



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.
19-300 Elk, ul. Baranki 24,
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. 87 620-95-93
tel. 87 620-95-76
tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl
e-mail: przetargi@promedica.elk.pl
www.promedica.elk.com.pl

Odpowiedź na Zapytanie 8

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/DZZP/ 199 / 519 /23

Data: 13.02.2023r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków i środków farmaceutycznych do Apteki Szpitalnej na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o. o.”** Znak sprawy: **28/2023.**

Na podstawie art. 135 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE nr 1 dot. Pakietu 20 poz. 3 - Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz Asortymentowo-Cenowy

Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną, poprzedzającą wszczęcie w/w postępowania o zamówienie publiczne, analizą potrzeb i wymagań (vide art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dalej: Pzp), polegającą m.in. na rozeznaniu rynku w aspekcie alternatywnych środków zaspokojenia zidentyfikowanych potrzeb oraz możliwych wariantów realizacji zamówienia, potwierdza, że: w zakresie Pakietu nr 20, pozycja nr 3, oprócz występujących na rynku produktów leczniczych takich jak: a/ „Levonor” firmy Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A., b/ „Noradrenalin Kalceks” firmy AS KALCEKS, c/ „Noradrenaline Kabi” firmy Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. oraz d/ „Sinora” firmy Sintetica GmbH, o czym może świadczyć opis przedmiotu zamówienia w postaci dopuszczenia tylko jednej objętości ampułki - 4 mg / 4 ml x 5 amp na rynku występuje też produkt leczniczy o nazwie Noradrenaline Aguettant firmy Laboratoire Aguettant, który różni się od w/w tym, że nie wymaga rozpuszczania, czyli jest preparatem gotowym do użycia, co zgodnie z treścią Rezolucji Rady Europy [Rezolucja CM/Res(2016)2] daje mu pierwszeństwo stosowania nad produktami wymagającymi rozpuszczania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z art 135 ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się o wyjaśnienie treści SWZ, a Zamawiający obowiązany jest do udzielenia wyjaśnień. Powyższe zapytanie w istocie nie wnosi o wyjaśnienie treści SWZ.

PYTANIE nr 2 dot. Pakietu 20 poz. 3 - Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz Asortymentowo-Cenowy

Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytania nr 1/ jest pozytywna, tj. potwierdza on, że w ramach rzetelnie i profesjonalnie przeprowadzonej przez niego „analizy potrzeb i wymagań” potwierdziło się, że na rynku występuje w zakresie pakietu nr 20, pozycja nr 3 produkt leczniczy o nazwie Noradrenaline Aguettant firmy Laboratoire Aguettant, to czy będąc w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a także wynikających z treści w/w REZOLUCJI CM/Res(2016), zamawiający dopuści w/w produkt rozszerzając zakres dopuszczonego opisem przedmiotu zamówienia pakietu nr 20, pozycja nr 3, o produkt leczniczy będący roztworem gotowym do użycia (roztwór do infuzji) 4 mg/50 ml [x10 fiol.] (i przeliczenie ilości zgodnie z opisem określonym SWZ)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 3 dot. Pakietu 20 poz. 3 - Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz Asortymentowo-Cenowy

Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 2/ jest negatywna, pomimo 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 przedmiotu zamówienia [na przykład konfiguracja pakietu], które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. - Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19 [...], to proszę o szczegółowe, merytoryczne wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej pakietu nr 20, pozycja nr 3 wymaga konkretnie produktów firm wymienionych w pytaniu nr 1/, na co wskazuje zapis odpowiednio: „NOREPINEPHRINE 4 MG/4ML X 5 AMP”? Wymaganie konkretnej dawki, stanu skupienia czy sposobu aplikacji itp. które wskazują na konkretny produkt, konkretnego producenta eliminuje z przetargu, w sposób obiektywnie nieuzasadniony, leki innych producentów, którzy mogliby przedstawić korzystną cenowo ofertę dla szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z art 135 ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się o wyjaśnienie treści SWZ, a Zamawiający obowiązany jest do udzielenia wyjaśnień. Powyższe zapytanie w istocie nie wnosi o wyjaśnienie treści SWZ.

PYTANIE nr 4 dot. Pakietu 20 poz. 3 - Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz Asortymentowo-Cenowy

Czy wymogi, jakie postawił zamawiający w zakresie produktów z pakietu nr 20 w pozycji nr 3, takie jak: a/ 4 mg/4 ml i b/ 5 amp, wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa (jeżeli tak to jakiego?), czy też jedynie z subiektywnych poglądów pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z art 135 ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się o wyjaśnienie treści SWZ, a Zamawiający obowiązany jest do udzielenia wyjaśnień. Powyższe zapytanie w istocie nie wnosi o wyjaśnienie treści SWZ.

PYTANIE nr 5 dot. Pakietu 20 poz. 3 - Załącznik nr 3 do SWZ – Formularz Asortymentowo-Cenowy

Jeżeli wymogi, jakie postawił zamawiający w zakresie produktów z pakietu nr 20 w pozycji nr 3, takie jak: a/ 4 mg/4 ml i b/ 5 amp, wynikają jedynie z subiektywnych zapatrywań pracowników zamawiającego, to proszę o przedstawienie uzasadnienia merytorycznego, popartego dowodami, dyskwalifikującego w rzeczonym przetargu w/w preparat firmy Laboratoire Aguettant ze względu na wymaganą zapisami SWZ moc, dawkę, postać farmaceutyczną, czy rodzaj i objętość opakowania bezpośredniego inne niż referencyjnie opisane w SWZ oraz wskazanie osoby/osób, które uczestniczyły w przygotowaniu opisu przedmiotu zamówienia³ w przedmiotowym postępowaniu, w zakresie pakietu nr 20, pozycja nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z art 135 ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się o wyjaśnienie treści SWZ, a Zamawiający obowiązany jest do udzielenia wyjaśnień. Powyższe zapytanie w istocie nie wnosi o wyjaśnienie treści SWZ.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem

