



Braniewo, dnia 15.09.2023

Znak sprawy: PCM/ZP 06/I/2023

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji (art. 275 pkt 1 P. z. p.) na dostawę leków, preparatów do żywienia dojelitowego, preparatów do odżywiania, opatrunków w podziale na zadania

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZAPYTANIE I

Pytanie 1: Dotyczy pakietu 35

Czy Zamawiający w późn. 11,12, 13 dopuści opatrunki o lepszych właściwościach, tj. niszczące biofilm bakteryjny i o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEĆ?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Pytanie 2 Dotyczy pakietu 35

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania/przedstawienia zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) lub zezwolenia na prowadzenie składu zawierającego uprawnienie przyznane przez GIF dla wyrobów medycznych w pakiecie 35, ze względu na to, że zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Pytanie 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z zamówień w trybie „na cito” w terminie 24 h dla pakietu 35, który stanowi wyroby medyczne?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

ZAPYTANIE II

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §12 ust.1 projektu umowy oraz pkt VII SWZ. Ze względu na rozbieżności terminu obowiązywania umowy prosimy o wskazanie terminu prawidłowego.

Odpowiedź Zamawiającego: 30.09.2024

2. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

ZAPYTANIE III

1. Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach o innej wielkości niż żądana w SWZ? Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)

Odpowiedź Zamawiającego: Podawać pełne opakowania

2. Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

3. Dotyczy pakietu 25 poz 5 Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

4. Dotyczy pakietu 25 poz 9 i 10 . Czy zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu po 20 amp z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

ZAPYTANIE IV

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 10 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu 10 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

2. Czy w Zadaniu 10 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 10 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Zadaniu 10 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 10 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy z uwagi na brak występowania aktualnie probiotyku w formie kropli zarejestrowanego jako środek spożywczy specjalnego przeznaczenia, Zamawiający dopuści w Zadaniu 10 poz. 9 suplement diety?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 12 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Zadaniu 12 poz. 26 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

6. Czy w Zadaniu 12 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - 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. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

ZAPYTANIE V

1. Dotyczy pakietu 30 poz. 16. Jaką ilość opakowań należy wycenić?

Odpowiedź Zamawiającego: 15 opakowań

2. Dotyczy pakietu 30 poz. 13. W związku z brakiem dostępności leku na rynku prosimy o wydzielenie tego preparatu do oddzielnego pakietu, co umożliwi przystąpienie do tego pakietu i zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie co znajdzie odzwierciedlenie w modyfikacji swz, polegającej na wydzieleniu z zadania 30 poz. 13 i utworzeniu z tych pozycji zadania 30A. Odpowiednio zmodyfikowane dokumenty tych zmian można pobrać ze strony internetowej Zamawiającego

3. Dotyczy pakietu 30 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?
Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?
Odpowiedź Zamawiającego: Nie wymagamy
4. Dotyczy pakietu 30 poz. 2. Czy zamawiający dopuści wycenę w opak * 10 amp?
Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

ZAPYTANIE VI

1. Pytanie do części 34, pozycja 4
W związku ze zmianą nazwy diety Cubitan na Nutridrink Skin Repair, prosimy o dopuszczenie diety Nutridrink Skin Repair.
Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

2. Pytanie do zadania 34 pozycja 8
Czy Zamawiający miał na myśli dietę o osmolarności 570 mOsmol/1 (reszta zapisów zgodnie z SIWZ)?
Dieta o wskazanej przez Zamawiającego osmolarności 470 mOsmol/1 nie występuje na rynku.
Odpowiedź Zamawiającego: Tak, miał na myśli dietę o osmolarności 570 mOsmol

ZAPYTANIE VII

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Zadaniu 16 w pozycji 5-14 oraz 16-17 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykowania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

2. Dotyczy zadanie 16, poz 11. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 16, pozycji nr 11 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml ponieważ:
-Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
-Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej

- Manintol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z zadania 16 poz 17 Płyn fizjol.wieloelektrol. 250 ml plastik lub zamianę na 100 opakowań o pojemności 500 ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie

ZAPYTANIE VIII

Pakiet 35:

Poz. 11,12,13

W związku z wycofaniem opatrunku Aquacel Ag Extra prosimy zamawiającego o wyłączenie pozycji lub dopuszczenie opatrunku nowszej generacji niszczącego biofilm Aquacel Ag+ extra w rozmiarach 10x10cm, 15x15cm, 20x30cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku Aquacel Foam przyklepny 21x21cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy

Poz. 19

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy miał na myśli wycenę opatrunku z każdego wymaganego rozmiaru po 30 szt.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Poz.22

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy miał na myśli wycenę opatrunku z każdego wymaganego rozmiaru po 10 szt.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Wszyscy oferenci zainteresowani przetargiem są zobowiązani do zapoznawania się z odpowiedziami na zapytania oraz ewentualnymi modyfikacjami specyfikacji bądź sprostowaniami jej zapisów, gdyż doprecyzowują one przedmiot zamówienia i swz. Są warunkiem złożenia poprawnej oferty. Jednocześnie zamawiający przypomina, że przesunięty został termin składania ofert z dnia 19.09.2023 g.10:00 do dnia 21.09.2023 godz. 10:00

Niniejsze odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/816017> w dniu 15.09.2023 r.