Nr pisma: Z/DZP/51/2025 Warszawa, dnia 26.03.2025 r.

**Zamawiający:**

**Samodzielny Wojewódzki Zespół**

**Publicznych Zakładów Psychiatrycznej**

**Opieki Zdrowotnej w Warszawie**

**ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa**

**INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW**

**- ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie nieograniczonym, na podstawie z art. 132 ustawy Pzp pn. „Dostawa leków dla Szpitala Nowowiejskiego”, nr postępowania: 2/DZP/2025.**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) - zwana dalej: „ustawą Pzp”, udziela następujących wyjaśnień treści SWZ:

**PAKIET 1**

**Pytanie 1**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny   
i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę poprzez podanie ostatniej ceny wraz z adekwatną informacją pod pakietem.

**Pytanie 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 6 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza zmianę formulacji leków doustnych: tabletek, tabletek powlekanych   
i kapsułek, za wyjątkiem formulacji o zmodyfikowanym uwalnianiu, a także w przypadku leków iniekcyjnych zamianę: fiolek i ampułek.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 6 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza zmianę formulacji leków doustnych: tabletek, tabletek powlekanych   
i kapsułek, za wyjątkiem formulacji o zmodyfikowanym uwalnianiu, a także w przypadku leków iniekcyjnych zamianę: fiolek i ampułek.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 6**

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; 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:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?   
W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:**

W przypadku braku leku na rynku, Zamawiający dopuszcza leki sprowadzone w ramach importu interwencyjnego na podstawie zgody Ministra Zdrowia i dostarczenie stosownych dokumentów do dostawy, tj. dokumenty potwierdzający numer dopuszczenia do obrotu, informacje o zarejestrowanych seriach, ulotkę w języku polskim.

**PAKIET 2**

**Pytanie 1**

Część 7 pakiet 5a poz. 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na krem Infilea 0,5 mg/g x 30 g?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**PAKIET 3**

**Pytanie 1**

Dotyczy Część 5 – pakiet 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań   
z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**PAKIET 4**

Dotyczy zapisów umowy

**Pytanie 1**

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak 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 za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 2**

Dotyczy § 4 ust. 4 wzoru umowy – w zakresie dostaw na „cito” Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w części nr 21 pakiet nr 17 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 4 wzoru umowy   
w zakresie dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w do części nr 21 pakiet nr 17. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków są nieproporcjonalne   
w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, w zw. z art. 135 ust. 3 ustawy Pzp dokonuje zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w części 21 pakiet 17   
w sposób następujący:

Projektowane postanowienia umowy (Załącznik nr 8 do SWZ), § 4 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„W szczególnie uzasadnionych przypadkach wynikających z potrzeb Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy w ciągu maksymalnie 24 godzin od zgłoszenia zamówienia traktowanego jako zamówienie cito. Miejsce i czas dostawy w trybie cito Strony ustalają każdorazowo z uwzględnieniem trybu cito. W przypadku odmowy realizacji zamówienia wyrażonej na piśmie lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, Zamawiający uprawniony jest do dokonania zakupu interwencyjnego, o którym mowa w § 5 ust. 7.”

**Pytanie 3**

Dotyczy § 8 ust. 1 pkt. 1 i 2) wzoru umowy – kary umowne Czy Zamawiający zgodzi się w § 8 ust. 1 pkt. 1 i 2) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% wartości brutto określonej w § 6 ust. 1, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 4**

Dotyczy § 8 ust. 3 wzoru umowy – potrącenia kar umownych z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu w umowie dotyczącego potrącenia kar umownych z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy dla część nr 21 pakiet nr 17? Zgodnie z obecnym brzmieniem umowy, Wykonawca wyraża zgodę na potrącenia kar umownych z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy. Obecnie, Wykonawca w ramach istniejących procesów oraz systemów księgowych w ramach grupy kapitałowej ma możliwości dokonywania prawidłowo rozliczeń pomiędzy dokonanymi przez Zamawiającego potrąceniami kwot kar z należnych Wykonawcy płatności za faktury,   
a otrzymanymi od Zamawiającego notami księgowymi dokumentującymi należne kary. Kary umowne mogą zostać rozliczone w oddzielnym procesie tj. poprzez zrealizowanie przez Wykonawcę płatności na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego. Termin zapłaty kary umownej nie może być krótszy niż 7 dni od dnia doręczenia noty księgowej, ze względu na konieczność weryfikacji zasadności i wysokości naliczenia kary, jak również czasu realizacji płatności. Konsekwencją zaproponowanej zmiany będzie dokonywanie przez Zamawiającego płatności w pełnej kwocie wynikającej z faktury VAT, oraz dokonywanie płatności przez Wykonawcę kary umownej w wysokości wskazanej na nocie księgowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**PAKIET 5**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek   
i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 6 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza zmianę formulacji leków doustnych: tabletek, tabletek powlekanych   
i kapsułek, za wyjątkiem formulacji o zmodyfikowanym uwalnianiu, a także w przypadku leków iniekcyjnych zamianę: fiolek i ampułek.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek   
i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 6 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza zmianę formulacji leków doustnych: tabletek, tabletek powlekanych   
i kapsułek, za wyjątkiem formulacji o zmodyfikowanym uwalnianiu, a także w przypadku leków iniekcyjnych zamianę: fiolek i ampułek.

