

Kamienna Góra, 05.01.2022 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa leków dla Dolnośląskiego Centrum Rehabilitacji Sp. z o.o. w Kamiennej Górze.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **TZ-Z.26.22.2021.**

- I. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 oraz art. 286 ust. 1, 3, 5 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r., poz.1129 z późn.zm. – dalej ustawa Pzp) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

dotyczy części 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: ?

Pozycja 3 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl. co będzie stanowić ilość 25 pełnych opakowań.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający wyraża zgodę. Sposób przeliczenia – do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 2:

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

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie ?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w obrębie fiolki oraz ampułki. Zamiana z ampułko-strzykawkę na inną postać musi odbyć się poprzez wcześniejszą akceptację zamawiającego.

Pytanie nr 4:

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

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę. Sposób przeliczenia – do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g ?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający pod pojęciem zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury.

Sposób przeliczenia gramatury do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 6:

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

W przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie z uwzględnieniem podania informacji o zakończeniu produkcji.

Pytanie nr 7:

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź na pytanie nr 7:

W przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie z uwzględnieniem podania odpowiedniej informacji.

Pytanie nr 8:

Z uwagi na obszerność zapytania, okres świąteczno-noworoczny (Święto Trzech Króli – długi weekend), a co za tym idzie okres urlopowy prosimy o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 14.01.2022 r.

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia 17.01.2022 r. Wobec powyższego Zamawiający zmieni treść SWZ w odpowiednim zakresie.

Pytanie nr 9:

dotyczy pakietu 1, pozycja 325.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na preparat określony w pytaniu. Sposób przeliczenia - do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w **części nr 4 poz. 1-5** (Enoxaparinum natricum) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości po zaokrągleniu **3.917 fiolek**?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie wyraża zgody pozostawiając treść SWZ bez zmian.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za wykreślenie lub wydzielenie z **części nr 6 poz. 9** leku Glimepiryd 6 mg, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie dawki 6 mg na dawkę 4 mg z zaokrągleniem ilości opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie, ani na wydzielenie z części nr 6 poz. 9 leku Glimepiryd 6 mg. Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie dawki 6 mg na 4 mg z zaokrągleniem opakowań w górę.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **części nr 6 poz. 12** leku isosorbide mononitrate 20 mg w opakowaniu zawierającym 60 tabl. powł. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań w górę – 1 opakowanie?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w **części nr 6 poz. 12** leku isosorbide mononitrate 20 mg w opakowaniu zawierającym 60 tabl. powł. wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań w górę.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający informuje, że zgodnie z § 3 ust. 1 Części IV SWZ - Projekt umowy podstawową formą składania zamówień jest forma pisemna (faks) albo postać dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Forma telefoniczna została dopuszczona jedynie w przypadkach uzgodnionych.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4? Wykonawca nie ma możliwości logistycznych, aby w dniu dostawy do godziny 7.00 przesyłać mailowo faktury dotyczące dostaw.

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający pozostawia treść SWZ bez zmian. Przedmiotowy wymóg dotyczy Części 1.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w par. 4.6 zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? 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 na pytanie nr 15:

Zamawiający pozostawia treść SWZ bez zmian.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 6.3 termin dostaw „cito” na 12 godzin zamiast terminu „tego samego dnia”(który wynosić może zaledwie kilka 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 na pytanie nr 16:

Zamawiający pozostawia treść SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17:

dotyczy części 1, poz. 225.

Czy w Części 1 poz. 225 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

Pytanie nr 18:

dotyczy części 1, poz. 225 i 226

Czy w Części 1 poz. 225 i 226 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt kon-

fekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu dla pozycji 225 natomiast nie dopuszcza dla pozycji 226.

Pytanie nr 19:

Ze względu na obszerność przetargu zwracamy się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 17.01.2022 r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i konkurencyjnej oferty. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt licznych urlopów w okresie noworocznym i okołoświątecznym. Dlatego też uzyskanie warunków cenowych od producentów jest mocno utrudnione. Dodatkowo przypominamy, że w dalszym ciągu borykamy się z pandemią koronawirusa COVID-19, co bezsprzecznie wpływa na wszelkie aspekty życia codziennego (rodzinnego i zawodowego) – zachorowania mimo zaszczepienia oraz kwarantanny znacząco uszczuplają zasoby ludzkie widocznie zmniejszając moce przerobowe.

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 8 Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia 17.01.2022 r.

Pytanie nr 20:

dotyczy pakietu 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zasyпки ZinoDr. 100g oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań ?

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający nie dopuszcza pozostawiając treść SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21:

dotyczy pakietu 1, poz. 183

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 na pytanie nr 21:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 22:

dotyczy pakietu 1, poz. 183

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 na pytanie nr 22:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 23:

dotyczy pakietu 1, poz. 385

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A, konfekcjonowanego 250g oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań ?

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu określonego w pytaniu. Sposób przeliczenia do pełnego opakowania w górę.

- II. W związku z odpowiedzią na pytanie nr 8 i 19 Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 3 i 5 ustawy Pzp zmienia terminy składania i otwarcia ofert określone w pkt 26.1. i 27.1. Części I SWZ w następujący sposób:

Nowy termin składania ofert: 17.01.2022 r. godz.10:00

Nowy termin otwarcia ofert: 17.01.2022 r. godz.11:00

Skutkiem powyższej zmiany, zmianie ulega brzmienie pkt 24.1. Części I SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

„24.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 15.02.2022 r.”

- III. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

/-/ Artur Mazur