

Szpital Powiatowy w Gryfinie sp. z o.o.  
ul. Parkowa 5  
74-100 Gryfino

Gryfino, dnia 14 maja 2012 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę leków do apteki Szpitala Powiatowego w Gryfinie Sp. z o.o.”**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (t. jedn. z 2007 r. Dz. U. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.) zwanej dalej pzp., Zamawiający w związku z wpłynięciem zapytań do SIWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę leków do apteki Szpitala Powiatowego w Gryfinie Sp. z o.o.”, wyjaśnia i jednocześnie na mocy art. 38 ust. 4 pzp. dokonuje poniższych modyfikacji.

**Pytanie nr 1. (pakiet 19, pozycja 1)**

Czy zamawiający pod nazwą "pieluchomajtki oddychające na całej powierzchni", oczekuje zaferowania produktu ,który zbudowany jest w całości z warstw przepuszczających? Należy zauważyć, że szczególnie ważna jest zewnętrzna warstwa pieluchomajtki, która spełnia dwie funkcje – zatrzymuje ciecz, ale przepuszcza powietrze i tym samym obniża wilgotność i gorąco podczas użytkowania przez pacjenta. Wielu producentów w ostatnim czasie zmodyfikowało swoje wyroby bądź uzupełniło swoją ofertę o wyroby z tzw. włókninowymi bokami, nazywając je jednocześnie produktami oddychającymi. Wyroby te posiadają w części centralnej ( krokowej, gdzie znajduje się wkład chłonny) laminat, w skład którego wchodzi włóknina oraz folia izolacyjna pozbawiona paroprzepuszczalności, a co za tym idzie cały laminat jest pozbawiony paroprzepuszczalności, natomiast na bokach wyrobów znajdują się panele włókninowe, które są przepuszczalne dla pary, ale również i dla cieczy. W momencie, gdy w tych odcinkach pojawia się ciecz, produkt zaczyna przeciekać. Dodatkowym minusem jest to, że w/w wyroby nie przepuszczają pary wodnej w miejscu najbardziej newralgicznym, czyli w części krokowej z wkładem chłonnym, gdzie jest oddawany i kumulowany mocz przez wiele godzin użytkowania pieluchy. Istnieje wówczas duże prawdopodobieństwo wystąpienia podrażnień, otarć, pojawienia się ran itp.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający pod nazwą "pieluchomajtki oddychające na całej powierzchni" oczekuje zaferowania produktu, który zbudowany jest w całości z warstw przepuszczających, a nie na wybranych jej fragmentach.

**Pytanie nr 2. (pakiet 12, pozycja 1, 2)**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 12 w pozycji nr 1 i 2 produktów w opakowaniu z dwoma portami typu Viaflo ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów w opakowaniu z dwoma portami typu Viaflo.

**Pytanie nr 3. (pakiet 12, pozycja 6)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 6 z pakietu nr 12 do oddzielnego zadania ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 4. (pakiet 12 a i 28, pozycja 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 A w pozycji nr 4 Płynu wieloelektrolitowego w opakowaniu z dwoma portami typu Viaflo ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie nr 5. (pakiet 13, pozycja 1,2,3,4,6,7,8,9,10)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13 w pozycjach nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10 płynów równoważnych w opakowaniu z dwoma portami typu worek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 6. (pakiet 13, pozycja 5)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13 w pozycji nr 5 płynu w opakowaniu typu butelka PE?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 7. (pakiet 14, pozycja 1 i 2)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 14 w pozycjach nr 1 i 2 Płynów równoważnych w opakowaniu typu worek ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 8. (pakiet 15, pozycja 1, 2, 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15 w pozycji nr 1,2,3 płynów równoważnych w opakowaniu typu Viaflo ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9. (pakiet 26, pozycja 1 i 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 26, pozycji nr 1 oraz pozycji nr 4 i utworzenie nowego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10. (pakiet 1, pozycja 20)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 20 z Pakietu nr 1 do osobnego Pakietu

dotyczącego produktu Paracetamol inj 10mg/ml 100ml\* 12szt i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji (1 worek 100ml zawiera 1000mg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk), który daje możliwość wygodnej podaży leku?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i tworzy pakiet 1A, jednocześnie dopuszcza produkt o w/w parametrach.

