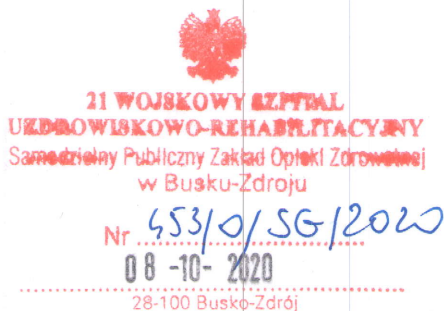




21 Wojskowy Szpital
Uzdrowiskowo-Rehabilitacyjny SP ZOZ
28-100 Busko-Zdrój, ul. Rzewuskiego 8
tel. 41 3782417; 41 3782418;
fax. 41 3780332
Regon 290524853; NIP 655-16-65-170

Postępowanie nr 8/PN/2020_modyfikacja_treści_SIWZ_1



21 WOJSKOWY SZPITAL
UZDROWISKOWO-REHABILITACYJNY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Busku-Zdroju

Nr 453/0/SG/2020
08-10-2020
28-100 Busko-Zdrój

Busko-Zdrój, dnia 08.10.2020 roku

Zainteresowani/
strona internetowa Zamawiającego

Postępowanie nr 8/PN/2020

Dotyczy: wyjaśnienia treści SIWZ w postępowaniu o udzielanie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019 poz. 1843 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą Pzp”, której przedmiotem jest „Dostawa leków, materiałów medycznych, opatrunkowych, ochrony indywidualnej oraz dezynfekcyjnych dla 21 Wojskowego Szpitala Uzdrowiskowo-Rehabilitacyjnego SP ZOZ w Busku-Zdroju”

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Pzp, w odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, informuję:

Zapisy treści SIWZ oraz projektu umowy

ZAPYTANIE NR 1

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:

W przypadku wspomnianym w zapytaniu tj. całkowitego zaprzestania lub braku produkcji - należy postąpić zgodnie z zapisem rozdz. III pkt 7 treści SIWZ.

Nie dotyczy to sytuacji jedynie czasowego wstrzymania produkcji przez producenta. W takim przypadku należy pozycje te wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. poprzez zapis pod pakietem pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie. Nie dopuszcza się możliwości pominięcia i nie skalkulowania jakiegokolwiek pozycji. Zgodnie z zapisem §1 ust. 8 – 11 projektu umowy – zał. nr 18 do SIWZ - Zamawiający w okresie czasowego niedoboru produktu będzie oczekiwał zaproponowania produktu równoważnego.

ZAPYTANIE NR 2

Czy Zamawiający zrezygnuje w pkt. III.11 SIWZ z wymogu zatrudniania przez Wykonawcę co najmniej 1 osoby niepełnosprawnej w wymiarze 1/2 etatu? Wymóg ten, w przypadku dostaw leków wydaje się nie mieć związku z przedmiotem ani istotą postępowania.

Nadto, zgodnie z art. 22 ust. 2a ustawy PZP zatrudnienie osób społecznie marginalizowanych, którego wymagać może Zamawiający, musi wynosić min 30% całego personelu Wykonawcy. W istocie zatem nie zastosowano przepisów ustawy PZP wprowadzając niepełne kryterium, w zakresie mniejszym, niż wymaga ustawa. SIWZ jest zatem w tym zakresie zdaniem Wykonawcy błędny.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie zrezygnuje. Zamawiający w kryteriach oceny ofert zawartych w SIWZ, na podstawie art. 91 ust. 2 pkt 2) ustawy Pzp zastosował m.in. kryterium niecenowe, dookreślone w rozdz. III pkt 11 SIWZ ppkt 1) jako „(...) zatrudnienie do realizacji zamówienia, co najmniej jednej osoby niepełnosprawnej w wymiarze co najmniej 1/4 etatu (...)”.

