

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

Poznań, 13.09.2022r.

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem /  
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczące ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

**Pytanie 1:**

Do §3 ust. 3 pkt 1 zdanie drugie wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §3 ust. 3 pkt 1 umowy poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym 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 asortymentów. Aktualna treść §3 ust. 3 pkt 1 umowy jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a także dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów umowy.**

**Pytanie 2:**

Do §3 ust. 7 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu odbioru? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu wystawiania protokołu odbioru o ile z wystawionej faktury VAT będzie jasno wynikało ile paczek/katonów znajduje się w dostawie.

**Pytanie 3:**

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia będzie odnajdywała uzasadnienie w obowiązujących normach prawnych.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów umowy.

**Pytanie 4:**

Dotyczy pak. 1 poz. 6

Bardzo proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający miał na myśli : Budesonidum (0,25 mg/ml); **2 ml**, zaw. do nebul., 20 amp. ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający potwierdza, że ma na myśli Budesonidum 0,25mg/ml ampulka po 2 ml

**Pytanie 5:**

Dotyczy pak. 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 6:**

Dotyczy pak. 1 poz. 18

Bardzo proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający miał na myśli : Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza, że ma na myśli Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**, roztw.do infuz.,10 amp.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Pytanie 7:**

Dotyczy pak. 1 poz.19

Bardzo proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający miał na myśli : Dopaminum h/chlor. **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp ?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający potwierdza, że ma na myśli Dopaminum h/chlor. 10mg/ml;5ml, roztw.do infuz.,10 amp.**

**Pytanie 8:**

Dotyczy pak. 1 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ibuprofen Hasco, 200 mg, kaps.miękkie, 60 szt (4 blistry po 15 szt.)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 9:**

Dotyczy pak. 1 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ketoprofen-SF, 50 mg, kaps.twarde, 20 szt,bl

*Produkt Ketoprofen-SF dostępny jest w blisterach z folii PVC/PVDC/Aluminium w opakowaniach po 20szt.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 10:**

Dotyczy pak. 1 poz. 43

Proszę o doprecyzowanie.

Czy Zamawiający miał na myśli : Lignocainum h/chlor., **10mg/ml, 2ml**, rozt.d/wstrz, 10amp ?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający potwierdza, że ma na myśli Lignocainum h/chlor., 10mg/ml, ampulka 2ml, rozt. d/wstrz, 10amp.**

**Pytanie 11:**

Dotyczy pak. 1 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Plofed 1%, 10 mg/ml; 20 ml, emuls.do wstrz,inf.,**5 fiole** ?

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 12:**

Dotyczy pak. 1 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Natr. chloratum, 0,9%,10ml,inj.,100 amp,plastik ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 13:**

Dotyczy pak. 1 poz. 79

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk. ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 14:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 79.

Czy zamawiający dopuści: Lubragel,żel,sterylny,z lidokainą,11 ml, 25strzyk.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 15:**

Dotyczy pak.1 poz. 88, 89, 90, 91

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w opakowaniu : KabiClear ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 16:**

Dotyczy pak. 1 poz. 92

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Geloplasma, roztw.do infuzji, 500 ml, 20 worków ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Pytanie 17:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 18:**

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 dojelitowe i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 19:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 20:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Pytanie 21:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 22:**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36, 39,81

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: tabletek powlekanych?

Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 23:**

Dotyczy pak. 1 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ibufen Junior, 200 mg, kaps.miękkie, 10 szt w ilości 210 op. ?

Blister z folii Aluminium/PVC/PVDC zawierający 10 kapsulek, w tekturowym pudełku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 24:**

Dotyczy pak. 1 poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Hydroxyzinum VP, 10 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(1x30) ( Blistry z folii Aluminium/PVC w tekturowym pudełku) ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 25:**

Dotyczy pak. 1 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Ketokaps Max, 50 mg, kaps.miękkie, 20 szt?

( Blister PVC/PVDC/Aluminium w tekturowym pudełku.)

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 26:**

Dotyczy Pakietu nr 4

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z formularzem asortymentowo – cenowym oraz SWZ.**

**Pytanie 27:**

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 4 pasków testowych absorbujących krew punktowo na szczycie kapilary zasysającej paska testowego, w wyraźnie odróżniającym się miejscu na powierzchni paska. Takie rozwiązanie pozwala na uniknięcie zabrudzenia glukometru krwią.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 28:**

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 4 pasków testowych do glukometru o standardowym czasie pomiaru wynoszącym 5s. Czynność pobrania krwi, prawidłowego wykonania pomiaru za pomocą glukometru oraz usunięcia zużytego paska zajmuje co najmniej ok. pół minuty, nie ma zatem znaczenia, czy czas samego pomiaru wynosi 4s czy 5s.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.RJ.TP.005.2022

**Pytanie 29:**

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 4 pasków testowych o stabilności wynoszącej 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. Zamawiający w ramach mowy przetargowej zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 50 opakowań na miesiąc, wątpliwe jest zatem, aby paski z któregośkolwiek otwartego uprzednio opakowania pozostawały niewykorzystane w okresie dłuższym niż 6 miesięcy. Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z formularzem asortymentowo – cenowym oraz SWZ.**

**Pytanie nr 30:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 czas pomiaru 5 sekund oraz szerokość kapilary zasysającej krew w środkowej części szerokości paska testowego, ale nie na całej jego szerokości, przy jednoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań dla tego pakietu?

Uzasadnienie:

Zarówno czas pomiaru 4 sekundy, jak i kapilara zasysająca na całej szerokości paska testowego są unikalnymi cechami charakteryzującymi produkt wyłącznie jednego konkretnego wykonawcy firmy Roche Diabetes Care Polska Sp. z o.o., ul. Wybrzeże Gdyńskie 6B, 01-531 Warszawa. Taki opis utrudnia uczciwą konkurencję, co w efekcie stanowi naruszenie art. 99 ust. 4, a w konsekwencji również art. 16 pkt 1) i 3) Pzp. Wymóg kapilary na całej szerokości paska testowego jest niezwiązany z wydajnością i funkcjonalnością, ani z obowiązującymi normami i specyfikacjami co w efekcie stanowi naruszenie art. 101 Pzp. Dodatkowo wymóg ten de facto powoduje, że objętość krwi niezbędna do wypełnienia tak szerokiej kapilary jest większa niż w rozwiązaniach alternatywnych, co częściej będzie doprowadzało do niemożności wykonania badania z powodu zbyt małej objętości krwi uzyskanej od pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z formularzem asortymentowo – cenowym oraz SWZ.**