



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Powiatowy Szpital Specjalistyczny

37-450 Stalowa Wola, ul. Staszica 4
NIP: 865-20-75-413, REGON: 0003125672

III.2.230/ 209 ZP/ 55 /2015

Stalowa Wola dnia 18.03.2015 r.

Wszyscy zainteresowani

dot. : przetargu nieograniczonego na cykliczne dostawy leków dla potrzeb Apteki Powiatowego Szpitala Specjalistycznego w Stalowej Woli w okresie 6 miesięcy, licząc od daty podpisania umowy ogłoszonego w w Dzienniku Urzędowym UE z dnia 21.02.2015 pod numerem 2015/S 037-062655

Informujemy, że wpłynęły następujące pytania dotyczące SIWZ:

Pytanie nr 1. dotyczy pakietu nr 1, pozycji nr 97:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką, o pojemności 13g (11 ml)?

Odp. Nie, podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie nr 2.

Zamawiający określając swoje wymagania, podał w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własne glukometrów do których oczekuje pasków testowych, będące zastrzeżonymi znakami towarowymi; jednakże ze względu na kompatybilność pasków danej marki tylko i wyłącznie z glukometrami tej samej marki taki opis ograniczałby konkurencję asortymentową wyłącznie w każdej z w/w pozycji do wyboru jednego, konkretnego producenta, nadając mu wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Czy Zamawiający postępując zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art.7 i 29) oraz uwzględniając potencjalne oszczędności finansowe w wyniku dopuszczenia ofert konkurencyjnych dopuszcza w w/w pozycjach Zadania 3 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – jako nieodpłatne użyczenie na okres umowy, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) charakteryzujących się wymienionymi poniżej następującymi parametrami:

- Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
- Funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
- Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- Enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi
- Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska



tel.: 15 8433 205
fax: 15 8420 672
e-mail: sekretariat@szpital-stw.com
www.szpital-stw.com

p.o. DYREKTORA

Edward Surmacz



niedu poniżej szczytu, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;

- h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- i) Zakres zastosowań pasków określony przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z różnymi współistniejącymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących;
- j) Zakres wyników pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe.

Odp. Zamawiający nie zgadza się ze względu na fakt, iż produkt ten nie był dotychczas stosowany ani też demonstrowany w naszym szpitalu, a specyfika jego zastosowania wymaga zarówno teoretycznej jak i praktycznej jego znajomości. Potrzebę przedstawienia ww. produktów zgłaszaliśmy już dwukrotnie, niemniej jednak nie otrzymaliśmy żadnej informacji na ten temat z Państwa firmy.

Zamawiający posiada glukometry , wymaga jedynie pasków ,w związku z tym Zamawiający pozostawia SIWZ bez zmian.

Oferowane przez Państwo paski do glukometru posiadają cechy, których nie mają paski do glukometrów dopuszczone w naszym receptariuszu szpitalnym, w związku z czym nie możemy ich umieścić w SIWZ pod konkretną nazwą. W celu dopuszczenia do udziału w postępowaniu pasków różnych producentów Zamawiający wprowadził cztery pozycje w SIWZ (zadanie nr 3. - poz. 31, poz. 32 , poz. 33, poz. 34).

Nadmieniamy, że Zamawiający ma prawo opisać potrzeby w taki sposób , aby przedmiot zamówienia spełniał jego wymagania. Określenie przedmiotu zamówienia jest zarazem obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Jego określenie w sposób obiektywny z zachowaniem zasad ustawowych nie jest jednoznaczne z koniecznością realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży.

Pytanie nr 3.

Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy > 100 mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odp. Nie.

Pytanie nr 4.

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi żyłnej i włosniczkowej?

Odp. Wymagane są paski do pomiarów we krwi włosniczkowej.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację zafałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odp. Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

Pytanie nr 6.

p.o. DYREKTORA

Edward Sirmacz

Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013?

Odp. Wskazane jest przedstawienie atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013

Pytanie nr 7.

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odp. Nie.

Pytanie nr 8.

Czy Zamawiający dopuści ofertę na paski testowe do glukometrów, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi wymagają przeprowadzenia testu z płynem kontrolnym za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest niższy lub wyższy niż poziom normalny?

Odp. Nie.

Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odp. Nie dopuszczamy by bezwzględnie wszystkie elementy były potencjalnie zakaźne.

Pytanie nr 10.

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 72, 73, 74 (Betaloc Zok) wymaga, aby preparat metoprolol bursztynianu (Metoprololi succinas) posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasytolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odp. Tak.

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 poz. 149 (Marcaine Spinal Heavy 0,5% 4ml, inj., 5 amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp. Tak.

Pytanie nr 12.

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock i/lub ampułko-strzykawki x 2,5ml jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe, przeciwbakteryjne stosowane w celu ochrony pacjentów z dostępem naczyniowym jak cewniki, porty?

Odp. Nie.

Pytanie nr 13.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 103 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek.?

Odp. Tak.

Pytanie nr 14.

Czy zamawiający dopuści w zadaniu 3 pozycja 18 (Oxytocin) produkt Oxytocin amp 5j m 1ml w opakowaniu po 5 ampułek? Umożliwi to naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty na w/w. lek oraz może skutkować obniżeniem kosztów zakupu przez Zamawiającego.

Odp. Tak.

p.o. DYREKTORA

Edward Sarmacz

Pytanie nr 15.

Czy zamawiający wymaga w zadaniu 3 pozycja 18 (Oxytocin) zaoferowania produktu z zarejestrowanym wskazaniem w:

- Indukcji i stymulacji porodu
- Kontroli krwawienia poporodowego i atonii macicy
- Leczeniu wspomagającym niepełnego lub dokonanego poronienia
- Diagnostyce: do oceny płodowo-łożyskowej wydolności oddechowej w ciążach wysokiego ryzyka (test oksytocynowy)?

Odp. Tak.

Pytanie nr 16.

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 2 poz. 30 był preparat Fortrans 74 g x 50 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp. Tak.

Pytanie nr 17.

Czy zamawiający wymaga aby w zadaniu nr 2 poz. 30 był preparat Fortrans (74 g x 50 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Tak.

Pytanie nr 18.

Dotyczy Pakietu nr 2 - Leki grupa II, poz. 112 – Lactulose MIP 200 ml. op. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 10g / 15ml w opakowaniach 300 ml? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe prosimy o wskazanie prawidłowego sposobu przeliczenia opakowań.

Odp. Nie. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19.

Dotyczy Pakietu nr 2 - Leki grupa II, poz. 113 – Lactulosum-MIP 500 ml op. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 10g / 15ml?

Odp. Nie. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20.

Dotyczy Pakietu nr 2 - Leki grupa II, poz. 45 – Gopten 0,5 mg, tabl, 28 szt op. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek twardych?

Odp. Tak.

Pytanie nr 21.

Dotyczy Pakietu nr 2 - Leki grupa II, poz. 46 – Gopten 2 mg, tabl, 28 szt op. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek twardych?

Odp. Tak.

Pytanie nr 22.

„Czy Zamawiający zmodyfikuje pozacenowe kryterium długości terminu zapłaty (pkt. V SIWZ), załącznik nr 8 formularza oferty punkt 2 oraz §6 ust.1 projektu umowy poprzez zawężenie długości terminów możliwych do zaoferowania, z uwagi na fakt, iż ustawodawca przewidział jako maksymalny termin zapłaty termin 30 – dniowy (art. 8 ust 2 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013.403 z późn. zm.)), który może być wyjątkowo wydłużony do nieprzekraczalnej długości 60 – dni (po spełnieniu przesłanek z art. 8 ust 3 w/w ustawy)? W związku z powyższym składanie ofert z terminem wydłużonym powyżej 60 dni będzie prowadziło do zawarcia umowy obciążonej

P.O. DYREKTORA

Edward Sarmacz

sankcją nieważności jako sprzecznej z prawem (art. 58 k.c. oraz art. 353(1) k.c.) w części wydłużającej termin zapłaty powyżej ustawowych limitów. Z wyżej podanych przyczyn, SIWZ w zakresie pozacenowego kryterium oceny ofert jest sprzeczne z prawem oraz uniemożliwia złożenie prawidłowej oferty, co powoduje niezgodność z art. 29 ust 1 PZP.”

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy dotyczące terminu płatności. Zamawiający jest podmiotem leczniczym, na podstawie art. 8 ust. 2 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych termin płatności wynosić może 60 dni.

Jak wynika z treści art. 353 1 Kodeksu cywilnego – strony zawierające umowę kształtują ją według swego uznania, a w naszej ocenie art. 7 ust. 2 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych pozwala na wydłużenie terminu zapłaty ponad 60 dni, co nie powoduje nieważności zawartej umowy. Należy zakładać, że udziałem w prowadzonym postępowaniu są zainteresowani Wykonawcy, którzy znają treść ogłoszenia o przetargu, w tym pkt III.1.2, w którym mowa o terminie płatności 90 dni.

Pytanie nr 23.

Ponieważ treść §6 ust.3 projektu umowy, dotycząca zrzeczenia się prawa do naliczania odsetek w wysokości ustawowej za brak zapłaty od 31 dnia po terminie spełnienia świadczenia niepieniężnego, jest sprzeczna z ustawą z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, prosimy o zmianę przedmiotowego zapisu. W związku z powyższym wnosimy o zmianę treści wzoru umowy w zakresie §6 ust.3 poprzez nadanie mu brzmienia: „3. W przypadku opóźnienia zapłaty wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek w wysokości ustawowej.”

Odp. Wide odpowiedź na pytanie nr 22. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 24.

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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 §10 ust.1 odnośnik 3) projektu umowy)?

Odp. Będzie to uzależnione od przesłanek uzasadniających sytuację, która będzie miała miejsce.

Odpowiedzi na pytania stanowią integralną część SIWZ. Proszę o uwzględnienie ich treści w składanych ofertach przetargowych.

Z poważaniem

p.o. DYREKTORA

Edward Surmacz