ZAPYTANIE NR 3

Czy Zamawiający w par. 1.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo 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 rażąco strata po stronie Wykonawcy.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje modyfikacji treść zapisu w § 1 ust. 10 projektu umowy – zał. nr 18 do SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

„10. Wykonawca w oparciu o zapisy ust. 8 i 9, mając wiedzę o pojawiających się trudnościach, informuje niezwłocznie po otrzymaniu zamówienia o braku dostępności produktu na rynku za pośrednictwem poczty elektronicznej lub telefonicznie, jedną z osób wskazanych w § 3 ust. 5 pkt 1) Umowy, zachowując prawo do zaproponowania innego produktu spełniającego wymóg opisu produktu zgodnie z wymaganiami Zamawiającego, który zostanie poddany ocenie Zamawiającego, a Wykonawca zostanie powiadomiony o podjętej decyzji.”

ZAPYTANIE NR 4

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Brak jest podstaw do wprowadzania procedury „odmowy przyjęcia towaru” oraz „pozostawienia go do dyspozycji Wykonawcy”, gdyż zgodnie z KC Wykonawca ma prawo uczestniczenia w procedurze reklamacji i jej rozpatrzenia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje modyfikacji treść zapisu w § 5 ust. 5 projektu umowy – zał. nr 18 do SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

„4. Zamawiający w przypadku stwierdzenia uchybień opisanych w ust. 3 i 4, sporządzi protokół reklamacyjny i niezwłocznie przekaże Wykonawcy, za pośrednictwem poczty elektronicznej.”

ZAPYTANIE NR 5

Czy Zamawiający w par. 5.6. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 3 dni robocze? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje modyfikacji treść zapisu w § 5 ust. 6 i 7 projektu umowy – zał. nr 18 do SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

„6. Wykonawca ma obowiązek rozpatrzenia reklamacji w pierwszym dniu roboczym od jej złożenia i w przypadku jej uznania za zasadną, do dokonania wymiany towaru lub skorygowania dostawy w terminie do 24 godzin, liczonym od dnia uznania reklamacji. Brak rozpatrzenia reklamacji w/w terminie Strony uznają za zasadną.

7. Wymiana przez Wykonawcę reklamowanej partii (części) towaru lub uzupełnienie brakujących ilości w terminie określonym w ust. 6 zwalnia Wykonawcę z uiszczenia kar umownych.”

ZAPYTANIE NR 6

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1.1 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.



ZAPYTANIE NR 7

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1.2 z wartości kwotowej 1000 zł do wartości max. 0,2% za każdy dzień opóźnienia? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Wartość kwotowa dotyczy zdarzenia tj. braku dotrzymania terminu dostawy który skutkuje potrzebą zakupu o którym mowa § 5 ust. 8 i 9 projektu umowy – zał. nr 18 do SIWZ.

ZAPYTANIE NR 8

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1.4 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET-y I – III

ZAPYTANIE NR 9

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

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

ZAPYTANIE NR 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę. W przypadku wspomnianym w zapytaniu należy postąpić zgodnie z zapisem rozdz. III pkt 8 ppkt 7) treści SIWZ.

ZAPYTANIE NR 11

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 wspomnianym w zapytaniu należy postąpić zgodnie z zapisem rozdz. III pkt 8 ppkt 7) treści SIWZ.

ZAPYTANIE NR 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?



ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 13

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuszcza.

PAKIET I – LEKI 1

ZAPYTANIE NR 14

Dotyczy pakietu 1 pozycja 39, 40, 86, 295, 382 czy Zamawiający wykreśli pozycje z uwagi na brak dostępności na rynku

ODPOWIEDŹ:

Tak, Zamawiający wykreśli. Produkty w poz. 39, 40, 86, 295, 382 należy pominąć w wycenie. Zamawiający zaleca, aby tych pozycji nie usuwać z formularza asortymentowo-cenowego - zał. nr 1 do SIWZ, a jedynie przekreślić. W przypadku ich wyceny przez oferenta, zostaną one nieuwzględnione w wartości całkowitej tj. wartość całkowita PAKIET-u I zostanie pomniejszona o wartość tych pozycji.

ZAPYTANIE NR 15

Dotyczy pakietu 1 pozycja 42 czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl o przedłużonym uwalnianiu, tylko taka postać jest dostępna na rynku

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 16

Dotyczy pakietu 1 pozycja 59 czy Zamawiający miał na myśli Milgamma N 2ml * 5amp. ! (1 amp. zawiera: 100 mg chlorowodoru tiaminy, 100 mg chlorowodoru pirydoksyny, 1 mg cyjanokobalaminy, 20 mg chlorowodoru lidokainy)

ODPOWIEDŹ:

Tak, zamawiający miał na myśli:

100 mg chlorowodoru tiaminy, 100 mg chlorowodoru pirydoksyny, 1 mg cyjanokobalaminy, 20 mg chlorowodoru lidokainy w jednej ampułce.

ZAPYTANIE NR 17

Dotyczy pakietu 1 pozycja 64 Prosimy o doprecyzowanie dawki wymaganego preparatu

ODPOWIEDŹ:

3 mg w tabletkce

ZAPYTANIE NR 18

Dotyczy pakietu 1 pozycja 276 czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 10mg/5ml op 200 ml

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający dopuści.

ZAPYTANIE NR 19

Dotyczy pakietu 1 pozycja 351 czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 350mg +50mg, podana dawka nie istnieje



ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga dawki 200 mg +53,5 mg

PAKIET III – HEPARYNA MAŁOCZĄSTECZKOWA

ZAPYTANIE NR 20

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w **Pakiecie III** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.

ZAPYTANIE NR 21

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek **Pakiecie III** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

ODPOWIEDŹ:

TAK, Zamawiający wymaga.

ZAPYTANIE NR 22

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie III** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

PAKIET VII – PASKI DO GLUKOMETRU

ZAPYTANIE NR 23

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie.

Czy wymagają Państwo:

- 1) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?;
- 2) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?;
- 3) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?.

ODPOWIEDŹ:

TAK

ZAPYTANIE NR 24

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za

projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

ODPOWIEDŹ:

TAK

ZAPYTANIE NR 25

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych ze szczeliną zasysającą krew na czubku paska testowego?

ODPOWIEDŹ:

TAK

ZAPYTANIE NR 26

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

ODPOWIEDŹ:

TAK

ZAPYTANIE NR 27

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

ODPOWIEDŹ:

NIE, Zamawiający nie dopuści

ZAPYTANIE NR 28

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

ODPOWIEDŹ:

TAK

ZAPYTANIE NR 29

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 400 pomiarów?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

ZAPYTANIE NR 30

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.



21 Wojskowy Szpital
Uzdrowiskowo-Rehabilitacyjny SP ZOZ
28-100 Busko-Zdrój, ul. Rzewuskiego 8
tel. 41 3782417; 41 3782418;
fax. 41 3780332
Regon 290524853; NIP 655-16-65-170

Postępowanie nr 8/PN/2020_modyfikacja_treści_SIWZ_1

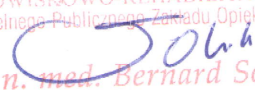
ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi stają się integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Wszelkie dotychczasowe zapisy dotyczące miejsca, dnia i godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

DYREKTOR
21 WOJSKOWEGO SZPITALA
UZDROWISKOWO-REHABILITACYJNEGO
Samodzielną Publiczną Zakład Opieki Zdrowotnej


dr n. med. Bernard Solecki

(Kierownik Zamawiającego)

Wykonano w egz. poj. – ad acta

Marian Pasek (413780919)
08.10.2020 r.
T-2602
8 PN 2020 MODYFIKACJA_treści_SIWZ_1.doc