



Instytut Medycyny Pracy im. prof. dr med. Jerzego Nofera  
ul. Świętej Teresy od Dzieciątka Jezus 8  
91-348 Łódź

Pismo: AZAMPUB/11/24/WO

**WYJAŚNIENIA TREŚCI ZAPYTANIA OFERTOWEGO  
ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego z wyłączeniem przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), na podstawie zawartego w niej przepisu art. 2 ust. 1 pkt. 1 – wartość zamówienia jest mniejsza niż 130 000 złotych, pn.: **„Dostawa produktów farmaceutycznych, środków dezynfekcyjnych, płynów infuzyjnych, opatrunków oraz sprzętu jednorazowego użytku w okresie 12 miesięcy, znak AZAMPUB/11/24/WO.**

Zamawiający, Instytut Medycyny Pracy im. prof. dra med. Jerzego Nofera, informuje, że w prowadzonym postępowaniu wpłynęły pytania dotyczące treści Zapytania ofertowego, poniżej treść pytań wraz z udzielonymi odpowiedziami i wyjaśnieniami:

1. 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. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji.**

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odp. Zgodnie z §4 ust. 6 ZO - W przypadku, gdy ilość opakowań handlowych przeliczona w odniesieniu do zamawianej ilości jednostek miar nie jest liczbą całkowitą - należy podać to w zaokrągleniu do drugiego miejsca po przecinku.**

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

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zgodnie z OPZ (formularz asortymentowo-cenowy).**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zgodnie z OPZ (formularz asortymentowo-cenowy).**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

**Odp. Zgodnie z §4 ust. 7 ZO - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów w opakowaniach handlowych o innych wielkościach, przy założeniu odchylenia +/-20%.**

6. 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 udzielił odpowiedzi w pyt. 2 oraz 5.**

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ?  
W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

8. „W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.” Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

**Odp. Zamawiający udziela jednoznacznych i precyzyjnych odpowiedzi.**

9. Chciałabym się zapytać czy istnieje możliwość przesunięcia postępowania? Aktualnie jest okres urlopowy co za tym idzie mniej pracowników w biurze, więcej pracy dla pozostałych. Więc czy istnieje możliwość przesunięcia postępowania o tydzień?

**Odp. Nie Zamawiający nie przesunie terminu postępowania.**

10. Czy w Pakiecie nr **1 poz. 63** (Hydrocortisone) Zamawiający dopuści wycenę produktu Corhydron 100mg INJ. 5+5, który posiada 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, ale nie wymaga.**

11. Czy w Pakiecie nr **1 poz. 34 i 35** (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

12. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie **2 poz. 61** pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania do 30°C; jest to zakres szerszy od maksymalnej temperatury przechowywania leków zgodnej z wytycznymi Farmakopei Polskiej. Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów w temperaturze co najwyżej pokojowej; przetrzymywanie pacjentów w temperaturze wyższej niż 30°C; zagrażałoby z kolei ich zdrowiu i życiu. Wnosimy jak na wstępie.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

13. **Pakiet 2 poz. 61 i 62.** Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego mikrokuwety wraz z analizatorami HemoCue do oznaczenia glukozy, opierające się na laboratoryjnej precyzji pomiarowej. Mikrokuwety do oznaczenia glukozy są częścią systemu HemoCue (urządzenie przenośne). System HemoCue ([www.homecue.com](http://www.homecue.com)) daje możliwość podłączenia analizatora do systemów informatycznych zgodnie z rozporządzeniem ministra zdrowia z dnia 23 października 2023 r. „w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiających podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej”. Analizatory HemoCue są szeroko stosowane w jednostkach służby zdrowia.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, z zgodnie z OPZ (formularz asortymentowo-cenowy).**

14. **Pakiet 3 poz. 2.** Z uwagi na fakt, iż preparat którego Zamawiający oczekuje w tej pozycji występuje w opakowaniach a 1l z nakrętką z otworem zabezpieczonym kapslem, prosimy o podanie ilości spryskiwaczy, jaka będzie potrzebna do realizacji zamówienia. Spryskiwacze są objęte inną stawką Vat aniżeli preparat, prosimy o możliwość dokonania wyceny wymaganych spryskiwaczy w osobnej pozycji. Z uwagi na dwie różne stawki Vat nie ma możliwości wliczenia spryskiwaczy do ceny preparatu.

