



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej "REPTY" GÓRNOŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACJI

im. gen. Jerzego Ziętka w Tarnowskich Górach

DO-ZP-380-7/15/22

Tarnowskie Góry, dnia 15.04.2022r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie pn.: „Dostawa leków”, nr sprawy GCR/15/ZP/2022

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka, działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji warunków zamówienia:

Pytanie do projektowanych postanowień umowy:

1. Do §1 ust. 3,4,5 wzoru umowy. Wskazujemy, że zapis §1 ust. 3,4,5 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §1 ust. 3,4,5 umowy, w taki sposób aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp).

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, które w ocenie Zamawiającego są zgodne z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

2. Do treści §5 ust.8 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów lub nie krótszego niż 2/3 okresu deklarowanego przez producenta? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy dopisanie do §5 ust.8 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację i podtrzymuje zapisy SWZ.



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 14001:2015
www.tuv.com
ID 9105025128

ul. Śniadeckiego 1
42-604 Tarnowskie Góry
repty@repty.pl
www.repty.pl

tel. 32 384 70 71
tel. 32 285 30 71
tel. 32 39 01 414
tel/fax 32 285 41 23

NIP 645-000-93-46
REGON 000291701
PKO Bank Polski SA o/Bytom
89 1020 2368 0000 2502 0254 3411

3. Do treści §5 ust.10-12 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru kupującemu."

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację i podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Do §6 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §6 ust.1 lit.g). W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażący naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, które w ocenie Zamawiającego są zgodne z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Część nr 7

5. poz. 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Calcium Teva, tabl.musuj.,12 szt w ilości 834 opakowania ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 3 wyraża zgodę na zaoferowanie Calcium Teva, tabl. musuj., 12 szt. w ilości 834 opakowania.

Część nr 12

6. poz. 10 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ, gdyż proponowany preparat nie mieści się w definicji zamiennika.

Część nr 14

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie w części nr 14, pozycja nr 4, (Paracetamol, 10mg/ml x 100ml) – preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego konfekcjonowanego w flakonie-butelka z dwoma równymi nie wymagającymi dezynfekcji portami?.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę.

8. Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 14, pozycja nr 4, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według 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 brzmi: Zamawiający potwierdza powyższe.

Część nr 16

9. poz. 8. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza obie formy.

10. poz. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Panthenol S.O.S., spray, 130 g zarejestrowanego jako kosmetyk ? Produkt leczniczy – zakończona produkcja.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę.

Cześć nr 19

11. poz. 9 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie HepaDr.?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ, gdyż proponowany preparat nie mieści się w definicji zamiennika.

12. poz. 10 i poz. 11. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w tych pozycjach opakowań x 28 tabletek (z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę) w celu zaoferowania leków od jednego producenta (zgodnie z wymogiem SWZ) ? Nie ma możliwości zaoferowania opakowania x 30 tabletek i od jednego producenta.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 10 i 11 wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań x 28 tabletek.

13. poz. 15. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 5 ampulek w ilości 20 opakowań ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 15 wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 5 ampulek w ilości 20 opakowań.

Cześć nr 24

14. poz. 3 Czy Zamawiający wymaga opakowania x 5 wkładów w ilości 50 opakowań ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 3 ma na myśli opakowania x 5 wkładów w ilości 50 opakowań.

Cześć nr 25

15. poz. 27. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w tej pozycji opakowania x 28 kapsulek (z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę) w celu zaoferowania leków od jednego producenta w poz.26 i poz. 27 (zgodnie z wymogiem SWZ) ? Opakowanie x 56 nie występuje.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 27 wyraża zgodę na zaoferowanie w tej pozycji opakowania x 28 kapsulek.

Cześć nr 28

16. poz. 82 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 30 tabletek w ilości 167 opakowań ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 82 wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 30 tabletek w ilości 167 opakowań.

17. poz. 99 Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie x 5 fiolek w ilości 5 opakowań ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w poz. 99 miał na myśli opakowanie x 5 fiolek w ilości 5 opakowań.

18. poz. 41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Jedyne dostępne opakowanie handlowe.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę.

Cześć nr 32

19. poz. 15. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksytyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawę ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że nie posiada stosownych akredytacji.

Cześć nr 35

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 35, pozycja nr 3, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml,(przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia

bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

21. Proszę o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w części nr 35, pozycja nr 3 (Gentamycin), preparat, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza preparat o wyżej wymienionym składzie.

Część nr 37

22. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że dopuszcza wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki.

Część nr 42

23. poz. 1 Prosimy o wykreślenie pozycji lub wydzielenie do osobnego pakietu ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody.

Część nr 44

24. Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 44, pozycja nr 9, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

25. Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 44, pozycja nr 2,3,4,7,8,9,opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie nie zagłębione samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania, stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem
Kierownik Zamawiającego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
"REPTY" Górnośląskie Centrum Rehabilitacji
w Tarnowskich Górach
DYREKTOR

Norbert Komar