

Olecko Kolonia, 15.01.2020 r.

UWAGA!

Uległa zmianie SIWZ proszę o zapoznanie się z nową Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Zamawiający przedstawia wyjaśnienie treści SIWZ do ogłoszenia nr 501534-N-2020 z dnia 09.01.2020 r. zamieszczonego na Portalu centralnym – BZP, **jednocześnie informuję, że ogłoszenie zostało zmienione.**

1. Zmiana dotyczy punktu 2 SIWZ – przedmiot zamówienia został podzielony na II Części.
2. Zmiana dotyczy punktu 6 SIWZ: Zamawiający wydłużył termin składania oferty do **24 stycznia 2020 r. do godz. 10:00**. Otwarcie nastąpi 24 stycznia 2020 r. o godz. 10:10.

Proszę o zapoznanie się ze zmienionymi dokumentami.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Z DNIA 09.01.2020 R.

Dotyczy: Nr sprawy PZP/1/2020 Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków do Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Długoterminowej

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych do Zamawiającego zostało wniesione niżej przytoczone pytania:

1. Pytanie do obniżenia kar umownych

wnioskujemy o zmniejszenie wysokości kary umownej na:

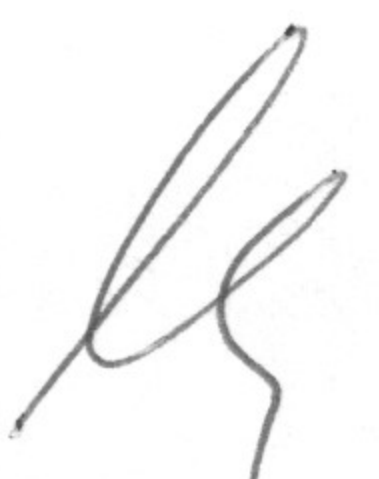
§ 7 ust. 1 (...) w wysokości 0,5% wartości niedostarczonej partii zamówienia cząstkowego za każdy dzień zwłoki

oraz wysokości odszkodowania:

§ 7 ust. 3 (...) do wartości poniesionej i udowodnionej szkody.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmiany warunków umowy w § 7 ust 1 i 3.



2. *Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:*

- Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino.Dr. Zасыpka?

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza zamieszczenie w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia produkt ZinoDr.Zасыpka.

3. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?*

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zamieszczenie odpowiedniej adnotacji o przerwie w produkcji lub okresowym braku dostępności w sprzedaży.

4. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie:*

- poz. 1 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- poz. 106 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?

- poz. 494 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie ze szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia poz. Nr 1, 106 i 494.

5. *Czy Zamawiający w pozycji nr 165 miał na myśli dawkę 2,5mg, brak podanego preparatu w dawce 25 mg?*

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. Nr 165 błędnie podał dawkę.

Poprawna pozycja to Concor Cor 2,5 mg x 20 tabl. Szacunkowa ilość roczna pozostaje bez zmian.

6. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pozycjach 452-455 preparatów w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej ?*

Odpowiedź:

Zgodnie z Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pozycjach 452-455 preparatów w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.



7. Czy Zamawiający w pozycji nr 531 dopuści wycenę plastru Omnifix E ze względu na brak dostępności zwykłych plastrów Omnifix ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w w pozycji 531 plastru Omnifix E.

8. Czy Zamawiający w pozycji nr 531 miał na myśli wymiar 10m x 15 cm, ze względu na brak wymiaru 10 cm x 15cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. Nr 531 błędnie podał wymiary plastra.

Poprawne wymiary plastra to 15 m x 10 cm. Szacunkowa ilość roczna pozostaje bez zmian.

9. Prosimy o określenie ilości, jaką Zamawiający miał na myśli w pozycji nr 585.

Odpowiedź:

W poz. Nr 585 błędnie została wpisana szacunkowa ilość roczna. Należy uwzględnić Ramipril 10 mg x 30 tabl w ilości - 10.

10. Czy Zamawiający w pozycji 317 pozycja 1 produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający NIE zezwala na zamianę pozycji Heparinum 5000 jm/ml 10 fioł po 5 ml na Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Loc ze względu na inny skład substancji czynnej w produkcie.

11. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.



12. Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 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 włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

W opisie przedmiotu zamówienia podano nazwę własną pasków testowych konkretnego wytwórcy, ze względu na posiadanie przez Zamawiającego kompatybilnych z nimi glukometrów. Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

13. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie



wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

14. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych

15. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zamieszczenie odpowiedniej adnotacji o przerwie w produkcji lub okresowym braku dostępności w sprzedaży.

16. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę asortymentu równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania..

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku

20. 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 umieszczone w SIWZ; 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)?

Odpowiedź:

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym należy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

21. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania oferty przetargowej przez Państwa z dnia 17.01.2020 r. na termin 24.01.2020 r, ze względu na bardzo dużą ilość postępowań przetargowych w tym terminie nie uda nam się przygotować oferty na czas.

Odpowiedź:



Termin został przesunięty na dzień 24 stycznia 2020 r. do godz. 10:00

Proszę o zapoznanie się ze zmienionymi dokumentami

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Długoterminowej

mgr Emilia Urbanowicz

.....
Dyrektor