ceny przechodzi na Zamawiającego. Nie ma możliwości zwrotu pełnowartościowego towaru po jego zakupie. **Nie jest możliwa „rezygnacja z zakupu”, gdyż towar zmienił właściciela. Jego zwrot oznacza w istocie sprzedaż hurtową produktów leczniczych przez Zamawiającego do Wykonawcy, co nie jest przedmiotem niniejszego postępowania i po czemu trzeba posiadać stosowną licencję.**

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

##### Pytanie 3

Czy Zamawiający w par. 2.12 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: tak.**

##### Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 2.13 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: tak.**

##### Pytanie 5

M.N./M.N.

Czy Zamawiający w par. 3.1 uściśli, że zakup interwencyjny możliwy jest w razie odrzucenia reklamacji? Obecny zapis stanowi, że jest to możliwe, gdy dostarczono wadliwy towar, a przecież Wykonawca może uznać reklamację i dostarczyć towar wolny od wad w terminie umownym. W takim wypadku zakup interwencyjny jest nieuzasadniony.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.3? Taka zasada naraża Wykonawcę na rażące straty. Jest nadto sprzeczna z zasadami współzycia społecznego i istotą umowy sprzedaży.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopisze w par. 4.7 „Zakaz powyższy nie dotyczy zlecenia windykacji wierzytelności profesjonalnemu pełnomocnikowi – radcy prawnemu lub adwokatowi”.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.2.b z 3% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### **UCZESTNIK 7**

#### **Pytanie nr 1:**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w umowie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie części nr 96, 97, 98 lub o wydłużenie terminu dostawy do 24 godzin (par. 2 pkt. 4)?

Podanie leków opisanych w w/w pakietach zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”. Ponadto realizacja zamówień ze strony wykonawcy odbywa się tylko w dni robocze od poniedziałku do piątku.

**Odpowiedź: tak.**

#### **Pytanie nr 2:**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy par.7 w zakresie terminu reklamacji określonego jako 2 dni w zakresie części nr 96, 97, 98. Jest to termin w praktyce niemożliwe do dotrzymania, biorąc pod uwagę funkcjonowanie typowego łańcucha dystrybucji. Rozpatrzenie reklamacji wymaga sprawdzenia zarówno dokumentów magazynowych, jak i księgowych, a następnie przewozowych. Minimalny termin wykonania tych czynności wynosi w przypadku Wykonawcy 5 dni. Wykonawca wnosi o zastąpienie w/w terminu rozpatrzenia reklamacji terminem 5-dniowym. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca będzie prosił o ponowienie zamówienia, jest to niezbędne do prawidłowego przeprocesowania dostawy.

**Odpowiedź: tak.**

#### **Pytanie nr 3:**

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie par. 4 pkt. 1 dla w zakresie części nr 96, 97, 98 zapisu dotyczącego konieczności umieszczania na fakturze numeru umowy. Systemy księgowe uniemożliwiają ręczne dopisywanie numeru umowy na fakturze. Numer zamówienia będzie wpisany zgodnie z informacją przesłaną na zamówieniu.

**Odpowiedź: tak.**

### **UCZESTNIK 8**

**Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 2 do SIWZ)**

M.N./M.N.

Pytanie 1. §4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu dla Części nr 135 w brzmieniu „... ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, **nie przekraczających 30 dni powyżej terminu określonego w §4 ust. 1.**”?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 2. §4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu dla Części nr 135 w brzmieniu „Zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić”?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ**

Pytanie 3. §5 ust. 1.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w zakresie Części 135 na: „...w punkcie 2) Zamawiający wystawi notę księgową, a Wykonawca dokona wpłaty w terminie 7 dni”?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Części nr 135 o nw. treści:

„W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”.

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz.UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania) - Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3 )

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Części nr 135 o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

M.N./M.N.

