Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie

podstawowym bez negocjacji pn. Dostawa produktów farmaceutycznych (na 12 miesięcy), ZP.231.9/2024

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm.)wyjaśnia treść Specyfikacji

Warunków Zamówienia w odpowiedzi na złożone zapytania Wykonawców:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Przy określaniu ilości opakowań, gdy wielkość produktu w opakowaniach nie przystaje do opisu wielkości w formularzu cenowym, Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wycenił ułamkową ilość opakowań, zgodną z podaną wielkością w formularzu ofertowym, co spowoduje jednoznaczne podejście do oceny ofert a także spowoduje brak wątpliwości, co wyceny składanych ofert na leki, zaokrąglenia liczby ułamkowej opakowań należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1, a jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

Pytanie 3 - 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; 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)?

Odp. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wycenił ułamkową ilość opakowań, zgodną z podaną wielkością w formularzu ofertowym, co spowoduje jednoznaczne podejście do oceny ofert a także spowoduje brak wątpliwości, co wyceny składanych ofert na leki, zaokrąglenia liczby ułamkowej opakowań należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1, a jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

Pytanie 4 – 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?

Odp. Jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub nastąpiło tymczasowe, przedłużające się w czasie, wstrzymanie produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić lek na podstawie ostatniej ceny rynkowej oraz dokonać adnotacji w formularzu cenowym o czasowym braku leku na rynku.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie w odpowiednim przeliczeniu na dokładną ilość produktu zamawianą w załączniku Nr 2 do niniejszego postępowania.

Dla przykładu Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dwóch opakowań tego samego leku pakowanego po 30 tabletek zamiast jednego po 60 tabletek etc.

W przypadku braku dostępności opakowania leku podzielnego na równe części , Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wycenił ułamkową ilość opakowań, zgodną z podaną wielkością w formularzu ofertowym.

Pytanie 6

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 8 - Ze względu na dużż ilość postępowań oraz okres urlopowy prosimy o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 11.07

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet nr 1 leki somatyczne Poz. 435 - żel do cewnikowania. Dysponujemy produktem w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności

11ml oraz 6 ml. Pytanie- jaka pojemność żelu jest wymagana?

Odp. Zamawiający prosi o wycenę produktu pakowanego po 11ml.

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 28 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 40 tabl. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp. Zamawiający dopuszcza oferowany produkt.

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 200 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula

Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp. Zamawiający dopuszcza oferowany produkt.

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 329 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego 1,6 mld CFU kultur 3 różnych szczepów bakterii probiotycznyc (Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus, Bifidobacterium lactis)?

Odp. Zamawiający dopuszcza oferowany produkt.

PAKIET NR 1 LEKI SOMATYCZNE poz. 79 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza aby oferowany produkt posiadał rozpuszczalnik w opakowaniu, ale nie wymaga.

Z poważaniem