

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Świdniku



ul. Bolesława Leśmiana 4; 21-040 Świdnik

REGON 431010878
tel. (81) 751 42 15
www.spzozswidnik.pl

NIP 712-24-83-842
fax (81) 751 27 49
sekretariat@spzozswidnik.pl

Bank Pekao S.A. Nr rachunku bankowego: 02 1240 5497 1111 0010 7390 0187

Świdnik, dn. 25.01.2021

Uczestnicy postępowania Strona internetowa

dotyczy przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę leków dla Apteki Szpitala SP ZOZ w Świdniku - numer sprawy SPZOZ/ZP/271/23/12/2020.

W związku z postawionymi pytaniami związanymi z przetargiem jw. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Świdniku zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych uprzejmie odpowiada :

Ad. Pyt. 1 - SIWZ

Prosimy Zamawiającego o określenie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę poszczególnych form postaci leków:

- a) Kapsulek na kapsułki miękkie
- b) Kapsulek na kapsułki twarde
- c) Kapsulek na tabletki
- d) Kapsulek na tabl powl
- e) Tabletek na kapsułki
- f) Tabletek na tabletki powlekane
- g) Tabletek na tabletki drażowane
- h) Drażetek na tabletki drażowane
- i) Tabletek na tabletki dojelitowe
- j) Ampułki na fiolki
- k) Fiolki na ampułki

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 2 - SIWZ

Czy w wypadku braku dostępności na rynku Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zamiennika dopuszczonego przez Ministerstwo Zdrowia?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 3 - SIWZ

Czy w przypadku braku produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 4 - SIWZ

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

Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

Ad. Pyt. 5 - Pakiet 12, poz. 13

Czy Zamawiający w pozycji 13 pakiet 12 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 6 - Pakiet 12, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 7

Czy w świetle treści par. 5.2 Zamawiająca dopuszcza dostarczanie faktury VAT wraz z dostawą? Jest to u Wykonawcy jedyny dokument towarzyszący dostawie. Termin wystawienia faktury nie ma przy tym żadnego znaczenia dla terminu płatności, który liczony jest od dostarczenia, a nie wystawienia faktury. Należy nadto zauważyć, że zgodnie z par. 6.1 podstawą odbioru towaru będzie podpisanie kopii faktury, co powinno mieć miejsce podczas dostawy. Wykonawca wnosi zatem o wyjaśnienie, jaka jest procedura dostaw i fakturowania, skoro zgodnie z par. 6.1 faktura winna towarzyszyć dostawie i być podpisana podczas odbioru towaru, a jednocześnie zgodnie z par. 5.2 wolno ją wystawić „każdorazowo po dostawie zamówionej partii towaru”?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 8

Czy Zamawiający w par. 6.1 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - 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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 9 - Pakiet 8, poz. 5

W związku ze zmianą dystrybutora leku Biosotal 80 mg zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub wykreślenie z Pakietu nr 8 pozycji nr 5.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny

Ad. Pyt. 10 - Pakiet 7, poz. 23

Czy 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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 11 - Pakiet 7, poz. 23

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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 12 - Pakiet 7, poz. 20

Czy Zamawiający wymaga aby pakiecie 7 poz. nr 20 był preparat Makrogol 74 g x 4 saszetki (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?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 13 - Pakiet 7, poz. 20

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 7 poz. nr 20 był preparat Makrogol (74 g x 4 saszetki, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 14 - Pakiet 7, poz. 13

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 7 poz. 13 wycenę 20,84 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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 15

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów równoważnych; tj. o takiej samej substancji aktywnej, postaci, dawce oraz drodze podania?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych?

t.j. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

zamiast tabletek powlekanych - tabletki, kapsułki lub drażetki?

zamiast kapsulek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki?

zamiast drażetek - kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 17

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

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 18

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 zamieszczona w SIWZ. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

Ad. Pyt. 19

Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny

Ad. Pyt. 20

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 6, pozycja nr 45, 46, (Paracetamol), Zamawiający oczekuje zaferowania w/w preparatów 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 XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 19, 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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 22

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w w pakiecie nr 1, pozycja nr 19, preparaty Gentamycyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 23

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex inj. 0,01 g/ 5 ml x 5 ampulek w pakiecie Nr 15 - Leki różne poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 24

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex inj. 0,01 g/ 5 ml x 5 ampulek w pakiecie Nr 15 - Leki różne poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności –

24 miesiące – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

czy 18 miesięcy? – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Ad. Pyt. 25

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex inj. 0,01 g/ 5 ml x 5 ampulek w pakiecie Nr 15 - Leki różne poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

5 do 25 °C czy też – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

2-8°C oraz 25°C? – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Ad. Pyt. 26

Czy zamawiający wymaga, aby produkt Nimbex inj. 0,01 g/ 5 ml x 5 ampulek w pakiecie Nr 15 - Leki różne poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie:

do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

czy stężenie 0,1 mg/ml? – **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

Ad. Pyt. 27

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 28

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 9 ust. 1 wzoru umowy:

1. Sprzedawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 10 % wartości umownej **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu Umowy, gdy Zamawiający odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Sprzedawca,
- b) za każdy dzień opóźnienia dostawy, w wysokości 0,5 % wartości umownej tej partii przedmiotu Umowy, której Sprzedawca nie dostarczył w terminie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii przedmiotu umowy.**

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 29 - Pakiet 11, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycji 15 do osobnego pakietu w celu złożenia innej oferty?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 30 - Pakiet 11, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści immunoglobulinę ludzką 2,5g/50ml i 5 g/100ml 5%?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 31 - Do §1 ust. 2 projektu umowy

Czy ze względu na stan epidemii i wzmoczone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw zwykłych do 2 dni od złożenia zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 32 - Do §2 ust. 1 projektu umowy

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust. 1 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 33 - Do §2 ust. 3 i §11 ust.1 lit. b) projektu umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 34 - Do §6 ust. 2 projektu umowy

Czy w związku niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne oraz stanem epidemii i wzmocnionymi środkami ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na załatwienie reklamacji jakościowej do 72 godzin od złożenia reklamacji?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 35 - Do treści §7 ust. 2 projektu umowy

Prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 36 - Do treści §7 ust. 3 projektu umowy

Prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 37 - Do §9 ust. 1 pkt a) projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 38 - Do §10 projektu umowy

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §10 wzoru umowy, z uwagi na fakt, że w art. 10 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40€/70€/100€ jako zryczałtowanego odszkodowania, niezależnego od faktycznie poniesionych kosztów? Zgodnie z art. 13 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 39 - Pakiet 6

Czy Zamawiający w celu zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 § 1 PZP) w Pakiecie numer 6:

a) wydzieli lek Sevofluran do oddzielnego Pakietu 6A,
lub

b) dopuści możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

a poprzez to zapewni również prowadzenie postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości?

UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 7 ust. 1 PZP Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Ponadto, w myśl art. 29 ust. 2 PZP Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zamawiający zobowiązany jest do respektowania zasad udzielania zamówień publicznych na każdym etapie postępowania (w szczególności dokonując oceny spełniania warunków podmiotowych, selekcji wykonawców, podejmując decyzję o ich wykluczeniu z udziału w postępowaniu, badając prawidłowość złożonych ofert w tym ustalając, czy nie zachodzą przesłanki skutkujące ich odrzuceniem oraz dokonując ich oceny), a także przed jego wszczęciem – przy dokonywaniu czynności związanych z przygotowaniem postępowania (m.in. wybór odpowiedniego trybu, opracowanie dokumentacji postępowania, w tym przede wszystkim dokonanie opisu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, określenie warunków udziału w postępowaniu, obiektywnych kryteriów selekcji wykonawców, kryteriów oceny ofert).^[2]

Zamawiający poprzez sformułowanie zamówienia – Pakietu 6 obejmującego łącznie 63 pozycje:

