



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak: NZ/220/60/W2/2015

Data: 14.07.2015r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/60/2015 pn. Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym leku antywirusowego w ramach programu lekowego – „Leczenie Przewlekłego Wirusowego Zapalenia Wątroby typu C” oraz środków dezynfekcyjnych dla SPWSZ w Szczecinie.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 8

1. Dotyczy Zadania nr 31, poz. 2:

Z uwagi na sposób pakowania w niepodzielne opakowania zbiorcze (3x2,8l) prosimy o dopuszczenie zaokrąglenia wymaganej ilości opakowań po 2,8L każde w górę do 102 opakowań lub w dół do 99 opakowań.

Odp.: Podawaną ilość opakowań zbiorczych w sytuacji występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość niż umieszczona w SIWZ należy zaokrąglić „w górę”.

2. Dotyczy Zadania nr 31, poz. 4:

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 4 z Zadania nr 31. Zgoda Zamawiającego uniemożliwi oferentowi uczestnictwo w przetargu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy Załącznika nr 2A do SIWZ:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację kolumny nr 5 „Ilość na 9 miesięcy”. Zamawiający określił termin wykonania zamówienia w SIWZ i projekcie umowy na 12 miesięcy.

Odp.: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2A do SIWZ, zmieniając w kolumnie 5 z „ilość na 9 miesięcy” na „ilość na 12 miesięcy”.

4. Dotyczy Zadania nr 31 (§1 ust. 2 projektu umowy):

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw w trybie „cito” i „na ratunek” w zakresie Zadania nr 31 (§1 ust. 2 projektu umowy). Środki dezynfekcyjne określone w Zadaniu nr 31 są wyrobem medycznym służącym do mycia i dezynfekcji endoskopów a nie lekiem ratującym życie.

Odp.: Zamawiający w zakresie zadania nr 31 odstępuje tylko od wymogu dostawy w trybie „na ratunek”. Reszta dostaw pozostaje zgodnie z zapisami projektu umowy.



Dyrektor
Naczelny
(091) 81 39 011

Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa
(091) 81 39 012

Naczelna
Pielęgniarka
(091) 81 39 016

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno
Administracyjnych
(091) 81 39 014

Główny
Księgowy
(091) 81 39 015

5. Dotyczy Zadania nr 31 (§1 ust. 2 projektu umowy):

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw w trybie „cito” i „na ratunek” w zakresie Zadania nr 31 do 48 godzin roboczych.

Odp.: Zamawiający w zakresie zadania nr 31 odstępuje tylko od wymogu dostawy w trybie „na ratunek”. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu pozostałych dostaw.

6. Dotyczy §3 ust. 1 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie kary umownej z tytułu niedotrzymania terminu dostawy na 0,5% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień (24 godz.) zwłoki oraz wykreślenie kwoty minimalnej kary, gdyż kary umowne w wysokości 100 zł za dzień/godzinę zwłoki są niewspółmiernie wysokie i nie przystają do ogólnie obowiązujących wysokości kar umownych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy §3 ust. 2 projektu umowy:

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej będącej wynikiem konieczności dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego do równowartości różnicy cen towarów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy §3 ust. 4 projektu umowy:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany reklamowanego towaru do 3 dni roboczych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dotyczy §3 ust. 4 projektu umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości reklamowanego towaru.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §5 ust. 2.2-5) projektu umowy w następujący sposób:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w przypadku:

- 1) powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. trzykrotnego naruszenia terminów określonych w §1 ust. 2 i §3 ust. 4 do umowy;*
- 2) dostarczania /trzeci przypadek/ produktów z istotnymi wadami jakościowymi;*
- 3) powtarzających się nieterminowych dostaw typu „cito”, tj. trzykrotnego przekroczenia terminu o więcej niż 12 godzin;*
- 3) powtarzających się nieterminowych dostaw typu „na ratunek”, tj. trzykrotnego przekroczenia terminu o więcej niż 6 godzin.”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 9

1. Dotyczy Zadania nr 10 Poz. 1,2

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparaty Epoetin alfa 2000 j.m. i Epoetin alfa 4000 j.m.w opakowaniach x 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań? Jeżeli w wyniku przeliczenia wyjdzie liczba niecałkowita, czy Wykonawca powinien zaokrąglić liczbę do pełnych opakowań, czy podać liczbę z uwzględnieniem dwóch miejsc po przecinku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga preparatu Epetin alfa w dawkach 2000 j.m. i 4000 j.m. do podania podskórnego i dożylnego. Podawaną ilość opakowań w sytuacji występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość niż umieszczona w SIWZ należy zaokrąglić „w górę”.

ZESTAW 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci proponowanych preparatów tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki, lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

2. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań, które uniemożliwiają przeliczenie podanej w SIWS ilości tabletek, ampułek, kilogramów itp. do pełnych opakowań; 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.: Zgodnie z zapisami SIWZ. Podawaną ilość opakowań zbiorczych w sytuacji występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość niż umieszczona w SIWZ należy zaokrąglić „w górę”.

3. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 11

1. Jaką ilość preparatu wymaga Zamawiający w Zadaniu 8 poz. 22?

Odp.: W zadaniu 8 dla pozycji 22 wymagana ilość wynosi 11 sztuk.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 8 poz. 23,24? Umożliwi to przystąpienie większej ilości Oferentów, co wpłynie na korzystniejszą wycenę Zadania nr 8.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji lekowych w zadaniu nr 8.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 25 poz. 2? Umożliwi to przystąpienie większej ilości Oferentów, co wpłynie na korzystniejszą wycenę Zadania nr 25.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji lekowych w zadaniu nr 25.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 8 poz. 33,34? Umożliwi to przystąpienie większej ilości Oferentów, co wpłynie na korzystniejszą wycenę Zadania nr 8.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji lekowych w zadaniu nr 8.

ZESTAW 12

1. Dotyczy § 2 ustęp 6 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustawi karę na poziomie 2% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy § 3 ustęp 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wysokości minimalnej kary, tj. kwoty 200,00 zł w przypadku zakupu interwencyjnego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 13

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 18, pozycja 3,4 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle , jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 18 poz. 5 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worków może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Opakowania typu worków umieszczone są w zadaniu nr 19.

3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 18 poz. 7 opakowania PE bez portów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 18 poz. 8,9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml/ 1000ml w opakowaniu worków Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Elektrolity wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 19, poz. 7,8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worków Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku

- Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej

- Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki. Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga Mannitolu 20%.

6. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 20 poz. 2,3 opakowania PE bez portów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 20 poz. 4 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worków może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z

ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 20 poz. 5,6 opakowanie typu worki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Opakowania typu worki umieszczone są w zadaniu nr 19.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 20, poz.7,8 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ:

- Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku
 - Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej
 - Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki
- Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga Mannitolu 20%.

10. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 21 poz.1,2,3,4,5,6,7,10,11,12,13,15, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worki może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Opakowania typu worki umieszczone są w zadaniu nr 19.

11. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 21 poz. 8,9,14 opakowania PE bez portów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 21 poz. 16,17 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml/ 1000ml w opakowaniu worki Viaflo?

Uzasadnienie:

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Elektrolity wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza.

Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Opakowania typu worki umieszczone są w zadaniu nr 19.

ZESTAW 14

Zwracamy się z bardzo uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania nr 21 poz. **nr 2; 8; 14; 18; 19** co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej przez wiodącego producenta w przedmiocie zamówienia.

Czy działając na rzecz bezpieczeństwa medycznego (w tym epidemiologicznego), finansowego i prawnego podmiotu leczniczego w zakresie realizowanej terapii infuzyjnej, Zamawiający wymaga stosowania opakowań infuzyjnych z dwoma płaskimi, samouszczelniającymi się (wysunięcie przyrządu do przetaczania - nawet przypadkowe nie powoduje masywnego wypływu płynu), nie wymagającymi dezynfekcji portami. Opakowanie gwarantuje infuzję w systemie zamkniętym, co oznacza brak możliwości kontaktu jego

zawartości (roztworu) z otoczeniem). Każdy ze stosowanych w szpitalu przyrząd do przetaczania można umieścić w jednym z dwóch jednakowych portów, których konstrukcja uniemożliwia wypchnięcie pojedynczej membrany do opakowania, a tym samym niemożność dalszego użytkowania uszkodzonej butelki. Wymienione cechy ograniczają możliwość występowania zdarzeń niepożądanych związanych z terapią infuzyjną, co przy powszechności jej stosowania ma znaczący wpływ na poziom oraz wspomniane bezpieczeństwo podmiotu leczniczego

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 15

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust 1:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości **50 zł za każdy dzień** zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.** Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać **20% wartości brutto** zamawianej partii towaru.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 16

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 1 poz. 2? Umożliwi to przystąpienie większej ilości Oferentów, co wpłynie na korzystniejszą wycenę Zadania nr 1.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji w zadaniu nr 1.

Powyższe zmiany zostały naniesione w Załączniku nr 2A do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

**p.o.DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
Małgorzata Usielska**