

Nr postępowania: ZP.272.21.2019**Wykonawcy w postępowaniu****Odpowiedzi na pytania****Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę leków**

Zamawiający, na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.01.2014 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia pytania wraz z odpowiedziami:

Zapytanie 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów itp.), niż zamieszczona 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

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ Zamawiający wymaga przeliczenia i zaokrąglenia ilości opakowań w górę (do pełnego opakowania). W przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym Zamawiający może dopuścić po określeniu przez Wykonawcę pozycji asortymentowych, których dotyczy to pytanie.

Zapytanie 2

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

Dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie 3

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

Odpowiedź

Zamawiający może dopuścić zamianę form postaci proponowanych leków po zadaniu pytania do pozycji asortymentowej, której dotyczy zamiana i określeniu rodzaju zamiany.

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu wymagane jest dołączenie pisma (od Producenta lub Wykonawcy) o braku produkcji oraz należy wycenić tę pozycję do ostatniej ceny.

Zapytanie 5

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 142. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143. Czy Zamawiający dopuści wycenę 40. opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku

odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 133.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 8

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 34 wyrazi zgodę na wycenę Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt ze względu na brak dostępności calcium-produkt leczniczy?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 1 poz. 39 produkt dopuszczony na jednorazowe zezwolenie MZ po 30sztuk w ilości 7 opakowań?

Odpowiedź

Dopuszcza ,ale nie wymaga.

Zapytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 1 poz. 36 w opakowaniu po 50 g w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź

Dopuszcza ,ale nie wymaga.

Zapytanie 12

Dotyczy pakietu nr 1 poz81

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu ze względu na problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 poz. 94 w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu (jedyne dostępne)?

Odpowiedź

Dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 poz. 100 mebeverinum w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu (jedyne dostępne)?

Odpowiedź

Według SIWZ. Zamawiający w pozycji 100 określił inny przedmiot zamówienia niż zadany w pytaniu.

Zapytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 poz. 114,115 mirtazapina w postaci tabl.uleg.rozp.w j.ustn.?

Odpowiedź

Dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 1 poz. 121 na Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.?

Odpowiedź
Tak.

Zapytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 144 wyrazi zgodę na wycenę ARgotiab spray 125ml?

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 1 poz. 145 w opakowaniu po 10 sztuk (jedyne dostępne na rynku)?

Odpowiedź
Dopuszcza ,ale nie wymaga.

Zapytanie 19

Dotyczy pakietu nr 1 poz 182

Proszę o wykreślenie z pakietu ze względu na zakończoną produkcję.

Odpowiedź
Zgodnie z SIWZ.

20. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.5 termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin dla Pakietu 10? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

21. Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej w zakresie produktów leczniczych? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na produkty lecznicze muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

22. Czy Zamawiający wykreśli par. 2.3 umowy? Jeśli zamówienie złożone jest np. późnym popołudniem, to możliwe jest, że odmowa jego realizacji zostanie wysłana dopiero w następnym dniu rano. Wykonawca nie ma możliwości całodobowej reakcji na złożone zamówienia; jego dział sprzedaży pracuje w normalnych godzinach pracy (poza zamówieniami na cito, jednak Wykonawca nie jest w stanie rozszerzyć pracy tych osób na obsługę zwykłych zamówień i wysyłanie odmów w ciągu 2 godzin)

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

23. Czy Zamawiający wykreśli par 2.5 umowy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź
Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

24. Czy Zamawiający w par. 3.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź

zbadań jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

25. Czy w świetle treści par. 4.6 faktura może być doręczana wraz z dostawą, do apteki, a nie do „Działu Księgowości”? Poszukiwanie poszczególnych jednostek organizacyjnych opóźni wszystkie pozostałe dostawy przewidziane na dany dzień.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

26. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

27. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

28. Wykonawca wnosi o zmianę SIWZ w zakresie kryterium oceny ofert, to jest terminu dostawy. Zgodnie ze zmianą SIWZ Wykonawca może otrzymać 40 pkt. za dostawę w terminie 12 godzin. Należy zauważyć, że jest to jedyny punktowany termin dostawy, gdyż za drugi możliwy termin, 24 godzin, Wykonawca otrzyma 0 punktów.

Warto podkreślić, że termin 12 godzin jest w przeważającej większości przetargów traktowany jako termin pilny, wyznaczany dla dostaw na ratunek życia. Typowym oczekiwanym terminem dostawy są 1-2 dni robocze. Termin 12 godzin wymaga nadzwyczajnego wysiłku organizacyjnego ze strony Wykonawcy, gdyż oznacza pracę hurtowni w trybie 24/7. Przy odejściu od terminów dostaw liczonych w dniach roboczych koszty dostaw wzrastają wielokrotnie, gdyż Wykonawca musi utrzymywać zmiany popołudniowe i nocne i zapewniać transport także w porze nocnej jako tryb standardowy, a nie nadzwyczajny. Wiąże się to ze zmianą funkcjonowania hurtowni jako zakładu pracy, wprowadzeniem pracy zmianowej (a nie dyżurów), i przede wszystkim wielokrotnie wyższymi kosztami utrzymywania w stałej gotowości całej hurtowni.

Termin dostaw zwykłych 12 godzin faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 24 godziny). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Wykonawca wnosi o zmianę II kryterium przyjmując najkrótszy, możliwy termin realizacji zamówienia standardowego – 24 godziny.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia przedmiotowe zapisy bez zmian

29. Pakiet nr 2, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści żel 2% lidocaina i 0,25% chlohexidina, żel sterylny 6ml x 10 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź

Według SIWZ.

30. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 77 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które

wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga produktu leczniczego

31. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 77 glukozy 75 g. - proszek 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.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

32. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 98 równoważne Zino Dr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 250g?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 154 w przedmiotowym postępowaniu:

33. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 9 w przedmiotowym postępowaniu:

34. Czy Zamawiający dopuści równoważny produkt TribioDr, w którym jedna kapsułka zawiera 1,6 x 10⁹ żywych kultur probiotycznych bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/ kapsułkę, identycznym jak w SIWZ

Odpowiedź

Według SIWZ.

35. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego białka mleka krowiego, laktozy, kazeiny, sacharozy oraz glutenu, który to produkt może więc być stosowany u osób, które nie tolerują tych składników, bez przeciwwskazań do stosowania u osób z alergią lub nietolerancją na któryś z w/w składników?

Odpowiedź

Według SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia Części 5 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

36. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Według SIWZ.

37. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt, w odróżnieniu od produktu wskazanego w SIWZ (dane zawarte w ChPL produktu).

Odpowiedź

Według SIWZ.

38. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

**Odpowiedź
Według SIWZ.**

39. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego takie szczep (lub: szczepy) bakterii, dla których przeprowadzono badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania tych szczepów u ludzi w perspektywie długofalowej?

**Odpowiedź
Według SIWZ.**

40. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 10 kapsułek wystarczy na najwyżej 3,3 dni stosowania produktu u jednej osoby)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki

**Odpowiedź
Według SIWZ.**

W związku powyższym zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 19.12.2019 r. Godziny składania i otwarcia pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej
/-/ Grzegorz Bełowski