



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501

Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757  
adres internetowy: [www.spozozmswia.szczecin.pl](http://www.spozozmswia.szczecin.pl), e-mail: [biuro@spozozmswia.szczecin.pl](mailto:biuro@spozozmswia.szczecin.pl)

WAG-2375-05-<sup>985</sup>.....-01/18

Szczecin, dnia 27 lutego 2018 r.

## WYJAŚNIENIE NR 1

**Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579), pn.: „Dostawa leków dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

### **Pytanie nr 1: dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3 i Pakietu nr 36:**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zamiennika w postaci preparatu probiotycznego (...), będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU / kapsułkę, występującego w postaci kapsułek, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. lub x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

**Odpowiedź nr 1:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

### **Pytanie nr 2: dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3 i Pakietu nr 36:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania zamiennika (...), będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU / kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź nr 2:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

### **Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 31:**

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycin 500 mg, posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

**Odpowiedź nr 3:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

### **Pytanie nr 4:**

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

**Odpowiedź nr 4:** Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

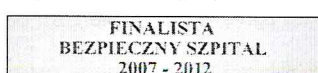
### **Pytanie nr 5:**

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź nr 5:** Wykonawca nie wskazał, o który lek mu chodzi, w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

### **Pytanie nr 6:**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, czy nie wycenić go wcale? Dotyczy:



KU

Pak. 4 poz. 10 – stałe wstrzymanie w obrocie, usunięte z oferty producenta  
Pak. 16 poz. 2 – zakończona produkcja, wycofany z oferty producenta  
Pak. 19 poz. 4 – skrócenie ważności pozwolenia, stałe wstrzymanie w obrocie,  
Pak. 30 poz. 9 – tymczasowy brak produkcji – planowana dostępność koniec 05.2018 r.  
Pak. 30 poz. 12 – zakończona dystrybucja i produkcja.

**Odpowiedź nr 6:** Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 28 tabl. – 17 op.?

**Odpowiedź nr 7:** Tak.

**Pytanie nr 8: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 28 tabl. – 9 op.?

**Odpowiedź nr 8:** Tak.

**Pytanie nr 9: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 28 tabl. – 9 op.?

**Odpowiedź nr 9:** Tak.

**Pytanie nr 10: dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1:**

W związku z wycofaniem oferty producenta preparatu o składzie: Acidum Undecylenicum + Cetylpyridini Chloridum 2,5%, 50 g aerozol na skórę, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o składzie: 1 g roztworu zawiera 10 mg chlorowodorku terbinafiny tj. Undofen Max Spray, (10 mg/g), aerozol na skórę, 30 ml?

**Odpowiedź nr 10:** Tak.

**Pytanie nr 11: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 wkł. – 1 op.?

**Odpowiedź nr 11:** Tak.

**Pytanie nr 12: dotyczy Pakietu nr 15, poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 wkł. – 8 op.?

**Odpowiedź nr 12:** Tak.

**Pytanie nr 13: dotyczy Pakietu nr 15, poz. 5, 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 wkł. – 4 op.?

**Odpowiedź nr 13:** Tak.

**Pytanie nr 14: dotyczy Pakietu nr 15, poz. 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 10 wkł. – 12 op.?

**Odpowiedź nr 14:** Tak.

**Pytanie nr 15: dotyczy Pakietu nr 16, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 30 tabl. drażowanych – 3 op.?

**Odpowiedź nr 15:** Tak.

**Pytanie nr 16: dotyczy Pakietu nr 16, poz. 2:**

Bardzo proszę o wydzielenie pozycji do osobnego Pakietu – preparat wycofany z oferty producenta, zakończona produkcja.

**Odpowiedź nr 16:** Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 17: dotyczy Pakietu nr 19, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci mleczno – białej emulsji typu „olej w wodzie” w opakowaniu x 10 amp. – 2 op.?

**Odpowiedź nr 17:** Tak.

**Pytanie nr 18: dotyczy Pakietu nr 19, poz. 4:**

Bardzo proszę o wydzielenie pozycji do osobnego Pakietu – preparat wycofany z oferty producenta, zakończona produkcja.

**Odpowiedź nr 18:** Zamawiający informuje, że należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

**Pytanie nr 19: dotyczy Pakietu nr 30, poz. 6, 8:**

Bardzo proszę o wydzielenie pozycji do osobnego Pakietu – na te preparaty dystrybucje przejmuje Astra Zeneca – brak możliwości zakupu.

**Odpowiedź nr 19:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 20: dotyczy Pakietu nr 33, poz. 1, 2, 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w opakowaniu x 4 worki – 8 op., czyli 32 szt.?

**Odpowiedź nr 20:** Należy wycenić jeden worek preparatu zgodnie z formularzem cenowym.

**Pytanie nr 21: dotyczy Pakietu nr 37, poz. 1:**

W związku z utrudnionym brakiem dostępności immunoglobulin anty-Rh D 50 mcg/ml, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu immunoglobulin anty-Rh D: Rhophylac 300, 300 mcg/2ml, rozt. d/wst, 1amp-strz+igła – 17 op.?

**Odpowiedź nr 21:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 22: dotyczy Pakietu nr 3, poz. 8:**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 8 dopuszcza wycenę uniwersalnego zestawu do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną, do użycia w celu połączenia opakowania diety w butelkach i workach?

**Odpowiedź nr 22:** Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 23: dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 i 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 14, poz. 1 i 2 insulin w postaci roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczach (...)?

**Odpowiedź nr 23:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 24:**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m. in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 - 1b, 1d, 1e uPZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust. 7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź nr 24:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 25:**

Do treści § 2 ust. 3 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu."

**Odpowiedź nr 25:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 26: dotyczy § 7 ust. 1 pkt 1) rozdziału IV SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź nr 26:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 27: dotyczy rozdziału I działu 8. pkt 8.1. SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie minimalnej wartości kary do 0,5% oraz obniżenie maksymalnej wartości kary do 1,50%?

**Odpowiedź nr 27:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 28: dotyczy § 9 ust. 3 rozdziału IV SIWZ:**

Prosimy o dopisanie: "...nie dłużej jednak, niż o kolejne 6 m-cy".

**Odpowiedź nr 28:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 29: dotyczy Pakietu nr 18:**

Czy Zamawiający, mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów, wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację, jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź nr 29:** Tak.

**Pytanie nr 30: dotyczy Pakietu nr 18:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

**Odpowiedź nr 30:** Tak.

**Pytanie nr 31: dotyczy Pakietu nr 22:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat spełniał wymagania jałowości każdej dawki oraz NIE POSIADAŁ w składzie konserwantu, chlorku benzalkoniowego (BAC)?

**Odpowiedź nr 31:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 32: dotyczy Pakietu nr 22:**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt NIE POSIADAŁ zakazu stosowania u dzieci i kobiet w ciąży?

4  
Mud

**Odpowiedź nr 32:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

**Pytanie nr 33: dotyczy Pakietu nr 22:**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał potwierdzoną klinicznie (badanie randomizowane, podwójnie zaślepione) skuteczność w redukcji czasu trwania oraz stopniu nasilenia zapalenia błony śluzowej jamy ustnej?

**Odpowiedź nr 33:** Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Dodatkowo, działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza się nowy, następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: 16.03.2018 r., godz. 09:30.
- termin otwarcia ofert: 16.03.2018 r., godz. 10:00.

Czy 1. bawej