



Szpital Powiatowy  
w Rawiczu Sp. z o.o.

ul. Gen. Grotta Roweckiego 6, 63-900 Rawicz  
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)  
F: +48 65 546 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl  
NIP: 699-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422  
Getin Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001  
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 21.11.2018r.

NLO-3820-10/PN/18

Do wiadomości  
Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: **"Zakup i dostawa leków na potrzeby Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o. o."**  
**NLO-3820-10/PN/18**

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie nr 1**

Pakiet nr 4 L.P. 71

Czy Zamawiający dopuszcza preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 3 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,5mg/ml op./20,0 poj. 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 3 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,5mg/ml op./20,0 poj. 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 6 poz. 3 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,5mg/ml op./20,0 poj. 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 5**

Czy w pakiecie Nr 6 poz. 3 (BUDESONIDUM zawiesina do inhalacji 0,5mg/ml op./20,0 poj. 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 6**

pakiet 1 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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 SIWZ.**

**Pytanie nr 7**

pakiet 1 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 8**

pakiet 13 pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu 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 SIWZ.**

**Pytanie nr 9**

pakiet 13 pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 1 pozycji 14, 20, 21, 39, 40, 47, 50, 53, co pozwoli na udział w postępowaniu większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany w pakiecie 1 pozycji 14 produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycji 20 produktu leczniczego w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 13**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jaką pojemność produktu leczniczego Paracetamol miał Zamawiający na myśli w pakiecie 1 pozycji 50?

**Odpowiedź: 100ml.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 pozycji 34, 40, 41, 84, 85, 98, co pozwoli na udział w postępowaniu większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 15**

Zwracamy się z uprzejmą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w części 13 pozycja 77 produktu leczniczego konfekcjonowanego w ampułkach a' 20 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 13 pozycji 77, co pozwoli na udział w postępowaniu większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 17**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w części 13 pozycja 77, 106 wymaga zaoferowania ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skaleczenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 13 pozycji 98 produktu leczniczego w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jakości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 17 pozycji 7, pozwoli to na udział w postępowaniu większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Nie**

**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol zaoferowanego w pakiecie 17 pozycji 7 znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 68,0g, glukozę 200,0g, emulsję tłuszczową 80,0g, azot 10,8g i energię niebiałkową 1600 kcal objętość 2053ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie,

zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 100,0g, emulsję tłuszczową 40,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 800 kcal objętość 1026ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 13 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierającego aminokwasy 51,0g, glukozę 150,0g, emulsję tłuszczową 60,0g, azot 8,1g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1540ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 14 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 pozycji 15 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 26**

W przypadku pozytywnych odpowiedzi na powyższe pytania dotyczące pakietu 17 pozycji 11, 12, 13, 14, 15 prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 20 pozycji 1, 2, 3 pozwoli to na udział w postępowaniu większej ilości oferentów, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 21 pozycja 1, 2, 5-8, 15-22 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 w pozycjach 13 płynów do irygacji w opakowaniu typu butelka szklana?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 21 pozycjach 23, 24 produkt Optilyte w opakowaniu typu KabiPac w opakowaniu stojącym, wyposażonym w dwa niezależne, różnej wielkości porty wolne od zanieczyszczeń?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 31**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 21 pozycja 25, 26, 27 w płynie wieloelektrolitowego Optilyte (odpowiednio 250ml, 500ml, 1000ml), spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach

prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l w opakowaniu typu KabiPac?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 32**

W przypadku pozytywnych odpowiedzi na powyższe pytania dotyczące pakietu 21 pozycji 23-27 prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 24 pozycji 11, 16, 29, 32, 33 do osobnego pakietu celem uzyskania konkurencyjnej cenowo oferty?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 24 pozycji 16 produktu o potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 35**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 36**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 37**

W doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych dominuje pogląd, że ustanawianie przez zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych uznać należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, które może być uzasadnioną podstawą do zadania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego. Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2015 r. sygn. akt: KIO/1519/15. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swojej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem bezspornie rażące naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353 1 k.c. w związku z art. 58 § 1 k.c. Należy mieć również

na względzie stanowisko Sądu Najwyższego wyrażone w wyroku z 29 listopada 2013 roku, sygn. akt I CSK 124/13, dotyczącego przesłanek miarkowania kar umownych jako rażąco wygórowanych. W uzasadnieniu wyroku Sąd wskazał, iż „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody. Celem miarkowania kary umownej jest natomiast ochrona równowagi interesów stron i zapobieżenie nadmiernemu obciążeniu dłużnika oraz niesłusznemu wzbogaceniu wierzyciela”.

Nadto stosownie do treści wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 14.12.2005 r. (I Aca 1114/2005), miernikiem, który pozwala ocenić czy kara umowna jest rażąco wygórowana może być rozmiar szkody doznanej przez wierzyciela. Mając na uwadze powyższe, stwierdzić należy, iż przyjęty przez Zamawiającego sposób naliczania kary umownej w praktyce może doprowadzić do naliczenia niewspółmiernie wysokich i nieadekwatnych do poniesionych szkód kar umownych. W doktrynie podkreśla się, że umowa jest sprzeczna z zasadami współżycia społecznego jeśli jest sprzeczna z dobrymi obyczajami oraz wykracza poza przyjętą w obrocie uczciwość kupiecką.

W przedmiotowej sprawie wysokość zastrzeżonej kary umownej w sposób zdecydowany wykracza poza przyjęte w obrocie obyczaje kupieckie. Określenie rażąco wysokiej kary umownej jest sprzeczne z treścią art. 484 §1 KC, który określa karę umowną jako surogat odszkodowania. W sytuacji zastrzeżenia kary umownej przekraczającej wielokrotnie wartość szkody, kara umowna traci swój z natury dyscyplinujący charakter, a zyskuje przymiot niczym nieuzasadnionego zysku wierzyciela, a więc bezpodstawnego wzbogacenia się Zamawiającego. Ponadto, ukształtowanie wzoru umowy ze zbyt surowymi sankcjami doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej - gdyż każdy rzetelny Wykonawca funkcjonujący na rynku będzie zmuszony do wkalkulowania ryzyka związanych z karami w cenę swojej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian w §6.1 umowy w wysokości kar umownych jak poniżej:

- za opóźnienia w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki.

Proponujemy zamienić treść:

- za opóźnienia w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 1% wartości brutto danego zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie nr 38**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 1, 3 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

KIEROWNIK  
DZIAŁU LOGISTYKI  
*Parole*  
Renata Pazofa