

Numer postępowania: **MCM/WSM/ZP27/2020**

Milicz, 18.01.2021 r.

## WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

*Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:*

### **PYTANIE NR 1:**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.3.1 oraz 3.3.2. termin dostaw ratujących życie oraz „cito” z 8 godzin na 12 godzin? 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 Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający zmieni określony w par. 3.3.1 oraz 3.3.2. termin dostaw ratujących życie oraz „cito” z 8 godzin na 12 godzin. Zmieniony w tym zakresie wzór umowy Zamawiający zamieści na stronie internetowej Zamawiającego i na Platformie Zakupowej.*

### **PYTANIE NR 2:**

Czy Zamawiający w par. 4.5 oraz 4.7 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wydłuży terminy wymienione w § 4.5 i 4.7 wzoru umowy z 8 godzin na 12 godzin, gdyż zapisy te dotyczą leków na „CITO” i leków ratujących życie. Zmieniony w tym*

*zakresie wzór umowy Zamawiający zamieści na stronie internetowej Zamawiającego i na Platformie Zakupowej.*

**PYTANIE NR 3:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2? Skoro Zamawiający wyznacza dodatkowy termin, to oznacza to po pierwsze, że opóźnienie w dostawie nie jest dla niego kluczowe i dokonanie dostawy w terminie późniejszym ma dlań sens gospodarczy. Po drugie, skoro uiszczono karę umowną, stanowiącą ryczałtowe odszkodowanie za nienależyte wykonanie umowy, to brak podstaw do żądania wykonania tego samego świadczenia, które było podstawą do naliczenia kary umownej. W ten sposób kara ta (w razie np. braku towaru w magazynie) może być naliczana wielokrotnie, przy wielokrotnym wyznaczaniu nowego terminu dostawy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia bez zmian zapis § 7.2.*

**PYTANIE NR 4:**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.2.2? 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 Zamawiającego:**

*Zamawiający pozostawia bez zmian zapis § 10.2.2.*

**PYTANIE NR 5:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **pakiecie nr 22 poz. 34-41** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych ( chirurgia)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga.*

**PYTANIE NR 6:**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **pakiecie nr 22 poz. 34-41** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuści.*

**PYTANIE NR 7:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **pakiecie nr 22 poz. 34-41** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.*

**PYTANIE NR 8:**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr. 4 poz. 185 przeliczenie opakowań x 2 saszetki na opakowania x 50 saszetek co pozwoli na uzyskanie korzystniejszych warunków cenowych?

Prosimy o podanie sposobu przeliczenia – do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań handlowych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuści, należy zaokrąglić w górę.*

**PYTANIE NR 9: dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 4 poz. 13 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino.Dr. Zasyпка?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuści.*

**PYTANIE NR 10: opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 4 pozycja 345 w przedmiotowym postępowaniu:**

Czy 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:**

*Tak, Zamawiający dopuści.*

**PYTANIE NR 11:**

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 Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

**PYTANIE NR 12:**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę, należy zaokrąglić w górę.*

**PYTANIE NR 13:**

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Tylko w przypadku braku podanej postaci na rynku.*

**PYTANIE NR 14:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Tylko w przypadku braku podanej postaci na rynku.*

**PYTANIE NR 15:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

**PYTANIE NR 16:**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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 Zamawiającego:**

*Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

**PYTANIE NR 17:**

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający dopuści.*

**PYTANIE NR 18: dotyczy Pakietu Nr 13 poz.5:**

Proszę o wykreślenie pozycji, gdyż produkt jest wycofany z obrotu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Należy podać ostatnią cenę i umieścić adnotację o wycofaniu produktu.*

**PYTANIE NR 19: dotyczy Pakietu Nr 19:**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego **Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 50 ml oraz Paracetamol w pojemności 100 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym**, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.

W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.

4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.

Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku

korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

*Tak, Zamawiający wymaga.*

*Powyższe postanowienia SIWZ są wiążące do przetargu na dzień 18.02.2021 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.*

PREZES

Milickiego Centrum Medycznego  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

*Andrzej Oćwieja*

WICEPREZES

Milickiego Centrum Medycznego  
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

*Andrzej Samulski*