Pakiet Nr 6 - Leki układu nerwowego

L.p	Nazwa artykułu	j.m.	ilość/ rok	cena netto	cena brutto	wartość netto	s' %
1	Amitriptylinum 25 mg x 60 tabletek powl.	op.	6				
2	Amizepin 0,2 x 50 tabletek	op.	2				
3	Aethylum chloratum, 70 g, aerosol	op.	1				
4	Asertin 50 tabletki powlekane, 0,05 g x 28 tabletek	op.	10				
5	Betaniil forte 0,24 g x 50 tabletek	op.	4				
6	Bupivacainum hydrochloricum, WZF 0,5 % (5 mg/1 ml) 10 ml x 10 ampulek	op.	3				
7	Cavinton 0,01 / 2 ml x 10 ampulek	op.	50				
8	Chlorprothixen 0,015 g x 50 tabletek powlekanych	op.	3				
9	Chlorprothixen 0,05 g x 50 tabletek powlekanych	op.	2				
10	Depakine chrono 300, 0,3 g x 30 tabletek powlekanych	op.	10				
11	Depakine chrono 500, 0,5 g x 30 tabletek powlekanych	op.	3				
12	Dexdor 100mcg/1 ml, 2ml konc. d/sp.rozt. d/inf. x 5 ampulek	op.	85				
13	Doreta 37,5 mg + 325 mg, x 60 tabletek powlekanych	op.	30				

14	Doreta 75 mg + 650 mg, x 60 tabletek powlekanych	op.	40			
15	Doxepin 0,01 x 30 kapsulek	op.	20			
16	Doxepin 0,025 x 30 kapsulek	op.	20			
17	Etomidate - Lipuro 20 mg/10ml x 10 ampulek	op.	20			
18	Fenactil 50 mg/2ml, inj. x 10 ampulek	op.	1			
19	Haloperidol 0,002 / 1 ml , krople 10 ml	op.	50			
20	Haloperidol 1 mg x 40 tabletek	op.	5			
21	Haloperidol 5mg x 30 tabletek	op.	5			
22	Heminevrin 0,3 x 100 kapsulek	op.	1			
23	Hydroxyzinum 0,010 x 30 tabletek powl.	op.	360			
24	Hydroxyzinum 0,025 x 30 tabletek powl.	op.	280			
25	Hydroxyzinum syrop 250 g	op.	40			
26	Hydroxyzinum 50 mg/1 ml , 2ml x 5 ampulek	op.	160			
27	Ibuprofen roztwór do infuzji 0,6 g/100 ml, flakon	szt.	40			
28	Ibuprofen roztwór do infuzji 0,4 g/100 ml, flakon	szt.	40			
29	Madopar 125, tabletki do przygotowania zawiesiny x 100	op.	3			
30	Marcaina Spinal 0,5 % HEAVY inj. 0,02 g/4ml x 5 ampulek (każda pakowana oddzielnie), produkt pakowany w jałowe blistry	op.	10			
31	Miansec 10 mg x 30 tabletek powl.	op.	10			
32	Miansegen 30 mg x 30 tabletek powl.	op.	5			
33	Mig forte 40 mg/1 ml zawiesina, 100 ml	op.	14			
34	Neurotop retard 300, 0,3 g x 50 tabletek o przedl. uwalnianiu	op.	2			
35	Nivalin 5mg/1ml x 10 ampulek	op.	3			
36	Nurofen 0,06 g x 10 czopków	op.	2			
37	Nurofen 0,125 g x 10 czopków	op.	5			
38	Kidofen zawiesina 2 %, 0,1g/5ml, 100 ml	op.	20			
39	Paracetamol 0,5 x 20 tabletek	op.	150			
40	Paracetamol syrop 120 mg/ 5 ml, 150 g o smaku owocowym	op.	20			
41	Paracetamol 80 mg x 10 czopków	op.	20			
42	Paracetamol 125 mg x 10 czopków	op.	6			
43	Paracetamol 250 mg x 10 czopków	op.	8			
44	Paracetamol 500 mg x 10 czopków	op.	5			
45	Paracetamol 10mg/1ml, 100 ml x10 flakonów (fiolek)	op.	700			
46	Paracetamol 10mg/1ml, 50 ml x10 flakonów (fiolek)	op.	5			
47	Pernazinum 0,025 g x 50 tabletek	op.	20			
48	Pernazinum 0,05 g x 30 tabletek	op.	5			
49	Pernazinum 0,1 g x 30 tabletek	op.	10			
50	Peyona roztwór do infuzji i roztwór doustny 0,02 g/ 1 ml x 10 ampulek	op.	4			
51	Polstigminum 0,5 mg/1ml x 10 ampulek	op.	150			
52	Propofol 1 %, MCT/LCT , 200 mg / 20 ml x 5 ampulek	op.	350			
53	Promazin 0,05 g x 60 tabletek draż.	op.	10			
54	Promazin 0,025 g x 60 tabletek draż.	op.	12			

55	Promazin 0,1 g x 60 tabletek draż.	op.	1				
56	Rocuronium inj. 0,05 g/ 5 ml x 10 fiolek/ampulek	op.	2				
57	Rocuronium inj. 0,1 g/ 10 ml x 10 fiolek/ampulek	op.	50				
58	Sulpiryd 0,05 x 24 kapsułki	op.	30				
59	Sulpiryd 0,1 x 24 kapsułki	op.	10				
60	Sevoflurane, płyn 100 %, 250 ml x 6 butelek, do parowników będących na wyposażeniu Szpitala	op.	5				
61	Suprane płyn, 240 ml x 6 butelek, do parowników będących na wyposażeniu Szpitala	op.	3				
62	Thiopentalum natricum proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań 0,5 g x 10 fiolek	op.	15				
63	Vinpocetine 0,005 x 100 tabletek	op.	70				

ogranicza konkurencję wyłącznie do Wykonawcy, który będzie w stanie złożyć ofertę na wszystkie 63 pozycje.

Zatem opis przedmiotu w przywołanym wyżej zadaniu narusza przepisy art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 2 PZP, które to nakazują, aby przedmiot zamówienia nie był opisywany w sposób, który ograniczałby uczciwą konkurencję. Dopuszczenie wydzielenia leku Sevoflurane zapewni możliwość konkurowania w aspekcie składanych ofert oraz możliwość wyboru przez Zamawiającego oferty korzystniejszej cenowo.

O ile zatem **Zamawiający** nie ma obowiązku dzielenia zamówienia na dalsze części o tyle **ma obowiązek zapewnić, aby opis przedmiotu zamówienia umożliwił konkurowanie w obrębie danego zadania częściowego**. Krajowa Izba Odwoławcza przyjmuje stanowisko, że „przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób, ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają ubieganie się niektórych wykonawców o udzielenie zamówienia, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia" (wyr. KIO z 19.4.2017 r., KIO 607/17, Legalis)".

Przenosząc powyższe na analizowany stan faktyczny należy per analogiam wskazać, że naruszać zasadę uczciwej konkurencji będzie nie tylko opis przedmiotu zamówienia w zakresie wymagań co do oferowanego produktu leczniczego, ale również takie ukształtowanie pozycji w obrębie danego zadania częściowego które powoduje, iż z uwagi na zawarte w tym zadaniu częściowym towary tylko jeden wykonawca jest zdolny do złożenia oferty. I z takim przypadkiem mamy do czynienia w przedmiotowym postępowaniu.

Takie też stanowisko potwierdza uchwała wydana przez KIO w odpowiedzi na zastrzeżenia do protokołu kontroli postępowania kontrolnego prowadzonego przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych „Swoboda zamawiającego w określaniu cech produktów, które chce zakupić, jest ograniczona koniecznością zachowania w postępowaniu uczciwej konkurencji. Z jednej strony oczywistym jest, że określenie wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia należy do zamawiającego, który jest gospodarzem postępowania i przyszłym nabywcą określonych towarów czy usług, a konieczności zachowania uczciwej konkurencji nie można utożsamiać z nakazem umożliwienia złożenia oferty przez jak najszerszy krąg wykonawców, w oderwaniu od potrzeb zamawiającego. Z drugiej jednak strony niedopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia ofert, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego. Ocena czy zamawiający naruszył zasadę uczciwej konkurencji wymaga ustalenia po pierwsze, czy zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób ograniczający krąg podmiotów mogących złożyć ofertę, a po drugie - czy takie ograniczenie jest usprawiedliwione specyfiką przedmiotu zamówienia i uzasadnionymi potrzebami zamawiającego”.

