

Data aktualizacji: 10.11.2016 r. g. 13.30	Numer postępowania: ZP/PN/15/11/2016	Art. 38 Ustawa PZP
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 335817-2016 z dnia 03.11.2016. Zakup i dostawa leków, płynów infuzyjnych, kontrastów do TK. Odpowiedzi na wniesione zapytania		

SIWZ

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, stosownie do Art. 8, Art. 96 Ustawy PZP oraz Par. 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu, tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Odpowiedź:** Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia: Kierownik zamawiającego – dr Przemysław Bury; Komisja Przetargowa: Krzysztof Woźniak; Krystyna Skrzycka, Iwona Nowakowska, Adela Totoń, Milena Pawłowska

Pakiet 4, poz. 13, 15 – 23:

Ze względu na opakowania płynów infuzyjnych o różnym stopniu bezpieczeństwa przygotowania w nich leków i infuzji, prosimy o doprecyzowanie: Czy Zamawiający wymaga ww. pakiecie płynów infuzyjnych w opakowaniu z cechami bezpieczeństwa takimi jak:

- butelka samodzielnie stojąca (nie wymaga dodatkowych akcesoriów np. stojaków)*
- dwa porty niezależnie otwierane i niewymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.*
- płaskie porty- bez zagłębień i krawędzi, które dają możliwość skutecznej dezynfekcji płaskiej powierzchni portu bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.*
- skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji*
- dodatkowa przestrzeń na dodanie leku w opakowaniach od 100 do 1000 ml*
- dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno infuzyjnego jak i iniekcyjnego– w celu wyeliminowania otwarcia i użycia niewłaściwego portu, jeżeli są odmienne.*
- kod kolorów na etykiecie – identyfikacja nazw roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania*

Odpowiedź: Pkt. a) – g) Wymagamy

Pakiet 4, poz. 20:

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy ww. pozycji określi podobnie jak w innych pozycjach tego pakiet, wymaganie preparatu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. w kartonie? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 4 , poz. 13:

Ze względu na różne składy preparatów wieloelektrolitowych o różnym efekcie terapeutycznym zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy ww. pozycji Zamawiający wymaga preparatu wieloelektrolitowego o składzie elektrolitowym na wzór osocza tj. zawierający Na, K, Ca, Mg, Cl, bez zawartości cytrynianów, które są silnym antykoagulantem i mogą wpływać po podaniu na wiązanie wapnia? **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 5, poz. 15:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie oferty na Glukozę 40 % w opakowaniu bezpiecznym z 2 portami Ecoflac? Ww. preparat nie jest już sprzedawany na rynku polskim w szkłe. **Odpowiedź:** Dopuszczamy

Pakiet 9, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku w dawce 200mg/500ml? **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę (pomyłka pisarska)

Pakiet 2, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 2 pozycja 3 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań , NaCl 0,9%. Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 4:

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 4 dopuści Intralipid 10% w worku 500ml? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 2 produkt leczniczy w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 3-5:

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 3, 4, 5 dopuści produkt leczniczy w opakowaniu polipropylenowym, opakowanie stojące typu KabiClear? **Odpowiedź:** Dopuszczamy opakowanie polipropylenowe, worek zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 pozycji 7, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 15-18, 21-23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 4 poz 15-18 oraz 21-23 na opakowanie zbiorcze 20 szt. w kartonie? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 12,31,32,35:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 5 pozycji 12, 31, 32, 35 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ

Czy Zamawiający w par. 6.3 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na 4 dni robocze

SIWZ

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.a z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

SIWZ

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 2:

Czy w pakiecie nr 1 pozycja 2 (Sevoflurane 250 ml – 35 butelek) Zamawiający wymaga Sevoflurane do parowników będących na wyposażeniu szpitala tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który nie wymaga dezynfekcji i nie wymaga nakręcania go przez personel medyczny co daje gwarancję szczelności? **Odpowiedź:** Wymagamy

Pakiet 4, poz. 1,15, 3, 16, 18, 2, 4, 5, 10, 9, 11, 20, 1, 21, 22:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* w pakiecie 4 w pozycjach 1,15, 3, 16, 18, 2, 4, 5, 10, 9, 11, 20, 1, 21, 22, 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 12, 13:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 w pozycji 13, 12 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. **Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgodny na zaoferowany produkt

Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ: W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.