**Pytanie 3**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy   
o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę poprzez podanie ostatniej ceny wraz z adekwatną informacją pod pakietem.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:**

W przypadku braku leku na rynku, zamawiający dopuszcza leki sprowadzone w ramach importu interwencyjnego na podstawie zgody Ministra Zdrowia i dostarczenie stosownych dokumentów do dostawy, tj. dokumenty potwierdzający numer dopuszczenia do obrotu, informacje o zarejestrowanych seriach, ulotkę w języku polskim.

**Pytanie 6**

Dot. pakietu nr 2a poz.10, 86 i 248. Czy w związku z zakończeniem produkcjipreparatu Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie go z pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę poprzez podanie ostatniej ceny wraz z adekwatną informacją pod pakietem.

**Pytanie 7**

Dot. pakietu nr 2a poz. 317. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Na rynku brak jest obecnie innego produktu.

**Odpowiedź:**

W przypadku braku leku na rynku, zamawiający dopuszcza leki sprowadzone w ramach importu interwencyjnego na podstawie zgody Ministra Zdrowia i dostarczenie stosownych dokumentów do dostawy, tj. dokumenty potwierdzający numer dopuszczenia do obrotu, informacje o zarejestrowanych seriach, ulotkę w języku polskim.

**Pytanie 8**

Dot. Pakietu nr. 2a poz 151 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie insuliny w formie wstrzykiwaczy Flex Touch?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie insuliny w formie wstrzykiwaczy Flex Touch.

**Pytanie 9**

Dot. Pakietu nr. 2a poz 190 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci pojemników?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w postaci pojemników.

**Pytanie 10**

Dot. Pakietu nr. 2a poz 201 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę dawki 5 mg , tylko taka dostępna na rynku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga w pakiecie 2a poz. 201 dostarczenia dawki 5 mg. W związku   
z powyższym, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, w zw. z art. 135 ust. 3 ustawy Pzp dokonuje zmiany treści Formularza asortymentowo – cenowego (Opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 2.3 do SWZ). Formularz ze zmianą stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

**Pytanie 11**

Dot. Pakietu nr. 2b poz 65 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu.

**Pytanie 12**

Dot. pakietu 1a poz. 141. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 50 sztuk w ilości 3 opakowań? Jedyne dostępne opakowanie na rynku.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 13**

Dot. pakietu 2a poz. 303. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 30 sztuk w ilości 10 opakowań? Jedyne dostępne opakowanie na rynku.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 14**

Dot. pakietu 2b poz. 104. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 10 ampułek w ilości 13 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 15**

Dot. pakietu 2b poz. 106. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 120 sztuk w ilości 223 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 16**

Dot. pakietu 2b poz. 107. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 120 sztuk w ilości 63 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 17**

Dot. pakietu 2b poz. 163. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 30 sztuk w ilości 4 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 18**

Dot. pakietu 2b poz. 165. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 60 sztuk w ilości 38 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Pytanie 19**

Dot. pakietu 2a poz. 276. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 54 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 4 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy (Załącznik nr 8 do SWZ) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowań pod warunkiem zachowania wymaganej przez Zamawiającego całkowitej ilości leku.

**Uzupełnienie odpowiedzi do pytań Pakiet 1 pytanie 2, 5, 6, Pakiet 2 pytanie 1, Pakiet 3 pytanie 1, Pakiet 5 pytanie 4, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19:**

Zmiana liczby mogłaby doprowadzić do nieporównywalności ofert. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 7 marca 2023 r. (sygn. akt KIO 497/23) „Nie jest bowiem możliwe dokonanie czynności wyboru oferty najkorzystniejszej w sytuacji, gdy złożone oferty nie dają się obiektywnie porównać. Naruszałoby to zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.” Powyższe stanowisko znajduje również potwierdzenie   
w orzecznictwie m.in. z dnia 2 marca 2021 r. (sygn. akt KIO/UZP/10) stwierdzając, iż nieporównywalność ofert w naturalny sposób wiąże się z naruszeniem uczciwej konkurencji, przy czym potwierdzi swoje wcześniejsze stanowisko wyrażone w orzeczeniach KIO/UZP 812/09 i 833/09.

Jednocześnie, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp dokonuje zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w sposób następujący:

zmianie ulega data zatwierdzenia SWZ otrzymując brzmienie:

„Warszawa, dn. 14.03.2025 r.”

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część SWZ i są bezwzględnie wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo – cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – część 3 pakiet 2a – modyfikacja z dnia 26.03.2025 r.

**Z up. Dyrektora**

**Andrzej Marciniak**

**Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno - Finansowych**

Sprawę prowadzi:

Ewa Wieczorek

ul. Nowowiejska 27, 00-665 Warszawa, pok. nr G104

e-mail: [ewa.wieczorek@szpitalnowowiejski.eu](mailto:ewa.wieczorek@szpitalnowowiejski.eu)