

MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY W WARSZAWIE

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2

TEL (0 - 22) 47-35-127 FAX (0-22) 613-19-92

e-mail: zamowienia@mssw.pl internet: www.mssw

Warszawa, dnia 28.01.2020 r.

WYJAŚNIENIE

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie (nr sprawy D-1/N/20) w DUUE nr 2020/S 013-025658 oraz na własnej stronie internetowej.

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę w dniu 27.01.2020 r.

Treści zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytań oraz zamieszcza na własnej stronie internetowej.

Pytania:

Pytanie 1

Dotyczy Zadania 89 pozycja 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 89, poz. 1 (Bupivacaina 5 mg/ml - 4 ml w sterylnie zapakowanych ampułkach) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Zadania 113 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium 50 mg/5 ml w Zadaniu 113, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Lekczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3**Dotyczy Zadania 1 pozycja 40, 41, 87, 97, 98, 99, 100, 102, 106, 107, 132**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 40, 41, 87, 97, 98, 99, 100, 102, 106, 107, 132, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4**Dotyczy Zadania 1 pozycja 40,41**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5**Dotyczy Zadania 1 pozycja 87 Kalium chloratum 15 %/10 ml.**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6**Dotyczy Zadania 1 pozycja 132 Natrium chloratum 0,9 %/10 ml**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7**Dotyczy Zadania 57 pozycja 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 57 w pozycji 3 ma na myśli worek do żywienia pozajelitowego centralnego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 8**Dotyczy Zadania 58 pozycja 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 58 w pozycji 3 ma na myśli worek do żywienia pozajelitowego centralnego?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 9**Dotyczy Zadania 67 pozycja 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 67 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w butelce 200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10**Dotyczy Zadania 67 pozycja 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 67 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w butelce 200 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11**Dotyczy Zadania 67 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 67 pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12**Dotyczy Zadania 90 pozycja 1 oraz 2 Meropenem.**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga stabilności minimum 3h w NaCl 0,9%

Zamawiający wymaga minimum 1h w 5% glukozie.

Pytanie 13**Dotyczy Zadania 94 pozycja 1 oraz 2 Levofloxacin.**

Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 14**Dotyczy Zadania 94 pozycja 1, 2 Levofloxacin.**

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 15**Dotyczy Zadania 96 pozycja 1 oraz 2 Piperacillin/Tazobactam.**

Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 16**Dotyczy Zadania 161 pozycja 1 Paracetamol.**

Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17**Dotyczy Zadania 165 oraz 166 Propofol.**

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia

ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18

Dotyczy Projekt umowy § 5 ustęp 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Dotyczy Projekt umowy § 5 ustęp 1 punkt a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość zareklamowanych produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Dotyczy Projekt umowy § 5 ustęp 1 punkt b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej, wartość niedostarczonych w terminie produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Dotyczy Projekt umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „CITO” z 12 na 24 godzin. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

Dotyczy Zadania 193

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o parametrach zawartych w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wapna medycznego o parametrach zgodnych z SIWZ. Nie wymaga dopuszczenia przez FP Brytyjską i /lub Amerykańską.

Pytanie 23

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów dotyczących kar umownych na następujące:

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych z następujących tytułów i następującej wysokości:
 - a) 0,2% wartości zareklamowanych wyrobów medycznych brutto, za każdy dzień oczekiwania na wymianę zareklamowanych przez Zamawiającego wyrobów medycznych złej jakości, ponad termin określony umową,

- b) 0,2% wartości brutto nie dostarczonego asortymentu, za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionych wyrobów medycznych ponad termin określony umową.

Odpowiedź:

- a) Zamawiający nie wyraża zgody.
b) Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

Dotyczy Zadania 192

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze:
- obowiązek sporządzania opisu przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty,
 - fakt, że Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, będący dostawcą leków wskazanych w opisie przedmiot zamówienia, dokonał nieodpłatnego użyczenia na rzecz Zamawiającego parowników, poda modele posiadanych aparatów do znieczuleń w celu ustalenia rodzaju parowników, które winny być objęte użyczeniem?

