

BZP.38.382-18.17.23

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy leków i produktów farmaceutycznych (BZP.38.382-18.23)**.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 06.06.2023r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie nr 1 dot. SWZ:

Korzystając z przysługujących uprawnień, dotyczących możliwości zwracania się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ niniejszym wnoszę o udzielenie szczegółowych i jednoznacznych wyjaśnień w poniższych kwestiach:

Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] 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 przedmiotu zamówienia, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...]

1/ Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: Pzp) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie pakietu 44 w pozycjach nr 15,17 oraz 18 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy PFIZER o nazwach handlowych Solu-Medrol? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w pakiecie nr 44 (pozycje 17,18) ważna, dawka 500mg (poz 18) musi posiadać rozpuszczalnik o pojemności 8ml, natomiast dawka 1000mg (poz 17), musi posiadać rozpuszczalnik o pojemności 16 ml. W związku z tym że zarówno dawka 1000 mg/16 ml wskazana w pozycji 17, jak i dawka 500 mg/ 8 ml wskazana w pozycji 18, są na rynku dostępne jedynie pod postacią produktu firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol wyklucza to jakąkolwiek konkurencję w w/w zakresie i stanowi naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp ?

2/ Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w pozycjach nr 17 i 18 pakietu nr 44 dawek, zarówno tej 1000 mg/16 ml, jak i dawki 500 mg/ 8 ml mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową „analizą potrzeb i wymagań” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w pakiecie nr 44 obejmującym pozycje nr 17 oraz 18, wszystkich bez wyjątku cech tych produktów, takich jak na przykład ten aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml..

3/ Jeżeli jednak, w związku z rzezoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie pakietu nr 44, pozycje nr 17 oraz 18, zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie (poz. nr 17 i 18) wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycji nr 17 ofert równoważnych w tym zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów, a w pozycji nr 18 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 250 mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

4/ Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo, że ważną ofertę w zakresie pakietu nr 44, obejmującego pozycje nr 17 oraz 18, mogą stanowić jedynie produkty firmy PFIZER, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej pakietu nr 44, obejmującego pozycje nr 18 oraz

17 wymaga, aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml ? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w postępowaniu Numer referencyjny: BZP.38.382-18.23?

5/ Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej pakietu nr 44, obejmującego pozycje nr 18 oraz 17 , aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów (np. badania kliniczne), które pozwalają w świetle przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?

6) Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

Czy Zamawiający , zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia i jego podział na pakiety, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych) i w zgodzie do orzecznictwa:

W pakiecie nr 44 poz 15 , dopuści metyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 50:

Czy Zamawiający oczekuje pasków testowych do oznaczania poziomu cukru we krwi kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego glukometrami On Call Sure?

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 47 poz. 25:

W związku z zakończeniem produkcji, czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku.

Odpowiedź:
Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy zmienia treść w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ, w Pakiecie nr 47 poz. 25 z:

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
-----	---------------------------------------	---------	------------------------------	------------------------------	---------------------	----------------------

25			Zamknięty systemu do nawilżania o pojemności 500 ml napełnionego jałową, apirogeną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiającego prowadzenie długotrwałej inhalacji przy więcej niż jednym pacjencie, powyżej 70 dni przy terapii inhalacyjnej. Specjalnie skonstruowany pojemnik z wbudowanym w ściankę kanałem powodującym przejście tlenu do samego dna, a potem aż ku jego górnej części, powodując jego przejście przez całą objętość wody. Wymagane potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności systemu oryginalną deklaracją producenta dołączoną do oferty. W zestawie sterylna głowica łącząca reduktor z pojemnikiem	woda do respiratora	butelka a 500 ml	2000
----	--	--	---	---------------------	------------------	------

który otrzymuje nowe brzmienie :

Lp.	Nazwa produktu leczniczego, producent	Kod EAN	Skład / nazwa międzynarodowa	Postać, dawka /stężenie/ moc	Wielkość opakowania	Ilość opakowań (op.)
25			Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku.	woda do respiratora	butelka a 450 ml	2225

Załącznikiem do niniejszego pisma jest:

- Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 06.06.2023r Pakiet 47,

Pozostała treść SWZ oraz załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem