



Gliwice, dn. 28.11.2022 r.

Nr sprawy: 147-PN-22

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie p/t „Leki i produkty lecznicze”

Zamawiający, Szpital Miejski nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o. informuje, że w postępowaniu j.w. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ.

Pytanie 1

Pakiet nr 47 - Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. (...).

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 wymaga dostarczenia Sevoflurane Baxter pakowanego po 6 butelek w kartonie, butelka kompatybilna z parownikami będącymi własnością Baxter i będącymi na wyposażeniu Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 3

Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 295 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (...). W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) (...)

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje pasków do wskazanego urządzenia. Urządzenie jest na wyposażeniu Zamawiającego, nie ma podstawy do jego wymiany.

Pytanie 4

Czy w Pakiecie 1 poz. 311 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w stężeniu 2 mld CFU/kaps.? (...) Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (...). Czy w Pakiecie 1 poz. 311 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps.? (...). Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (...).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 5

pakiet 1 poz. 242 - Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)? Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga powyższe.

Pytanie 6

Czy w pozycji 12 i 13 w pakiecie 19 Zamawiający wymaga obu dawek pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 7

Dotyczy pakiet 29 pozycja 2 - (...) zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 - Amikacin w opakowaniu typu butelka z dwoma niezależnymi portami w objętości 200 ml dla wskazanej dawki 1 g ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 8

W pozycji 20 w pakiecie 35 Zamawiający wymaga produktu z jałowymi portami. Ten konkretny produkt nie ma takiej rejestracji w CHPL. Rozumiemy, że Zamawiający odstąpi od tego wymogu dla tej konkretnej pozycji, gdyż nie ma takiej w obrocie.

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od tego wymogu w tej pozycji Zestawienia.

Pytanie 9

Pakiet 1 poz. 258 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym 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. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego (...).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga produkt w wersji bezsmakowej.

Pytanie 10

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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe tylko w takich sytuacjach, kiedy produkty lecznicze (w tym produkty równoważne) nie są dostępne na rynku.

Pytanie 11

Pakiet 35 poz 10 - W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glyphos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glyphos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 12

Czy w pakiecie 38 w pozycjach 1 i 2 Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w szklanym opakowaniu? Czy w pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

Odpowiedź

Zamawiający nie precyzował takich wymagań.

Pytanie 13

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, pakiet 6 poz 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie metyloprednisolon - Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 14

W pakiecie lekowym pakiet 1 poz 353, dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu 8 poz. nr 10 - Ze względu na brak dostępności w Polsce preparatu do żywienia pozajelitowego do podaży centralnej, zawierającego aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego), zawartość azotu 8,4 g i energii niebiałkowej 1320 kcal i energii całkowitej 1525 kcal, objętość 1500 ml, stosunek energii pozabiałkowej do azotu 157, czy Zamawiający dopuści worek trójkomorowy do podaży centralnej, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartość azotu 10,5 g i energii niebiałkowej 1320 kcal i energii całkowitej 1710 kcal, objętość 1500 ml, stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137 ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 16

(...) czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 29, pozycja nr 1, 2, gotowy do użycia preparat Amikacyny którego okres przechowywania, po pierwszym otwarciu nie może być dłuższy niż 24 godziny w temperaturze od 2°C – do 8°C w/w parametr powinien być udokumentowane w dokumencie - Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego dla gotowego do użycia preparatu Amikacyny w dawce /0,50g/1,0g a 100ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 17

Z uwagi na zapis SWZ dla pakietu nr 29, pozycja nr 2, oraz możliwością zaoferowania klinicznie nierównoważnych produktów, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 29, pozycja nr 2, gotowy do użycia preparat Amikacyny, który zawiera w 1ml roztworu do infuzji 1,0g amikacyny w postaci siarczanu amikacyny - 13,35 mg?.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 18

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 38, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolum), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17, pozycja nr 12, diety hiperkalorycznej (1,5 kcal/ml), wysokobiałkowej bez błonnika, kompletnej pod względem odżywczym, smak waniliowy, truskawkowy, o osmolarności 470 mOsm/l. konfekcjonowanej po 4 szt. w opakowaniu typu butelka 200 ml ?.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający wymaga dostawy produktu zgodnego z opisem w Zestawieniu.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie nr 17, pozycja nr 10, miał na myśli gotowy do użycia roztwór Tobramycyny 360mg/120ml, konfekcjonowany w flakonach po 10 szt. w opakowaniu zbiorczym?.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w opisie błędnie podana jest dawka. Prawidłowy opis: **r-r do infuzji / 360mg / 120ml**

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38, pozycja nr 1, 2, (Paracetamolum), oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu wykonanego z polietylenu, (..)?.

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 22

Do § 9 ust. 2 lit. a) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Wycofanie leku lub zaprzestanie produkcji (udokumentowane) nie jest sytuacją zawinioną przez Wykonawcę. Rozwiązanie problemu wskazuje § 9 ust. 2 lit. a) wzoru umowy, ale Strony mogą uzgodnić inną cenę posiłkując się zapisami § 9 ust. 2 lit. e) wzoru umowy. Zamawiający nie może podejmować decyzji w konkretnej sprawie przed jej zaistnieniem.

