

**Znak sprawy:**

**ZP/1/PN/2019**

**Dotyczy przetargu pn.** – „Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz tlenu medycznego wraz z dzierżawą butli dla Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.”

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający – Spółka Szpital Chorób Płuc w Siewierzu przekazuje zapytanie do postępowania i poniżej udziela na nie odpowiedzi.

**Zapytanie nr 59:**

Zadanie nr 1 poz. 111 i 112

*„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 system 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?”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 59:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 59 , jednak przy nowym asortymencie wymaga darmowego przeszkolenia personelu.

### **Zapytanie nr 60:**

#### **Zadanie nr 1 poz. 111 i 112**

„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?.”

### **Odpowiedź na zapytanie nr 60:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 60 , jednak przy nowym asortymencie wymaga darmowego przeszkolenia personelu.

### **Zapytanie nr 61:**

„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?”

### **Odpowiedź na zapytanie nr 61:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 61 , jednak przy nowym asortymencie wymaga darmowego przeszkolenia personelu.

### **Zapytanie nr 62:**

„Dotyczy projektu umowy – prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie wymaganego terminu płatności.”

### **Odpowiedź na zapytanie nr 62:**

Zamawiający wymaga przynajmniej 46-dniowego terminu płatności.

### **Zapytanie nr 63:**

„Dotyczy Zadania 1 pakietu 3 – czy Zamawiający dopuści do wyceny leki pakowane w inną ilość blistrów niż wymienione w SIWZ?”

### **Odpowiedź na zapytanie nr 67:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 68:**

*„Do §9 ust. 1 lit. c) wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w wysokości 0,2% wartości niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia jednostkowego dziennie, nie więcej niż 10% wartości tego zamówienia?”*

### **Odpowiedź na zapytanie nr 68:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

### **Zapytanie nr 69:**

*„Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania”*

### **Odpowiedź na zapytanie nr 69:**

W chwili obecnej w stosunku do Spółki nie aktualizują się przesłanki niewypłacalności w rozumieniu art.11 Ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe (Dz. u z 2019 r. poz. 498 z późn. zm. ) i zagrożenia niewypłacalnością w rozumieniu art.6 ust.3 Ustawy z dnia 15 maja 2015 r. Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U. z 2019 r. poz. 243 z późn. zm.). Według aktualnej wiedzy Zamawiającego przesłanki te nie zaktualizują się w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej wskutek niniejszego postępowania.

### **Zapytanie nr 70:**

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:*

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;*
- weksla in blanco wraz z deklaracją;*
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;*
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego*

*lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 63:**

Zamawiający dopuszcza stan faktyczny, o którym mowa w zapytaniu nr 63.

**Zapytanie nr 64:**

„Do §1 ust. 4 wzoru umowy dostawy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie 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 §1 ust. 4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

**Odpowiedź na zapytanie nr 64:**

Ograniczenie może wynieść nawet 100%. Jest to podyktowane zamówieniami z Oddziału (aktualnymi potrzebami Oddziału).

**Zapytanie nr 65:**

„Do §3 ust. 4 wzoru umowy dostawy. Prosimy o informację 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 stratą 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?”

**Odpowiedź na zapytanie nr 65:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 66:**

„Do §5 ust. 2 wzoru umowy dostawy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6- lub 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."”

**Odpowiedź na zapytanie nr 66:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 67:**

„Do §9 ust. 1 lit. b) wzoru umowy dostawy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar za opóźnienie dostawy w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia jednostkowego dziennie, nie więcej niż 10% wartości tego zamówienia?”

**Odpowiedź na zapytanie nr 76:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 77:**

*„Pakiet 2, pozycja 24-25*

*Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy z klejem akrylowym bez tlenku cynku?”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 77:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 78:**

*„Pakiet 2, pozycja 31*

*Czy Zamawiający dopuści watę celulozową pakowaną a'5 kg z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie ?”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 78:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 79:**

*„Pakiet 4, pozycja 11*

*Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 15x22cm o gramaturze 60g/m2, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 79:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 79.

**Zapytanie nr 80:**

*„Pakiet 4, pozycja 12*

*Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, nie zawierającą mydła piankę do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału. Umożliwiająca wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia wody. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna. Zawiera substancje nawilżające i pielęgnujące. Minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrofilową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami. Zawiera w składzie m.in. trioksan oraz dimetikon. Odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie. Opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejscu zabrudzenia. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz miejsce do opisu danych pacjenta oraz wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Termin ważności: 24 m-ce od daty Produkcji. Pianka zarejestrowana jako kosmetyk.”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 80:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 81:**

*„Pakiet 4, pozycja 23*

**Odpowiedź na zapytanie nr 70:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 71:**

*„Pakiet 1, pozycja 1*

*Czy Zamawiający dopuści aplikatory z filtrem 1,2 µm? ”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 71:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 72:**

*„Pakiet 1, pozycja 10-13*

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z białym kontrastującym tłokiem. ”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 72:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 73:**

*„Pakiet 1, pozycja 10-13*

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe ze skalą rozszerzoną o min 10%? „*

**Odpowiedź na zapytanie nr 73:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 73.

**Zapytanie nr 74:**

*„Pakiet 1, pozycja 25*

*Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi z komorą kropłową o długości 9,5 cm? „*

**Odpowiedź na zapytanie nr 74:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 75:**

*„Pakiet 2, pozycja 14*

*Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? „*

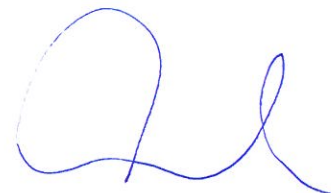
**Odpowiedź na zapytanie nr 75:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty w tym zakresie zgodnie z SIWZ.

**Zapytanie nr 76:**

*„Pakiet 2, pozycja 14*

*Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni z włókniny laminowanej folią w rozmiarze ok. 85x115 cm? „*



*Czy Zamawiający dopuści torebki papierowo-foliowe o rozmiarze 140x250 mm?"*

**Odpowiedź na zapytanie nr 81:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 81.

**Zapytanie nr 82:**

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulkostrzykawki i odwrotnie?"*

**Odpowiedź na zapytanie nr 82:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 82.

**Zapytanie nr 83:**

*„Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?"*

**Odpowiedź na zapytanie nr 83:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 83.

**Zapytanie nr 84:**

*„Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku."*

**Odpowiedź na zapytanie nr 84:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 84.

**Zapytanie nr 85:**

*„Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku."*

**Odpowiedź na zapytanie nr 85:**

Zamawiający dopuszcza treść o której mowa w zapytaniu 85.

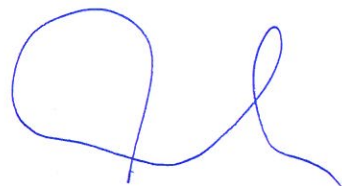
**Zapytanie nr 86:**

*„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 na zapytanie nr 86:**

Zamawiający wymaga podania pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

7  


**Zapytanie nr 87:**

„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (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 na zapytanie nr 87:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowania.

  
Szpital Chorób Płuc  
w Siewierzu Sp. z o.o.  
Prezes Zarządu  
Robert Dederko

