

Nr rejestr. 000000007188
Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
26-700 Zwoleń ul. Aleja Pokoju 5
tel. 48 676 20 37; fax 48 676 27 27
REGON 670204896 NIP 811-15-22-059

Zwoleń, 23.12.2019 r.

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na dostawę leków i artykułów medycznych
Nr sprawy: SPZZOZ.NE.III.ZM-7/19

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

do postępowania o zamówienie publiczne SPZZOZ.NE.III.ZM-7/19 pn. „Przetarg nieograniczony na dostawę leków i artykułów medycznych”

Działając w trybie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Czy Zamawiający w par. 3.3 wpisze 12 godzin jako termin dostaw ratujących życie? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten powinien być podany już na etapie SIWZ, a nie „uzgadniany” przy podpisaniu umowy. Ustawa PZP nie zna takiego trybu.

Odp. TAK

2. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2. tiret pierwsze z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. NIE

3. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2. tiret drugie z 3% do wartości max. 0,2%, a także naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara jest rażąco wygórowana (36% wartości dostawy dziennie).

Odp. NIE

4. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2. tiret czwarte z 3% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odp. NIE

5. Czy Zamawiający w par. 10.7 dopisze, że wniosek o zmianę ceny i konieczność udowodnienia wpływu zmian na cenę nie dotyczy zmiany stawki VAT? Zgodnie z par 6.4 strony podpisują w takiej sytuacji aneks, mający zastosowanie od daty wejścia zmiany

stawki VAT w życie. Zapisy par. 10.7 są zatem sprzeczne z postanowieniami par. 6.4 i ryzykowne dla Wykonawcy. W razie odmowy zaakceptowania propozycji zmian Wykonawca dostarczać może towary po cenie rażąco niskiej.

Odp. TAK

6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę w dawce 200 mg.

7. Pakiet 1 poz 291 – czy, ze względu na zmianę wielkości opakowania, można zaoferować Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw., 1 but. W ilości 86,72 op.?

Odp. TAK

8. Pakiet 1 poz. 416 – czy należy zaoferować Ventolin, 1mg/ml(0,1%); 2,5ml, rozt.do nebul., 20 amp.?

Odp. TAK

9. Pakiet 10 – poz. 33 i 34 – konektory dostępne są w opakowaniach a' 30 szt; czy należy zaoferować po 2 op a' 30 szt?

Odp. TAK

10. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 122. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odp. TAK

11. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów równoważnych; tj. o takiej samej substancji aktywnej, postaci, dawce oraz drodze podania?

Odp. TAK

12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odp. TAK



13. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych? tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp. TAK

- zamiast: preparatów o przedłużonym uwalnianiu preparaty o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp. TAK

14. 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 zamieszczona w SIWZ; Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę, czy należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę

15. Proszę o wyjaśnienie, co robić w przypadku zakończenia produkcji danego leku, czy należy wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji?

Odp. Proszę wycenić w ostatniej cenie i umieścić informację o zakończeniu produkcji

16. Czy *Zamawiający* w pakiecie 10 w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 7,12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odp. NIE

17. Czy *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 w pozycji 9 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy

o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odp. NIE

18. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 w pozycji 14 preparatu Mannitol 15%, który ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odp. NIE

19. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 380.

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, *zamawiający* dopuści w pakiecie 1 pozycji 380 ZinoDr. A w opakowaniach 125 g?

Odp. TAK

20. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 290.

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej igieł będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, *zamawiający* dopuści w pozycji 290 z pakietu 1 igły do penów Surmedi 30 G o głębokości nakłucia 8 mm, konfekcjonowane po 100 szt.? **Odp. TAK**

21. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 184. Czy *Zamawiający* dopuści w pakiecie 1 w pozycji 184 zaoferowanie produktu HepaDr. w którego skład wchodzi: 100 mg L-asparagianinu L-ornityny oraz 35 mg. Choliny

Odp. TAK

22. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 pozycja 184 Czy *Zamawiający* dopuści w pakiecie 1 w pozycji 184 zaoferowanie produktu HepaDr. A w którego skład wchodzi 150 mg L-asparagianinu L-ornityny?

Odp. NIE

23. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 177 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp. NIE

24. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 177 glukozy 75 g. - proszek 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

Odp. TAK

25. Pakiet 8, poz. 1-7 Czy Zamawiający dopuszcza siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

Odp. TAK

26. Pakiet 8, poz. 1-7 Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.



Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, jw.

Odp. NIE

27. Pakiet 8, poz. 11 Czy zamawiający dopuszcza gazę 13 nitkową 90 cm szer.?

Odp. TAK

28. Pakiet 8, poz. 11 Czy zamawiający dopuszcza gazę w roli?

Odp. TAK

29. Pakiet 8, poz. 11 Czy zamawiający dopuszcza przeliczenie za 1 metr do 4 miejsc po przecinku?

Odp. NIE

30. Pakiet 8, poz. 16, 18, 19 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

Odp. TAK

31. Pakiet 8, poz. 8-10,16-19 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, którezgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych, w tym metodą EO?

Odp. NIE

32. Pakiet 8, poz. 8-10,16-19 Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu? Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.

Odp. TAK

33. Pakiet 8, poz. 8-10,16-19 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Odp. NIE

34. Pakiet 8, poz. 59 Czy zamawiający dopuści wymiar 6 cm x 8 cm?

Odp. TAK

35. Pakiet 8, poz. 59 Czy zamawiający oczekuje plastra do mocowania kaniul włókninowego?

Odp. TAK

36. Pakiet 8, poz. 1-11,16-25,30-33,59 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-11,16-25,30-33,59 z pakietu 8. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odp. NIE

37. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 161 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odp. NIE. Zamawiający nie wydzieli poz. 161 z Pakietu Nr 1.

38. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 2 poz. 29 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odp. NIE. Zamawiający nie wydzieli poz. 29 z Pakietu Nr 2.

39. Pakiet 8, poz. 17: czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane w tlenku etylenu? Posiadamy raport walidacji tego procesu?

Odp. TAK

40. Pakiet 8, poz. 63: czy Zamawiający dopuści zestaw nieposiadający w swoim składzie kompresów włókninowych oraz pensety plastikowej?

Odp. TAK

41. Par 9 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "zwłoki"?

Odp. TAK

42. Par. 9 ust. 2: czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 5% niezrealizowanej wartości umowy brutto, o której mowa w § 5 ust.1 niniejszej umowy.

Odp. NIE

43. Pytanie 1 dot. Pakiet nr 9 poz. 12-15 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pakowanych po 70 par z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odp. TAK. Zamawiający wyraża zgodę.