**Pytanie nr 11. (pakiet 16, pozycja 11)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 11 z Pakietu nr 16 do osobnego Pakietu dotyczącego produktu Ferri hydroxydum saccharum 20mg/ml a 5ml \* 5amp. Lub produkt równoważny Ferinject i wyrazi zgodę na produkt zamienny o nazwie MonoVer w postaci Izo-maltozyd żelaza 1000 w dawce 100mg/ml – fiolka (1ml x 5 amp – opakowanie), który charakteryzuje się bardzo wysokim profilem bezpieczeństwa i szybką infuzją dużych dawek? Pozytywna odpowiedź pozwoli na uzyskanie bardziej konkurencyjnej ceny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12. (projekt umowy)**

**Paragraf 3 ust. 4**

Prosimy o modyfikacje zapisu na brzmiały:

Ceny, o których mowa w załączniku nr 1 umowy nie mogą ulec zmianie w czasie jej trwania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13. (projekt umowy)**

**Paragraf 4 ust. 2**

Prosimy o modyfikacje zapisu na brzmiały:

W przypadku zgłoszenia reklamacji jakościowej lub ilościowej Wykonawca na swój koszt dokona wymiany lub uzupełnienia towaru w terminie 3 dni na towar wolny od wad lub kompletny zgodnie z zamówieniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 14. (projekt umowy)**

**Paragraf 6 ust. 2**

Prosimy o modyfikacje zapisu na brzmiały:

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie właściwe przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15. (projekt umowy)**

**Paragraf 4 ust. 3**

Prosimy o modyfikacje zapisu na brzmiały:

Zgłoszenie wady upoważnia Zamawiającego do wstrzymania płatności do czasu jej usunięcia, a termin płatności reklamowanych partii dostawy biegnie od dnia otrzymania towaru potwierdzonego protokołem odbioru, o którym mowa w pkt 3.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16.**

**V. Część X OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:

1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania:

a) posiadanie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej;

**Prosimy o zmianę na:**

**V. Część X OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:

1. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania:

a) **posiadanie** koncesji, zezwolenia lub licencji na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem – tj. [kopii zezwolenia/koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenia na produkcję.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17. (pakiet, pozycja)**

**Część XI DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE, POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**1. Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia** zobowiązany jest załączyć do oferty następujące dokumenty:

(...)

1.3 Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej.

**Prosimy o zmianę na:**

**Część XI DOKUMENTY WYMAGANE W OFERCIE, POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**1. Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia** zobowiązany jest załączyć do oferty następujące dokumenty:

(...)

1.3 koncesja, zezwolenie lub licencja na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem – tj. [kopii zezwolenia/koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenia na produkcję.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18. (pakiet 1, pozycja 3)**

Czy Zamawiający wymaga aby gwarantowany okres przydatności o użycia preparatu Mero penem w roztworze przekraczał jedną godzinę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby gwarantowany okres przydatności do użycia preparatu meropenem w roztworze przekraczał jedną godzinę.

**Pytanie nr 19. (pakiet 1, pozycja 4)**

Czy Zamawiający wymaga, by gwarantowany okres przydatności do użycia preparatu mero penem w roztworze przekraczał jedną godzinę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga, aby gwarantowany okres przydatności do użycia preparatu meropenem w roztworze przekraczał jedną godzinę.

**Pytanie nr 20. (pakiet, pozycja)**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11, pozycja nr 7 wymaga zaoferowania produktu którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5 -8 minut.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga w/w parametrów.

**Pytanie nr 21. (pakiet 20, pozycja 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 20 poz. 1 pasków, które pakowane są po 50 sztuk, **nie potrzebują kodowania** objętość krwi wynosi 0,7µl, kompatybilne z aparatem posiadającym czujnik objętości krwi, kalibrowanym do osocza, część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem, wykorzystany enzym na paskach, to **Oksydaza Glukozy (GOD)**, co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a. Czas pomiaru 7 sekund.

Opakowanie chroni paski przed wpływem czynników zewnętrznych, paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania. Zakres temperatury przechowywania pasków to 4°C - 40°C, Zakres hematokrytu od 20% do 60%.

Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy jako nieodpłatną próbkę Zamawiającemu odpowiednią ilość **najnowocześniejszych obecnie glukometrów** (posiadających bardzo pozytywną opinię z placówek już ich używających) opartych na metodzie biosensorycznej, **posługujących się enzymem Oksydaza Glukozy (GOD)**.

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości potrzebnych glukometrów do pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22. (pakiet 11, pozycja 8)**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w formie roztworu gotowego do podaży Ciprofloxacyn Kabi 200mg rozpuszczony w 100ml 0,9%NaCl?

Zastosowanie cyprofloksacyny w postaci roztworu gotowego do podaży podnosi bezpieczeństwo terapii i stanowi oszczędność dla szpitala, ponieważ nie wymaga użycia dodatkowego sprzętu i płynów infuzyjnych koniecznych do przygotowania lek w przypadku cyprofloksacyny w postaci koncentratu w ampułkach i fiolkach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 23. (pakiet 12 a (28), pozycja 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12a w pozycji 1 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worków 500ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w produkty.

**Pytanie nr 24. (pakiet 12a (28), pozycja 2)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12a w pozycji 2 produktu leczniczego Voluven 10% - 10% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze izotonicznych elektrolitów 500ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w produkty.

**Pytanie nr 25. (pakiet 12a (28), pozycja 3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12a w pozycji 3 produktu leczniczego HAES- steril 10% - Hydroksyetyloskrobia 10% masa cząsteczkowa 200 000 / 0,5?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w/w produkty.

**Pytanie nr 26. (pakiet 20)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 20 pasków, które posiadają samo zasysanie krwi, **nie potrzebują kodowania**, objętość krwi wynosi 0,7µl, kalibrowany do osocza, pomiar metodą biosensoryczną, zakres pomiaru 20-600 mg/, funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia), część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD) minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego.

Opakowanie chroni paski przed wpływem czynników zewnętrznych, paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania. 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a.

Zakres temperatury przechowywania pasków to 4°C - 40°C, Zakres hematokrytu 20% do 60%.

Gwarancja dożywotnia w tym przegląd kalibracja oraz szkolenie personelu.

W przypadku zgody proszę określić ilość glukometrów potrzebnych szpitalowi gdzie cena glukometru będzie zawarta w cenie pasków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 27. (pakiet 21, pozycja 12, 13, 21, 22)**

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 21 pozycji: 12, 13, 21, 22 i utworzenie odrębnego pakietu dla ww. pozycji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający tworzy nowy pakiet 21A z pozycji 12 i 13. Pozycje 21 i 22 zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 28. (pakiet nr 1 poz. 11)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1, poz. 11 testów paskowych do innych glukometrów niż wskazany w SIWZ, dokonujących pomiaru stężenia glukozy we krwi w zakresie 10-600 mg/dl, pod warunkiem przekazania w formie darowizny odpowiedniego typu glukometrów, w ilości zabezpieczającej potrzeby Zamawiającego? Jeśli tak, prosimy o podanie liczby aparatów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 29. (projekt umowy)**

Prosimy o wprowadzenie we wzorzec umowy zapisu umożliwiającego zmianę ceny brutto w przypadku zmiany urzędowych stawek podatku VAT.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zapis regulujący ten problem jest wpisany w projekt umowy – do wartości netto będzie naliczana aktualnie obowiązująca stawka VAT.

**Pytanie nr 30. (projekt umowy)**

Prosimy o wprowadzenie do par. 5 wzoru umowy zapisu:

Mając na uwadze art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696, ze zm.) prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za niezgodną ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia ofertę z ceną wyższą niż cena maksymalna określona tym przepisem, tj.

- w przypadku oferenta prowadzącego obrót hurtowy: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu produktu stanowiącego podstawę limitu, powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa;

- w przypadku oferenta nieprowadzącego obrotu hurtowego: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu oferowanego produktu.

Artykuł 9 wspomnianej ustawy zabrania świadczeniodawcom nabywania m.in. wyrobów medycznych po cenach wyższych niż określone w tym przepisie, a więc zamawiający nie może przyjąć takiej oferty. Taka oferta może być jednak najkorzystniejsza w świetle kryteriów określonych w SIWZ, co spowoduje wadę przetargu, jeśli zamawiający nie będzie miał podstaw do jej odrzucenia. Dlatego uzasadnione wydaje się odzwierciedlenie w SIWZ okoliczności wynikających z cytowanego art. 9 „ustawy refundacyjnej”, co zapewni pozytywną odpowiedź na postawione pytanie, zgodnie z zasadą, że wyjaśnienia SIWZ stają się jej integralną częścią.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zgodnie z Art. 89 ust 1 pkt 8 ustawy prawo zamówień publicznych: Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

**Pytanie nr 31. (projekt umowy)**

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 wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.7 projektu umowy)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 32. (projekt umowy)**

Do §3 ust.3 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary nawet poniżej 60 dni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wykreśla §3 ust.3 z projektu umowy.

**Pytanie nr 32. (projekt umowy)**

Do §3 ust.4 projektu umowy. Ze względu na możliwość ustawowej zmiany stawki podatku VAT w trakcie obowiązywania umowy przetargowej, prosimy o wprowadzenie do przyszłej umowy zapisu umożliwiającego zmiany cen brutto produktów będących przedmiotem umowy, od dnia wejście w życie aktu prawnego zmieniającego wysokość stawki VAT . Zaznaczamy jednocześnie, że w takim przypadku cena netto produktów będących przedmiotem umowy nie uległaby zmianie.

**Ponadto Zamawiający usuwa z siwz pakiet nr 12A. Pozycje z tego pakietu znajdują się w pakiecie nr 28.**

**Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert do 18.05.2012 r. Godzina i miejsce składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**