**Odp. Ilość spryskiwaczy 75 szt., Zamawiający wyraża zgodę na oddzielną wycenę, Wykonawcy we własnym zakresie dokonują zmiany Formularza asortymentowo-cenowego.**

15. **Pakiet 3 poz.14.** Prosimy do dokonanie zmiany kwalifikacji preparatu z wyrobu medycznego na produkt biobójczy. Preparat, który można zaoferować w tej pozycji jest zakwalifikowany do grupy produktów biobójczych

**Odp. Zamawiający dopuszcza zmianę kwalifikacji.**

16. **Pakiet 3 poz.15.** Zamawiający zawarł zapis, iż w tej pozycji należy zaoferować środek do mycia i dezynfekcji narzędzi i wyrobów medycznych. Czy nie zaistniała pomyłka z uwagi na fakt, iż preparat który można zaoferować w poz. 15 jest przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni, nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Preparat w tej pozycji nie jest przeznaczony do narzędzi.

**Odp. Tak zaistniała omyłka, Zamawiający oczekuje preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni.**

17. **Pakiet 3 poz.18.** Prosimy o sprostowanie składu związków aktywnych w kolumnie C, ponieważ preparat który można zaoferować w tej pozycji zawiera w swoim składzie: 1-propanol, 2-propanol i 2-difenyłol.

**Odp. Zamawiający oczekuje, preparatu zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol i 2-difenyłol.**

18. **Pakiet 3 poz. 20.** Prosimy o dokonanie zmian w zakresie wskazanego zakresu działania preparatu wymaganego przez Zamawiającego, a określonego w poz. 20 w kolumnie B - Przedmiot zamówienia. Z wiedzy Wykonawcy wynika, iż preparat który można zaoferować w tej pozycji wykazuje następujące spektrum działania: bakteriobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójcze, wirusobójcze wobec BVDV, Vaccinia, Rota -w czasie 15 min. i stężeniu 0,5 % z możliwością rozszerzenia działania o: wirusa polyoma SV 40, i adeno.

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

19. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

**Odp. Odp. Zamawiający wymaga dostaw zgodnych z zasadami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.**

20. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

**Odp. Zamawiający wymaga realizacji dostaw zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

21. Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej?

**Odp. Zamawiający wymaga realizacji dostaw zgodnie z obowiązującymi przepisami.**

22. Czy zamawiający dopuści w **pakiecie 2 pozycji 49-50** kompresy jałowe gazowe pakowane w opak. A'3 szt z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

23. Czy zamawiający dopuści w **pakiecie 2, pozycji 40**, wziernik uszny 2,5 mm?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

24. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 3 pozycja 7** dopuści do oceny preparat biobójczy, VAT 8%? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

25. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 3 pozycja 21** dopuści do oceny emulsję pielęgnującą i regenerującą typu W/O z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, masła shea i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowana w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz koniecznością zapoznania się z nimi przed złożeniem ofert Zamawiający dokonuje zmiany terminu składania i otwarcia ofert, na następujące:**

**1) Termin składania ofert - do dnia: 05.07.2024 r., godzina 10.00.**

**2) Termin otwarcia ofert - 05.07.2023 r., godzina 10.30.**

**Pozostałe postanowienia Zapytania ofertowego pozostają bez zmian.**

**Z poważaniem**

Z UPWAŻNIENIEM DYREKTORA  
INSTYTUTU MEDYCYNY PRACY  
im. prof. dra hab. *Joanna Jurewicz* Nofera

*Prof. dr hab. Joanna Jurewicz*  
Pełnomocnik Dyrektora  
ds. Komercjalizacji Badań Naukowych