Tymczasem, w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający, dokonując opis przedmiotu zamówienia poprzez sformułowanie zamówienia zadania częściowego - Pakietu nr 192 obejmującego łączną dostawę leków wskazanych w formularzu asortymentowo-cenowym:

nie wskazał, jakie posiada modele aparatów do znieczuleń. Okoliczność ta uniemożliwia ustalenie, jakie rodzaje parowników winny być objęte przedmiotem umowy użyczenia.

Zauważyć bowiem trzeba, że na rynku są dostępne różne rodzaje aparatów do znieczuleń, a dla każdego z nich cena parowników jest inna.

| Rodzaj aparatu do znieczuleń (producent) | Rodzaj kompatybilnych parowników | Cena 1 parownika netto – średniorynkowa |
|---|----------------------------------|---|
| Drager | Vapor 2000 | 3800 |
| Drager Perseusz A 500 | Vapor 3000 | 8000 |
| Iflow Maquet | Maquet | 14000 |
| Aysis | GE | 12000 |
| Drager (fabius, Priumus Julian) | Penlon | 3500 |
| Ohmeda Datex (aestiva, Aespire, Avance C52) | Penlon | 3500 |

Tym samym, nie posiadając wiedzy na temat rodzajów aparatów do znieczuleń, jakie posiada Zamawiający, Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć, czy, ile i jakie parowniki będzie musiał dokupić w celu wykonania umowy będącej wynikiem prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia.

Należy zatem wskazać, iż opisując przedmiot zamówienia w ramach zadania częściowego nr 192, Zamawiający zawarł niepełny i nieprecyzyjny opis przedmiotu zamówienia, nieuwzględniający wszystkich okoliczności i wymagań mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podaje rodzaje aparatów:

Datex-Ohmeda Aespire –szt 9

Drager Primus (2 rodzaje wejść) – szt 8

Pytanie 25

Dotyczy Zadania 192

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

- (1) z zadania częściowego (pakiet) nr 192 wydzieli pozycję nr 2, tj. lek Sevofluran do oddzielnego zadania częściowego lub
- (2) dopuści w zadaniu częściowym (pakiet) nr 192 możliwość składania ofert na poszczególne pozycje w danym pakiecie,
a poprzez to zapewni również prowadzenie postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości?
- Dopuszczenie możliwości złożenia oferty wyłącznie na poszczególne pozycje pakietu (tj. poz. 2 Sevoflurane) lub wydzielenia leku Sevoflurane z zadania częściowego (pakietu) nr 192 do odrębnego zadania częściowego (pakietu) zapewni możliwość konkurowania w aspekcie składanych ofert oraz możliwość wyboru przez Zamawiającego oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

- 1) Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie
- 2) Zamawiający nie dopuszcza ofert częściowych

Pytanie 26

Dotyczy Zadania 56

Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 56 poz. 1 produkt o kaloryczności całkowitej 620 kcal, spełniające wszystkie pozostałe kryteria opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy Zadania 62 pozycja 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 62 pozycji 1 w opakowaniu 1000 ml i utworzy nowy pakiet z daną pozycją. Pozwoli to na zaoferowanie korzystniejszej diety dla cukrzyków, która będzie oparta o białko sojowe. Dieta zawierająca białko sojowe jest efektywna w redukowaniu poziomu cholesterolu całkowitego, lipoprotein o niskiej gęstości (LDL) oraz trójglicerydów (TG), wpływa również na zwiększenie poziomu lipoprotein o wysokiej gęstości (HDL) zwanych „dobrym cholesterolem”, a więc działanie diety opartej o białko sojowe wpływa korzystnie na terapię pacjentów z cukrzycą typu 2. (Anderson, 1995). Badania prowadzone w następnych latach potwierdziły korzystny wpływ diety zawierającej białko sojowe na profil lipidowy, oraz korzystne działanie u pacjentów cierpiących z powodu cukrzycy, uogólnionej miażdżycy tętnic. (Teixeira, 2000, Young et al, 2011). W świetle powyższych badań zasadnym wydaje się aby dieta dla Pacjentów z cukrzycą opierała się na białku sojowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.