W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie jest w stanie udowodnić żadnych racjonalnych i uzasadnionych przyczyn przyjęcia w zadaniu częściowym (Pakiecie) nr 6 takiego wykazu wymaganych produktów który ogranicza konkurowanie w tym zadaniu do jednego wykonawcy. Nawet względy ekonomiczne związane z liczbą wykonawców, którym udziela zamówienia, nie przemawiają na korzyść Zamawiającego, skoro Zamawiający:

1. nie ograniczył liczby wykonawców mogących składać oferty;
2. ukształtował 15 odrębnych zadań częściowych.

Mając na uwadze powyższe należy wskazać, że przedmiotowy wniosek jest zasadny, bowiem jego realizacja zapewni poszanowanie w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w PZP, a w szczególności zasad uczciwej konkurencji między Wykonawcami.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 40

Czy Zamawiający dopuści preparat Sevorane z fabrycznie zamontowanym adapterem (szczelny bezpośredni system napełniania parownika – bez elementów łączących butelkę z parownikiem) wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z ww. produktem i aparatami do znieczulenia posiadanymi przez Zamawiającego?

Jednocześnie prosimy o podanie rodzaju i ilości aparatów do znieczulenia.

Szeroko i powszechnie stosowana w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego jest praktyka, zgodnie z którą Zamawiający zmierzając do pozyskania najszerszej oferty – w tym cenowej - wymaga, by wykonawca oferujący produkt, nieodpłatnie dostarczył także odpowiednie parowniki. Ich posiadanie przez Zamawiającego nie powinno stanowić ograniczenia możliwości składania ofert skoro przedmiotem postępowania jest preparat Sevoflurane.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza. Aparaty do znieczulenia będące w posiadaniu Zamawiającego: typu Fabius Tiro – 2 szt., typu Primus – 2 szt.

Ad. Pyt. 41

Czy Zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 8, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 42

Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 13, wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 43

Czy zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 1 pozycja 13 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 44

Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 1 pozycja 11 i 13 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

- 0,9% w/v roztwór chlorku sodu
- 5% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 45

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 13 wymaga, aby Cefuroxime 1,5 g pakowany był w fiolki o pojemności do 30 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 46

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 i 11 pozycja 12 i 4, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 47

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 i 11 pozycja 12 i 4, aby Ceftazydymy zachowywały po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 48

Czy Zamawiający, w pakiecie 1 i 11 pozycja 12 i 3,4 wymaga, aby wycenione Ceftazydymy pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 49

Czy w pakiecie 14 i 1 pozycja 3,4 i 32, 33 Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 50

Czy zamawiający w pakiecie 14 i 1 pozycje 3,4 i 32, 33 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 51

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 9 pozycja 20 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 52

Czy zamawiający, w pakiecie 9 pozycja 20, wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 53

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 15 pozycja 2, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 54

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 6, pozycja 6, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było Produkt można rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 55

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 510 i 511 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 56

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 12 pozycji 16,17,18,19 ,aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 57

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 12 pozycji produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 58

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 9 pozycja 2,3, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 59

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 12 pozycja 33,34 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum naticum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 60

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol w pakiecie 6 pozycja 52, po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 61

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 6 pozycja 52 (Propofol inj 1% 20 ml x 5), posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 62

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycja 52 ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 63 - Pakiet 7, pozycja 34 i 36

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach 400g i przeliczenie ilości? Opisany produkt nie występuje już w opakowaniach 450g.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Należy wycenić pozycję 34 – w ilości 4 op., a pozycję 36 – w ilości 5 op.

Ad. Pyt. 64 -dot. pakietu 11

Czy Zamawiający wydzieli i utworzy osobny pakiet z poz. :

15 Octagam 2 g/20 ml 10 % op. 90

16 Octaplex - koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierający białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia. Bez zawartości antytrombiny III. PCC jest czysty fizyko-chemicznie nie zawiera zbędnych substancji takich jak albumina ludzka oraz kwasy lub zasady, które mogą wpływać negatywnie na terapię pacjentów. PCC zawiera (czynnik krzepnięcia oraz białka C i S) 530 mg białka całkowitego w 20 ml fiołce. Standaryzacja wobec czynnika IX. op. 1

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Z poważaniem
DIREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Świdniku
lek. med. Jacek Kamiński