## UCZESTNIK 9

### Pytanie nr 1

**Część nr 23 - Carboplatinum 450mg koncentrat 1 fiołka a 45ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 2

**Część nr 28 - Cisplatinum koncentrat 100mg x 1 fiołka a 100ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 3

**Część nr 42 - Docetaxelum koncentrat do sporządzania roz 0,01 g/ml 1 fiołka 8ml** -

Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 4

**Część nr 43 - Doxorubicini hydrochloridum koncentrat do sporządzenia roz. 50mg x 1 fiołka 25ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 5

**Część nr 47 - Epirubicinum roz. do wstrz. i infuzji 2 mg/ml 1 fiołka 25ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 6

**Część nr 53 - Etoposidum konc. do sporz. roz. i infuz. 200 mg 1 fiołka 10ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 7

**Część nr 57 - Fluorouracilum 5000mg x 1 fiołka a 100ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie nr 8

**Część nr 60 - Gemcitabinum koncentrat do sporządzania roz 1000mg 1 fiołka 25ml** - Czy Zamawiający wymaga stabilności fizyko-chemicznej po pierwszym nakłuciu fiołki powyżej 48h potwierdzonej ChPL? Powyższe wymaganie umożliwia optymalnie wykorzystanie leku.

**Odpowiedź: tak.**

## UCZESTNIK 10

### Pytanie 1:

Czy w pakiecie 83 zamawiający oczekuje wyceny produktu w opakowaniu po 15 amp. (Mesnum rozt.do wstrz. 400mg/4ml x 15amp.)?

**Odpowiedź: tak.**

### Pytanie 2 Pakiet nr 83

Czy Zamawiający działając na podstawie przepisów pzp w zakresie pakietu nr 83 (Mesnum rozt.do wstrz. 400mg/4ml ) wykreśli zarówno w treści SIWZ jak i umowie zapisy dotyczące konieczności zaoferowania produktu w cenie nie przekraczającej limitu finansowania? Wnosimy o wykreślenie powyższego a w miejsce zapisu dodanie: „w cenie jednostkowej nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu” Powyższe prowadzi do jednego wniosku, że wykonawca niemający możliwości wycenienia przedmiotu zamówienia powyżej poziomu narzuconego przez Zamawiającego (co zależy od wielu okoliczności dotyczących konkretnego wykonawcy, w tym od tego, czy wykonawca jest producentem oferowanych leków czy np. hurtownikiem) nie może złożyć oferty, a jeśli się na to zdecyduje, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu jako niezgodna z SIWZ (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.) Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert. UZASADNIENIE: Ustalenie ceny ofertowej należy do uprawnień wykonawcy, który dokonuje kalkulacji stosownie do okoliczności rynkowych i okoliczności dotyczących jego indywidualnej sytuacji oraz z uwzględnieniem własnej polityki biznesowej. Treść oświadczenia woli w zakresie ceny ofertowej nie może być narzucana przez Zamawiającego, stanowiłoby to bowiem zaprzeczenie istocie postępowań przetargowych. Uprawnienia Zamawiającego do badania ceny oferty są ograniczone do takich kwestii jak badanie oferty pod kątem rażąco niskiej ceny (art. 90 ust. 1 i 1a ustawy Pzp) czy pod kątem zgodności obliczenia ceny z wymogami SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp), które to wymogi muszą jednak być ustalone w zgodzie z zasadami udzielania zamówień publicznych oraz z poszanowaniem wytycznych określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. (KIO 1331/19 z dnia 30.07.2019 r.) Powołując się na art. 536 § 1 K.c. cenę można określić poprzez wskazanie podstaw do jej ustalenia, przy czym KIO wskazuje, że nie ulega wątpliwości, iż w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego taki mechanizm ustalania ceny może mieć miejsce, niemniej jednak zawsze musi się to odbywać z poszanowaniem zasad udzielania zamówień publicznych, w tym zasady zachowania uczciwej konkurencji. W ocenie Izby zamawiający, narzucając wykonawcom wymóg zaoferowania ceny nieprzekraczającej limitów ustalonych dla potrzeb zastosowania wskaźników korygujących, dopuścił się naruszenia wskazanej zasady. (KIO 1382/19 z dnia 31.07.2019 r.)

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

## UCZESTNIK 11

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pozycji 48 części „Epoetin alfa/beta wszystkie zarejestrowane formy” wymaga dostępności ampulkostrzykawk w dawkach: 1000 j.m., 2000 j.m., 3000 j.m., 4000 j.m., 5000 j.m.

**Odpowiedź tak.**

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.szpital.suwalki.pl](http://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: 52/PN/MN/2020 z dnia 15/12/2020r.

Z poważaniem

**Adam Szałanda**

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach

M.N./M.N.