

Wykonawcy zainteresowani
postępowaniem przetargowym

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/31/1/23

data: 10.01.2024 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych nr 31/23/ZP „Zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej III”.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający Zespół Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej udziela odpowiedzi na pytania:

Firma 1

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 2 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi wskazując nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, możliwość wykonywania pomiarów u osób dorosłych, dzieci i noworodków, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, op. x 50 szt. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 1 poz. 2 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, możliwość wykonywania pomiarów we krwi włosniczkowej i żyłnej, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015; , op. x 50 szt. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 3 poz.7 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywcym 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 wyraża zgody.

4. Czy w Pakiecie 3 poz.7 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywcym 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 wyraża zgody.

Firma 2

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 177

Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 1 poz. 177 suplement białka serwatki w opakowaniu 300 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 3

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 4

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 3, ust. 5, §7 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3, ust. 5, §7 ust. 3 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §2 ust. 3, ust. 5, §7 ust. 3 jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Do §2 ust. 10 wzoru umowy: Ze względu na konieczność redystrybucji zwracanego towaru, prosimy o zmianę zapisów w ten sposób, by Zamawiający mógł dokonać zwrotu produktów w ciągu 7 dni od jego dostarczenia przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Do §7 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 11, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego oraz na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Wniosek Wykonawcy jest nieprecyzyjny i niezrozumiały dla Zamawiającego i dlatego nie może udzielić wiążącej odpowiedzi.

4. Do §7 ust. 14 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §7 ust. 14 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci doustnych np. tabletki na tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie, tabletki powlekane na tabletki, drażetki, kapsułki i odwrotnie, kapsułki na tabletki, tabletki powlekane, drażetki i odwrotnie, drażetki na tabletki, tabletki powlekane, kapsułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci w obrębie ampułek, fiolek, ampułko - strzykawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie adnotacji pod pakietem o braku lub zakończeniu produkcji i podaniu ostatniej ceny w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie leku z dopuszczenia przez MZ w przypadku gdy będzie to jedyna dostępna postać na rynku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie w pakiet nr1 pozycja 20 lek Pangrol 10 000 j.Ph.Eur.x 50kaps.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet nr 1 pozycja 34 lek Betahistine dichydrochloride. Jaką dawkę Zamawiający miał na myśli.

Odpowiedź: 24 mg.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie w pakiet nr 1 pozycja 92 lek Espumisan 40mg x 100 kaps.(4x25).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie w pakiet nr 1 pozycja 143 lek Ibum Forte zawies.200mg/5ml 100g (banan).

Odpowiedź: Jeśli Wykonawca miał na myśli pozycję 141 pakietu nr 1, Zamawiający dopuszcza. W pozycji 143 zamawiający wymaga ibuprofenu – roztwór do infuzji.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie w pakiet nr 1 pozycja 190 lek pakowany w kapsułkach o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

p.o. Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej
(podpis elektroniczny)

Otrzymują:

1 x aa

1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym