

Jaroszewiec, 2017-03-17

ZP.I.2. 224/02/2017

**DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE PRZETARGU  
NIEOGRANICZONEGO - Dostawa produktów leczniczych oraz jednorazowego sprzętu i materiałów  
medycznych  
dla Wojewódzkiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji w Jaroszewcu (nr sprawy ZP/02/2017)**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust.1 pkt. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych ( tekst jednolity: Dz.U. Nr 19 poz.177 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, odpowiada na zapytania Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej Specyfikacją) złożone w postępowaniu.

**PYTANIE NR 1**

Czy Zamawiający w par. 2.11 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 2**

Czy Zamawiający w par. 3.2 oraz 3.3 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 3**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4? Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 4**

Czy Zamawiający w par. 3.14 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu



reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe. Nadto zapis par. 3.26 mówi wprost o 7 dniach na załatwienie reklamacji.

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 5**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.18 zobowiązanie do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**ODPOWIEDŹ**

Jeżeli Wykonawca miał na myśli zapisy dot. zobowiązania do dostarczenia zamiennika, o którym mowa w par. 3.20 to odpowiedź brzmi :Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**PYTANIE NR 6**

Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 4.6 i 4.7? są one sprzeczne z wcześniejszymi zapisami co do trybu załatwienia reklamacji, w szczególności z par. 3.24. gdzie mowa jest o 7 dniach na załatwienie reklamacji.

**ODPOWIEDŹ**

NIE- zapisy nie są sprzeczne- par.4 ust.7 stanowi, iż „zgłoszoną reklamację Wykonawca zobowiązany jest rozpatrzyć i zawiadomić Wykonawcę pisemnie (faksem) o zajętych stanowisku w terminie 1 dnia od dnia zgłoszenia

**PYTANIE NR 7**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.2.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 8**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.2.3 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 9**

Czy Zamawiający w par. 8.2.7 zamiast 'netto' wpisze 'brutto'? Obecny zapis grozi Zamawiającemu rażącą stratą.

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 10**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.2 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 14 poz. 7 leku w opakowaniu po 10 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 12**

Czy Zamawiający wymaga, aby leki w Pakiecie 14 poz. 1-5 oprócz zarejestrowanych wskazań posiadały również objęte refundacją wszystkie wskazania pozarejestacyjne zgodnie z Obwieszeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 lutego 2017r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 01 marca 2017r.?

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 13**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby leki w Pakiecie 14 poz. 1-5 były objęte obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 14**

Czy w pakiecie Nr 13 poz. 4 (Budesonid zawies do inhal 0,25 mg/ml x 20) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 15**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 4 (Budesonid zawies do inhal 0,25 mg/ml x 20) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

**ODPOWIEDŹ**

NIE

**PYTANIE NR 16**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 13 poz. 4 (Budesonid zawies do inhal 0,25 mg/ml x 20) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 17**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 9 poz. 6 wymaga, aby Budesonid + fumaran formoterolu (320 mcg + 9 mcg x 60 dawek + inhalator) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?

**ODPOWIEDŹ**

TAK

**PYTANIE NR 18**

dotyczy Pakiet 11 poz. 4

1. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia składu suplementu diety, prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu o takim samym statusie, zawierającego L-asparaginian L-ornityny (100 mg) oraz cholinę (35 mg), w opakowaniach wielkości takiej jak podano w SIWZ, w postaci tabletek powlekanych.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża na powyższe zgodę

**PYTANIE NR 19**

dotyczy Pakiet 16 poz. 4

2. Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej glukometry (będące zastrzeżonymi znakami towarowymi) wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza glukometry i kompatybilne paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie - wyprodukowanie innych kompatybilnych z konkretnymi glukometrami pasków naruszałoby prawa patentowe i chronione prawem interesy wytwórcy, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnemu producentowi monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w

sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi cechami:

- a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**ODPOWIEDŹ - TAK**

**PYTANIE NR 20**

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

**ODPOWIEDŹ - NIE**

**PYTANIE NR 21**

4. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15\text{mg/dl}$  dla stężeń glukozy  $< 100\text{mg/dl}$  i  $\pm 15\%$  dla stężeń glukozy  $\geq 100\text{mg/dl}$ , tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**ODPOWIEDŹ**

Paski winny posiadać wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**PYTANIE NR 22**

5. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic i zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia

stosowania stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

**ODPOWIEDŹ**

Paski winny posiadać wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**PYTANIE NR 23**

6. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu roku obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć co najmniej kilkadziesiąt opakowań pasków testowych wyłącznie po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

**ODPOWIEDŹ**

Paski winny posiadać wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**PYTANIE NR 24**

7. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed otrzymaniem zaniżonego wyniku pomiaru.

**ODPOWIEDŹ**

Paski winny posiadać wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**PYTANIE NR 25**

8. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do stosowanych aktualnie przez Zamawiającego, sprawnych glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres

pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

#### ODPOWIEDŹ

Paski winny posiadać wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

#### PYTANIE NR 26

9. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie Zadania 16 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport towaru do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

#### ODPOWIEDŹ

Dostawa i transport mają spełniać obowiązujące warunki dotyczące transportu produktów leczniczych i materiałów medycznych

#### Pytanie nr 27

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 1,2,4,5,7,8,dopuszcza opakowanie typu butelka stojąca z dwoma równymi portami?

#### ODPOWIEDŹ

TAK

#### Pytanie nr 28

Czy Zamawiający wydzieli w pakiecie 5 pozycję 3 ,co umożliwi większej liczbie oferentów złożyć ofertę ?

#### ODPOWIEDŹ

NIE

#### Pytanie nr 29

Z uwagi na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii w pakiecie 5 w pozycji 8 należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany zawierający jony NA, K,Mg , Cl, oraz Ca a układ buforujący nie zawiera mleczanów i cytrynianów

#### ODPOWIEDŹ



TAK

**Pytanie nr 30**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 1, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 31**

**Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 12, 13**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania płynów oraz przyrządów do przetaczania krwi pozbawionych ftalanów.

**Odpowiedź:**

TAK, w pakiecie nr 17, poz. 12, 13 Zamawiający oczekuje aby przyrządy wykonane były z tworzyw wolnych od Ftalenów DEHP i DOP .

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia są wiążące i stanowią jej integralną część . Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy Pzp, na stronie internetowej [www.wschp.pl](http://www.wschp.pl) zamieścił niniejsze wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dyrektor  
Wojewódzkiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji  
mgr Krzysztof Kowalski

