



Poznań, dnia 16.06.2023 r.

SR/XV-270-10(9)-EFK/23

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu**

SR/XV-270-10-EFK/23

## ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 9

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

### **ZESTAW PYTAŃ 1:**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

a) za nienależyte wykonanie umowy - w wysokości **5%** łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy;

b) za opóźnienie/zwłokę w dostawie przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień opóźnienia/zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia.**

d) za odstąpienie od umowy/wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy, jeżeli podstawą odstąpienia od umowy/wypowiedzenia umowy jest rażące naruszenie postanowień umowy polegających na dostawie towaru niezgodnego z umową, a w szczególności innego niż ten jaki został opisany w ofercie Wykonawcy,

e) za odstąpienie od umowy/wypowiedzenie umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 3 ust. 1 umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



## ZESTAW PYTAŃ 2:

Dotyczy: pakiet 23 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek MENARIGHT FORTE ROZTW.DO WSTRZ.LUB INFUZ. 2 MG/0,2 ML 10 AMP.A 0,2ML w ilości 400 opakowań? Lek sprowadzany w trybie importu docelowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza leku sprowadzanego na Import Docelowy, ale dopuszcza leki z dopuszczenia MZ.

## ZESTAW PYTAŃ 3:

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 229 i 230 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 229 i 230 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

2. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 229 i 230 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 poz. 25 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie nr 3 poz. 25 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 4 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:



5. Czy w Pakiecie nr 4 poz. 23 Zamawiający zaoferowanie równoważnego produktu o takim samym statusie - EncapsaDr., również zawierającego 0,6 mld CFU mikroenkapsulowanych bakterii tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kaps – prosimy o przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań i umożliwienie zaoferowania 90 op. produktu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 4 poz. 77 w przedmiotowym postępowaniu:**

6. Czy w Pakiecie nr 4 poz. 77 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 nie dopuszcza dietetycznego środka spożywczego, wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

7. Czy w Pakiecie nr 4 poz. 77 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 nie dopuszcza dietetycznego środka spożywczego, wymaga produktu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

**ZESTAW PYTAŃ 4:**

1. Dotyczy pakietu nr 25, czy Zamawiający dopuści wycenę Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz., 1 amp-strz. W ilości 4 op?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści wycenę Igantet 250, 250 j.m./ml, roztw.d/wstrz., 1 amp-strz. W ilości 4 op

2. Dotyczy pakietu nr 3, poz. 141, 142, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.doj.tw.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.doj.tw.

**ZESTAW PYTAŃ 5:**

Korzystając z przysługujących uprawnień, dotyczących możliwości zwracania się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ niniejszym wnoszę o udzielenie szczegółowych i jednoznacznych wyjaśnień w poniższych kwestiach:

Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do



przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...] <sup>1</sup>

1/ Na rynku polskim dostępne są dwa produkty o nazwie międzynarodowej *methyloprednisolon* podawane dożylnie.

**Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (**dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie**) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (**wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie**).

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

1. **W pakiecie nr 4 poz 56, dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

2. **W pakiecie nr 4 poz 57 dopuści methyloprednisolon Meprelon 250 mg i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Z poważaniem

DYREKTOR  
Szpitala Miejskiego  
im. Franciszka Raszei  
lek. med. E. Biernik-Warszowska-Żak

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>

2/ <https://raszejka.poznan.pl/>

3/ a/a

<sup>1</sup> Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. KIO1189/19