



Szpital Powiatowy w Sochaczewie

Nr sprawy: DE-ZZ/ZP.261.01.D.2018

Sochaczew, dnia 14.02.2018r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ z dnia 19.01.2018 r. nr sprawy: LG-ZZ/ZP.261.01.D.2018, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1: W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 0,5 % wartości towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej w terminie części towarów, jeżeli вина nie leży po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 3 i dopuści możliwość dochodzenia od Zamawiającego odsetek i kosztów odzyskania należności?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 3: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie, w zał. nr 2 do umowy kupna sprzedaży, 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4: Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, proszę podać ostatnią cenę.

Pytanie 7: Dotyczy pakietu nr 5 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę 6 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521. fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 8: Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie, w pozycjach, gdzie j.m. jest fiol, amp., fl., amp-strzyk., szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 10: Czy Zamawiający w par. 3 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania zgody Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 11: Czy Zamawiający w par. 3.6.2 dopisze, że zmniejszenie ceny nie następuje, jeśli towar oferowany jest po cenie niższej? Konieczność dostosowania ceny do obniżki producenta – kiedy towar już oferowany był z rabatem - może spowodować u Wykonawcy rażącą stratę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 12: Czy Zamawiający w par. 6.2 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe za opóźnienie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie I.1 zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 14: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – reklamacji i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj wad towaru. W pierwszym przypadku (reklamacji) wymiana następuje w ciągu 7 dni, tymczasem w przypadku „rękojmi” wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania. Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „rękojmi”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie reklamacyjne. Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I. Także uprawnienia gwarancyjne (pkt. III) realizuje się poprzez proces reklamacji, sama „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń, to jedynie sposób postępowania w przypadku realizowania uprawnień z rękojmi lub gwarancji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 15: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 10 pozycji 1 oraz 2 opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 16: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 12 ampułek w systemie bezigłowym, który w sposób znaczący redukuje możliwość skażenia się personelu medycznego oraz zmniejsza koszty przygotowania leków we wlewach dożylnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 17: Czy zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu 13 opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno-i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 18: Czy Zamawiający wymaga paski testowe 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%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy 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) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 19: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20: Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 21: Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 22: Czy Zamawiający dopuści paski testowe z niestandardowymi ograniczeniami zastosowania, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic i generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 23: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 24: W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje jaki jest zakres tej normy, gdyż przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 25: Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Zwracamy się za zapytaniem czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 26: Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra – prosimy o podanie maksymalnej wymaganej objętości.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 27: Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia

co producent rozumie przez stwierdzenie „poważnie chorzy”)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 1, preparatu: NaCl 0.9% do irygacji butelka 500 ml typu pour bottle, odkręcaczana, kwadratowa z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 29: 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 zapisów z §7 ust.1 pkt 1.5 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 30: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.6 pkt 6.6 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 31: Do §5 projektu umowy oraz załącznika nr 2 do SIWZ pkt II ppkt 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na wykonanie zobowiązań wynikających z rękojmi do 2 dni od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 32: Do §6 ust. 2 i 4 istotnych postanowień umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §6 ust.2 i ust.4 istotnych postanowień umowy. Zgodnie z art. 8 ust. 1 UoTZ „w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny, wierzycielowi, bez wezwania, przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (...)”. Wysokość odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych wynosi aktualnie 9,5%. Przepis art. 8 ust. 1 UoTZ jest bezwzględnie obowiązujący, co potwierdza brzmienie art. 13 UoTZ, zgodnie z którym postanowienia umowy wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa m.in. w art. 8 ust 1 są „nieważne, a zamiast nich stosuje się przepisy ustawy”. Zapis §6 ust.2 i ust.4 istotnych postanowień umowy w obecnym kształcie jest więc nieważny z mocy prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 33: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §6 ust.3 istotnych postanowień umowy, ponieważ w art. 10 ust.1 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E jako zryczałtowanego odszkodowania. Zgodnie z art.13 ustawy o terminach zapłaty (...), postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art.10 ust.1 są nieważne, stąd w/w zapis umowny będzie obciążony sankcją nieważności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 34 Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.1 pkt 1.6 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 35: Dotyczy zadania nr VII, pozycje nr 7 oraz 8: Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z zadania nr 7 poniższych pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczbie hurtowni i zwiększy konkurencję:- TEICOPLANIN 400mg x 1fiol. +amp rozp. (pozycja nr 7)- TEICOPLANIN 200mg x 1fiol. +amp rozp.(pozycja nr 8)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp, Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 1 do oferty w zakresie zadania VII poprzez wydzielenie poz. 7 i 8 i utworzenie odrębnego zadania VIIa.

Załącznik nr 1 do oferty po modyfikacji w zakresie zadania VII dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalsochaczew.pl

Z poważaniem


Z up. DYREKTORA
mgr Wiesława Załuska
Kierownik Działu Opieki Medycznej

