

Zwolenie, dnia 22.12.2020 r.

Dotyczy: **Przetarg nieograniczony na dostawę leków i artykułów medycznych**
Nr sprawy: SPZZOZ.NE.III.ZM.-7/20

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

do postępowania o zamówienie publiczne SPZZOZ.NE.III.ZM.-7/20 pn. "Dostawa 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 2020 r. Poz. 1086), zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Do treści §3 ust.3 i §4 ust.2 wzoru umowy i do Rozdziału 2 Pkt 2.2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ). Zamawiający nie precyzuje terminu dostaw wyrobów ratujących życie (cito), podaje tylko maksymalny termin do 24 godzin i jednocześnie wskazuje, że termin dostarczenia partii wyrobów ratujących życie będzie podany każdorazowo w jednostronnej dyspozycji Zamawiającego. W związku z powyższym wnosimy o wskazanie minimalnego czasu jaki będzie przewidziany na realizację dostaw zamawianych w powyższym trybie (tj. wyrobów ratujących życie). Wykonawcy podejmując decyzję o przygotowaniu i złożeniu oferty muszą znać dokładne warunki realizacji zamówienia i realnie ocenić możliwość realizacji dostawy.

Odp. Zamawiający ustala minimalny termin dostaw wyrobów ratujących życie (cito): 12 godzin.

2. Do §6 ust.2 wzoru umowy oraz zapisów w Rozdziale 11 Pkt 11.1 ppkt 3) SIWZ. Prosimy o potwierdzenie zapisu zamieszczonego w §6 ust.2 wzoru umowy, wskazującego, że faktury za dostarczone wyroby medyczne mają być dostarczane każdorazowo wraz z dostawą zamówionych wyrobów medycznych. Jednocześnie prosimy o wykreślenie niejednoznacznego zapisu w Rozdziale 12 Pkt 12.1 ppkt 3) SIWZ tj.: (comiesięczna faktura wystawiona przez Wykonawcę), który może sugerować wystawianie faktur zbiorczych jeden raz w miesiącu.

Odp. Zamawiający potwierdza, że faktury za dostarczone wyroby medyczne mają być dostarczane każdorazowo wraz z dostawą zamówionych wyrobów medycznych.

3. Do §9 ust.2 myślnik pierwszy wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odp. NIE.

4. Do §9 ust.2 myślnik drugi wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii wyrobów ratujących życie (tj. w trybie cito) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia przewidziana jest kara w wysokości 26.280% w skali roku (3% x 24 godziny x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odp. NIE.

5. Do §9 ust.2 myślnik czwarty wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odp. NIE.

6. W związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem zagrożenia epidemicznego, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, zwracamy się z prośbą o zmianę warunków w zakresie sposobu złożenia oferty ww. postępowaniu. Ze względu na wymuszoną zmianę organizacji pracy większości podmiotów gospodarczych oraz osób świadczących pracę (w tym również poczty, firm kurierskich, banków) wnosimy o możliwość złożenia oferty również w formie elektronicznej zgodnie z zaleceniami UZP:

<https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> , np. przy użyciu bezpłatnej platformy miniPortal -<https://miniportal.uzp.gov.pl/>

Odp. NIE. Zamawiający na ten moment nie dysponuje taką możliwością.

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz.45 Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego preparatu Avilin Dermo Balsam, spray, 75 ml?

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza.

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

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz.149 Czy należy wycenić Flixonase, 50mcg/dawkę, aer.do nosa?

Odp. TAK. Właściwa dawka to 50 mcg/dawkę.

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 159. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f ?

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza.



11. Dotyczy pakietu nr 1 poz.196 Ze względu na brak dostępności opakowań a' 100 g, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań a' 10 lub 20 gram, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

12. Pakiet 1 poz 278 – czy, ze względu na zmianę wielkości opakowania, można zaoferować Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 but. w ilości 100 op.

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza w/w opakowanie.

13. lub czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego 100 000 IU/ml nystatyny, zaw.doustna, a' 30 ml w ilości 100 op.?

Odp. NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na opakowanie a' 30 ml.

14. Pakiet 1 poz 296 – Czy ze względu na brak produkcji preparatu Panthenol Spray, 46,3 mg/g, aer.do stos.zewn.,130g, Zamawiający dopuści wycenę Panthenol S.O.S., spray, 130 g?

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza w/w wycenę.

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

Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę:

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

Odp. TAK. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki i odwrotnie.

18. Zamiast: preparatów o przedłużonym uwalnianiu preparaty o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odp. NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę preparatów o przedłużonym uwalnianiu na preparaty o zmodyfikowanym uwalnianiu.

19. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek,



ampulek, 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. TAK. Pełne opakowanie w zaokrągleniu w górę.

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

Odp. W takiej sytuacji należy podać wycenę w ostatniej cenie oraz umieścić informację o zakończeniu produkcji.

21. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,12 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w **systemie zamkniętym**.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną **jest sterylizowany parowo**. W tym miejscu warto podkreślić, iż **jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji**.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. NIE. Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Czy Zamawiający w Pakiecie 10, pozycja 9 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. NIE. Zamawiający nie dopuszcza.

23. Czy zamawiający w Pakiecie 10, pozycja 9 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odp. NIE. Zamawiający nie wymaga.

24. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekiem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp. NIE. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 8, poz. 8-11

25. Czy zamawiający wydzieli poz.8-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. NIE.

Pakiet 8, poz. jałowe z gazy

26. Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odp. NIE.

27. Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenku 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. NIE.



28. 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.

Pakiet 8, poz. 16-22

29. Czy zamawiający wydzieli poz.16-22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. NIE.

30. Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odp. TAK.

Pakiet 8, poz. 30-33

31. Czy zamawiający wydzieli poz.30-33 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. NIE.


DIREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Zwoleń
mgr inż. Zbigniew MŁYNEK