Pytanie 23

W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty.

Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odpowiedź

Obowiązkiem Zamawiającego jest udzielanie wyjaśnień lub doprecyzowanie zapisów SWZ/opisu przedmiotu zamówienia.

Obowiązkiem Wykonawcy jest rzetelne zapoznanie się z SWZ (wraz z załącznikami, w tym Zestawieniem i wzorem umowy). Prawem Wykonawcy jest wnioskowanie o wyjaśnienie/doprecyzowanie zapisów SWZ przez niego wskazanych.

Obowiązkiem Zamawiającego jest wyjaśnienie wątpliwości Wnioskującego. Jeżeli jednak wątpliwości biorą się z nieuważnego zapoznania się z SWZ, np. dana kwestia jest w SWZ opisana, to Zamawiający ma prawo użyć sformułowania "zgodnie z SWZ". Nie jest rolą Zamawiającego wskazywanie, który fragment SWZ Wnioskujący ma przeczytać.

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wskazuje konkretne parametry, które oferowany produkt ma spełniać (np. ilość substancji czynnej w tablecie, ilość leku w ampułce, itp.). Czy według Wykonawcy wnioski o zmianę konkretnego parametru lub kilku parametrów jest wnioskiem o wyjaśnienie treści opisu przedmiotu zamówienia czy doprecyzowaniem wymagań? Zdaniem Zamawiającego takie sytuacje nie mają nic wspólnego z ustawowym obowiązkiem wyjaśnienia treści SWZ. Wykonawca zobowiązany jest do przygotowania oferty zgodnie z wymaganiami Zamawiającego. Niedopuszczalne jest, by oferowane przez poszczególnych Wykonawców produkty różniły się w zakresie wymaganych parametrów.

Pytanie 24

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

Wykonawca gwarantuje dostępność całego oferowanego asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy. Jeżeli Wykonawca wie, że dany produkt nie jest już produkowany, to taką informację powinien przekazać niezwłocznie Zamawiającemu celem usunięcia produktu z wykazu lub zmiany opisu. Wpisywanie ceny produktu nie produkowanego jest delikatnie mówiąc co najmniej nieporozumieniem.

Pytanie 25

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 SWZ - Rozdz. VIII pkt 4 i opis dodatkowy pod Zestawieniem. Doprecyzowując wskazane zapisy - przykładowo - wymagane jest, by tabletki były w blistrach po 20 szt, a Wykonawca oferuje po 30 szt, należy podać cenę 20 szt (do 2 miejsc po przecinku) a pod tabelą podać cenę produktu/opakowania oferowanego (w tym wypadku w blistrach po 30 szt). Do porównania ofert Zamawiający uwzględni cenę z Zestawienia, natomiast w wartości wpisanej w umowie uwzględni cenę wskazaną przez Wykonawcę dla innego opakowania.

Pytanie 26

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

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

Odpowiedź

Jeżeli Zamawiający dopuszcza zmiany postaci produktów i w jakim zakresie - informacja ta jest zamieszczona w opisie dodatkowym pod Zestawieniem.

Pytanie 27

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami SWZ - Rozdz. XI pkt 7.

INFORMACJA DODATKOWA (dot. umowy)

Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły wnioski o zmiany zapisów umownych (w tym zmiana terminów dostaw, zmiana wysokości i sposobu naliczania kar umownych, wykreślenie dostaw CITO, i inne). Wnioski te nie zawierały prośby o wyjaśnienie czy doprecyzowanie zapisów umownych. Zgodnie zatem z zapisami SWZ - Zamawiający nie będzie ich publikował ani odpowiadał na poszczególne sugestie Wnioskujących. Zmawiające nie zmienia zapisów umownych.

INFORMACJA DODATKOWA (dot. przedmiotu zamówienia)

Oprócz pytań publikowanych wyżej, wpłynęły pytania zawierające prośby o zmianę parametrów (opisu) przedmiotu zamówienia, których Zamawiający nie będzie publikował i na które nie będzie odpowiadał.

Oferowany przedmiot zamówienia **musi posiadać parametry jak w opisie w Zestawieniu** i w SWZ.

Zamawiający w SWZ w Rozdz. VI pkt 5 określił jednoznacznie, że tego typu wniosków/pytań nie będzie publikował i nie będzie na nie odpowiadać.

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią SWZ i należy je uwzględnić przy opracowywaniu oferty.

Powyższe odpowiedzi nie stanowią modyfikacji SWZ w rozumieniu Prawa zamówień publicznych.

Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

Otrzymują:

- 1) https://platformazakupowa.pl/pn/szpital4_gliwice
- 2) 147-PN-22 a/a

KIEROWNIK
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I UMÓW
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o.

Ewa KANIGOWSKA