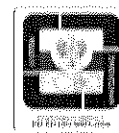




71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Szpital
bez bólu



Nasz znak:
EP/220/26/2019/1

Data:
29.04.2019r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/26/2019 pn.: Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym produkty lecznicze dla układu nerwowego, produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w funkcjonowaniu przewodu pokarmowego, odczynniki i środki kontrastowe, produkty lecznicze dla organów zmysłów oraz produkty farmaceutyczne 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 2018r., poz. 1986 ze zmianami), 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:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Zadanie nr 16:

Czy Zamawiający dopuści również BSS w plastikowej butelce?
Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie nr 17:

Pozycja nr 1, pozycja nr 2
Czy Zamawiający miał na myśli gęstość w 25st?

Odp. Tak, Zamawiający miał na myśli gęstość w temperaturze 25°C.

Czy Zamawiający dopuści również olej silikonowy o gęstości 0,98g/cm³ (w temp. 22st C)?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuści również olej silikonowy w szklanej strzykawce?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz. 38 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach po 25 szt., gdzie każdy test pakowany jest w indywidualną saszetkę?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Lokalizacja: 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokolowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

ZESTAW 3

Dotyczy pakietu nr 18:

Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 18 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6

preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worków Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worków wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada produkty w opakowaniu typu worków objęte obowiązującą umową przetargową. Zamawiający do wykonywania leków cytotoksycznych wymaga również opakowań typu butelka.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Zadaniu nr 18 pozycja nr 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do podaży paklitakselu o długości linii głównej 292 cm, z wbudowanym filtrem 0,22 µm, o objętości napełniania linii głównej (w przybliżeniu) 15,4 ml. Rodzaj końcówki dystalnej - obrotowe złącze Luer Lock, kompatybilny z Clearlink, Nie zawiera DEHP. Produkt bezlateksowy, jałowy, apirogenny.

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Oferowany przyrząd jest za długi.

Pytanie nr 3

Czy w zadaniu nr 18, pozycja 18 Zamawiający dopuści przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt; o
obj.nominalna 240 ml a max.300 ml; nominalna prędkość przepływu 2ml/h
obj.nominalna 240 ml a max.300 ml; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h
obj.nominalna 272 ml a max.300 ml; nominalna prędkość przepływu 7 ml/h
obj.nominalna 240 ml a max.300 ml; nominalna prędkość przepływu 10 ml/h
obj.nominalna 120 ml a max 121 ml, nominalna prędkość przepływu 2,5 ml/h

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający posiada wskazane objęte umową przetargową.

ZESTAW 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycji 3 produktu leczniczego Cefepim 1 g w opakowaniu 10 fiolek?

Odp. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 pozycji 11 produktu leczniczego Clindamycinum 150mg/ml 4ml w opakowaniu 5 ampułek?

Odp. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycji 11 co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty przez Zamawiającego?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 5

1. **(Zadanie nr 17, poz. 1)** Czy Zamawiający dopuści olej silikonowy o lepkości 5500cst, pozostałe parametry bez z mian?

Odp. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

2. **(Zadanie nr 17, poz. 2)** Czy Zamawiający dopuści olej silikonowy o lepkości 1300cst, pozostałe parametry bez z mian?

Odp. Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 6

1. Dotyczy Zadania nr 10 poz. 2

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 500 mg + 125 mg, Tabletki powlekane w opakowaniu x 14 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Należy zaoferować 1 500 opakowań po 14 szt. (co daje łącznie 21 000 tabletek).

ZESTAW 7

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §1 ust.7 projektu umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §3 ust.1 projektu umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła np. 0,5% wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia?

Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia,

czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego.

Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości np. 1% dziennie liczonej od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy w §3 ust.5 poprzez wprowadzenie zapisu o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 8

Dotyczy: EP/220/26/2019, Pakiet nr 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 60 tabletek- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymogów SIWZ (m.in. oferowany produkt musi znajdować się w aktualnym na dzień składania ofert Wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Załącznik C. Leki, stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym) wraz z określeniem ich kodów EAN. Zaoferowana cena nie może przekraczać wartości limitu finansowania określonego przez NFZ.

Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na preparaty w pozycjach 1, 2 i 3 o tej samej nazwie międzynarodowej od jednego producenta , ze względu na konieczność łączenia dawek.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 oraz pozycji 3 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, ponieważ Zamawiający wymaga złożenia oferty na preparaty w pozycjach 1, 2 i 3 o tej samej nazwie międzynarodowej od jednego producenta, ze względu na konieczność łączenia dawek.

ZESTAW 9

1.Dotyczy Zadania nr 11 poz.8 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w op. x50 tabl. w ilości 60 op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2.Dotyczy Zadania nr 11 poz.35, 36 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl. pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

Odp. Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 29 – lek jest dostępny tylko w postaci amp . Bardzo prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci amp.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy Zadania nr 11 poz.24– prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps. pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej .

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Handwritten signature of a representative of the contracting authority, written in black ink. The signature is stylized and appears to be 'M. K.' or similar. It is positioned over a faint, illegible stamp or background text.