



Kup, dn. 2 sierpnia 2024 r.

Nr sprawy ZP/12/2024

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **Dostawa leków, produktów farmaceutycznych i płynów infuzyjnych.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), poniżej Zamawiający przedstawia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Czy Zamawiający w pozycjach 36-38, 40-44, 49-52 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów w workach viaflo?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
2. Do zadania nr 1 pozycji 33 - Czy Zamawiający dopuści produkt o wartości energetycznej 2,45 kcal/ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
3. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, itp.), niż umieszczone w SWZ:
 - podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
 - ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?**Odp.: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**
4. Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojletowe i odwrotnie?
Odp.: Zamawiający dopuszcza wycenę leków równoważnych pod względem składu chemicznego, właściwości i dawki (w tym jednakowych wskazań do podania, zgodnych z charakterystyką produktu leczniczego), lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania, tzn.:
 - a) postaci leków w tabletkach mogą być zamieniane na inne formy stałe leku to jest tabletki powlekane, kapsułki, kapsułki twarde, drażetki;
 - b) postaci leków doustnych o przedłużonym uwalnianiu mogą być zamienione na tożsame postaci, tj.: MR, SR, XL, XR, LA Retard, HBS, Modutab, prolongatum, long, Uno;
 - c) postaci leków doustnych o kontrolowanym uwalnianiu mogą być zamieniane na tożsame postaci, tj.: CR, ZOK, ZK, OCAS;
 - d) postaci dojletowe o opóźnionym uwalnianiu mogą być zamieniane na tożsame postaci, tj.: EC, EN;
 - e) dla leków pozajelitowych dopuszcza się wszystkie tożsame postaci leków, tj.: płyny do wstrzykiwań, płyny do infuzji, roztwory do infuzji, koncentraty do sporządzania płynów do wstrzykiwań lub do infuzji, proszki do sporządzania płynów do wstrzykiwań lub do infuzji;
 - f) dla leków doustnych w postaci sypkiej do sporządzania zawiesin dopuszcza się zamiennie formy granulatu i proszku.
5. Dot. Część 7 - ZESTAW nr 1, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. x20 fioł.?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.



6. Dot. Część 14 - ZESTAW nr 1, poz. 14 - Czy Zam. dop. wycenę produktu Paracetamol Hasco, 2,4% (120 mg/5 ml), zaw. doustna, 150 g x20 opak?
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.
7. Dot. Część 18 - ZESTAW nr 1, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. x1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
8. Dot. Część 19 - ZESTAW nr 1, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. x1 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
9. Dot. Część 33 - ZESTAW nr 1, poz. 33 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. 4x 125 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. x 38 opak.?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
10. Dot. Część 34 - ZESTAW nr 1, poz. 34 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. 4x 200 ml z przeliczeniem ilości x 25 opak.?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
11. Dot. Część 35 - ZESTAW nr 1, poz. 35 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w opak. 4x 125 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. x 50 opak.?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
12. Dot. Część 13 - ZESTAW nr 1, poz. 13 - Prosimy o doprecyzowanie w zakresie jakich wskazań wymagany jest produkt leczniczy Nintedanibum 100mg x 60 kaps.?
Odp.: Zakres wskazań zgodny a aktualną listą załączników programów lekowych - dla przedmiotowego produktu leczniczego B.135.
13. Zamawiający określa w Części 24 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając 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 producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. 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)? Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:
- A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt” Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.
 - B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

c) C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje. W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

- 1) Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- 2) Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylniej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta, którego część diagnostyczna paska zawiera Oksydazę glukozową wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów.