

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ–380–18/2018

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy „**Produktów farmaceutycznych**”:

- Wykonawca** – Dotyczy pakiet 90 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunk hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza opatrunku o takich wymiarach, ponieważ wymaga opatrunku hemostatycznego do zabiegów proktologicznych, o wymiarach **3 cm x 8 cm, w kształcie walca** z otworem na dren centralny.
- Wykonawca** – Dotyczy pakiet 90 pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody, gdyż oferowany opatrunek nie jest zgodny ze specyfikacją (SIWZ).
- Wykonawca** – Dot. pakiet 26 poz. 1-6 prosimy o doprecyzowanie czy płyny powinny być w butelkach stojących z tworzywa sztucznego, z dwoma niezależnymi, jałowymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odpowiedź – Tak.
- Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 44 Metronidazolu w butelce stojącej z tworzywa sztucznego, z dwoma niezależnymi, jałowymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca** – Dot. pakiet 50 poz. 1-4 prosimy o doprecyzowanie czy płyny powinny być w butelkach stojących z tworzywa sztucznego, z dwoma niezależnymi, jałowymi portami nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Odpowiedź – Tak.
- Wykonawca** – Dot. pakiet 69 pozycja 1,2 Czy Zamawiający wymaga produktu posiadającego badania stabilności umożliwiające połączenie w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal i Tramadol, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca** – Dot. pakiet 69 poz. 1, 2 Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, był zaofierowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca** – Dot. pakiet 69 poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga aby produkt Metamizole, zgodnie z treścią ChPL, posiadał możliwość stosowania u kobiet w I oraz II trymestrze ciąży?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
- Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie w Pakiecie nr 69 pozycja 1, 2 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 ampułek z możliwością przeliczenia ilości?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

10. **Wykonawca** – Dot. pakiet 83 prosimy o dopuszczenie produktów Soluvit i Vitalipid. Takie połączenie zapewnia wymóg kompletności zgodny ze Standardami Żywności rekomendowanego przez NFZ i POLSPEN.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
11. **Wykonawca** – Dotyczy § 2 ustęp 4 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ korzysta z tego trybu zamówienia bardzo rzadko i tylko w uzasadnionych przypadkach. Dostawa „Na Ratunek” ma sens jeśli jest zrealizowana w ciągu kilku godzin lub najwyżej 12 godzin. **Zamawiający kierował ogłoszenie o zamówieniu do wszystkich podmiotów.**
12. **Wykonawca** – Dotyczy § 7 ustęp 2 punkt „a” umowy. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na: „Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu: a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy, o którym mowa w § 5 ust. 1, „ W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów dotyczące kar umownych na zaproponowane powyżej i dostosowuje odpowiednio zapisy projektu umowy w tym zakresie.
13. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisów projektu umowy o zwrot „Zamówienia składane będą w formie faksu na numer bądź e-mailem na adres.....”? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do zamawianej ilości lub asortymentu.
Odpowiedź – Zamawiający informuje, iż zamówienia składane będą na adresy (faks, e-mail) podane w ofercie lub podane później (po podpisaniu umowy) przez Wykonawców.
14. **Wykonawca** – Dotyczy osób odpowiedzialnych za realizację umowy. Prosimy o podanie osoby odpowiedzialnej za realizację umowy ze strony Zamawiającego. Pozwoli to uniknąć nieporozumień co do słuszności składanych zamówień.
Odpowiedź – Kontakt podany jest w §2 pkt 9 projektu umowy.
15. **Wykonawca** – Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru. Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.
Odpowiedź – Zamawiający zawsze udostępni kopię rejestru warunków przechowywania (temp. i wilgotności. zwracanych produktów, nawet jeśli nie zawarł tego w umowie.
16. **Wykonawca** – Czy Zapis par. 1.4 oznacza, że Zamawiający może dodać 18 miesięcy do obowiązującego terminu umowy, czy też że w sumie, licząc od początku, okres realizacji umowy nie może być dłuższy, niż 18 miesięcy? Wykonawca podkreśla, że niemożliwe jest zagwarantowanie dostaw, dostępności produktów oraz cen przez okres 12 plus dodatkowo 18 miesięcy.
Odpowiedź – Zamawiający, informuje iż zmianie ulega brzmienie par 1 pkt 4 projektu umowy na następujący: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość do przedłużenia terminu realizacji niniejszej umowy w przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego łącznej wartości brutto umowy lecz nie dłużej niż przez okres 18 miesięcy".
17. **Wykonawca** – Czy w par. 5.3 oraz 5.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. Nie da się w takim wypadku zastosować tych zmian wstecz, jak zapisano w par. 5.4
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.
18. **Wykonawca** – Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.2 b-c-d z wartości kwotowych, do wartości procentowych, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Zauważyć należy, że kary umowne mają być elementem dyscyplinującym wykonawcę.

19. **Wykonawca** – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 50 w pozycji nr 1,2,3,4 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają 2 jałowe porty nie wymagające odkażania.

20. **Wykonawca** – Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 26 w pozycji nr 1,2,3,4,5,6 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach preparatu w workach typu VIAFLO pod warunkiem, że worki te mają 2 jałowe porty nie wymagające odkażania.

21. **Wykonawca – Dot. Części 90 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści gąbkę pakowaną a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że pozostałe parametry (tj. wymiary i kształt) zostaną zachowane oraz każda gąbka (szt.) będzie zapakowana w osobne sterylne opakowanie.

22. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu, Metamizolum natricum w pakiecie 69 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (*Tramadoli hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml) przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź – Zamawiający wymaga.

23. **Wykonawca** – 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 zamieszczona 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 – Ilość opakowań należy przeliczyć z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

24. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę tylko na zamianę tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie.

25. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaofiarowania korzystniejszej oferty cenowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
26. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę, ale pozycję należy wycenić.
27. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu:
- nr 38 poz. 1 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
 - nr 82 poz. 3 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
 - nr 82 poz. 4 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
 - nr 82 poz. 8 ze względu na zakończoną produkcję oraz brak stosownego zamiennika ?
 - nr 82 poz. 9 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?
- Odpowiedź** – Zamawiający wydziela pozycję nr 1 z pakietu nr 38 i tworzy pakiet nr 91. Zamawiający wydziela pozycje nr 3, 4, 8 i 9 z pakietu nr 82 i tworzy pakiet nr 92.
28. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 84 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę wyrobu medycznego Granulacyjn płyn 500 ml do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych (takich jak owrzodzenia, odleżyny, oparzenia, rany pooperacyjne, owrzodzenia nowotworowe). Preparat zawierający wodny roztwór rodników ponadtlenkowych o szerokim spektrum skuteczności przeciwdrobnoustrojowej (bakterie, wirusy, zarodniki, grzyby)? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów celem zaofiarowania oferty korzystnej cenowo.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
29. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pakiecie nr 84 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę wyrobu medycznego Granulacyjn żel 250 g w ilości 5 opakowań do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych (takich jak owrzodzenia, odleżyny, oparzenia, rany pooperacyjne, owrzodzenia nowotworowe). Preparat zawierający wodny roztwór rodników ponadtlenkowych o szerokim spektrum skuteczności przeciwdrobnoustrojowej (bakterie, wirusy, zarodniki, grzyby)? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów celem zaofiarowania oferty korzystnej cenowo.
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
30. **Wykonawca** – W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie.
31. **Wykonawca** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:
1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 50,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
 - c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 50,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,
 - d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 100,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.
- Odpowiedź** – W § 7 ust. 1 pkt 2) ppkt a) Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów dotyczące kar umownych na zaproponowane powyżej i dostosowuje odpowiednio zapisy projektu umowy w tym zakresie. W § 7 ust. 1 pkt 2) ppkt b), c) i d) Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Zauważyć należy, że kary umowne mają być elementem dyscyplinującym wykonawcę.

ZMIANA TREŚCI specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania Wykonawców i dokonanymi w ten sposób zmianami w specyfikacji istotnych warunków zamówienia przez

Zamawiającego, Zamawiający poniżej informuje o dokonanych zmianach w siwz oraz przesuwu termin składania i otwarcia ofert przetargu nieograniczonego numer DZPiZ-380-18/2018.

Aktualny termin składania ofert to dzień **26.09.2018** roku, do godziny **8:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **9:00**.

Ponadto, Zamawiający informuje o następujących zmianach w siwz:

1. Zamawiający wydziela pozycję numer 1 z pakietu numer 38 i tworzy z niej nowy pakiet numer **91**.
2. Zamawiający wydziela pozycję numer 3, 4, 8 i 9 z pakietu numer 82 i tworzy z nich nowy pakiet numer **92**.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 20.09.2018 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie