

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu



im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP/p/1/2021

Poznań, dnia 25.03.2021 roku

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH W RAMACH CHEMIOTERAPII ORAZ PROGRAMÓW LEKOWYCH WRAZ ZE SPRZĘTEM JEDNORAZOWYM STOSOWANYM DO PRZYGOTOWANIA LEKU CYTOTOKSYCZNEGO”.
Nr postępowania: Zp/p/1/2021.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1-18

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zestaw zapytań nr 1

Pytanie 1

część nr 6 Import docelowy kody 2D

Czy Zamawiający w przypadku preparatów z importu docelowego wymaga preparatu zawierającego na opakowaniu zewnętrznym kod 2D, zawierający następujące elementy:

- Kod produktu umożliwiający rozpoznanie co najmniej nazwy, nazwy zwyczajowej, postaci farmaceutycznej, mocy, wielkości opakowania i rodzaju opakowania.
- Ciąg znaków numerycznych lub alfanumerycznych o długości maksymalnie 20 znaków, wygenerowany przez deterministyczny lub niedeterministyczny algorytm randomizacyjny („numer seryjny”);
- Numer serii d. Termin ważności.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga.

Zestaw zapytań nr 2

Pytanie 1

Część nr. 46

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 46 worki do ochrony przed światłem w kolorze żółtym ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza worki w kolorze innym niż zielony pod warunkiem dostarczenia dokumentu potwierdzającego zawartość w składzie produktu stabilizatora zabezpieczającego przed promieniami UV.

Pytanie 2

Część nr. 46

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 46 worki do ochrony przed światłem :

poz 1 – 500 ml
poz 2 – 100 – 250 ml
poz 3 – 1000 - 3000 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 3

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź Zamawiającego

Jak powyżej

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek , który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West Oncology Group), potwierdzone w CHPL?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza leku z podanymi przeciwwskazaniami.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 7. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci? Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 35 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 2. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę obu postaci w jednym wierszu cennika.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę obu postaci w jednym wierszu cennika.

Pytanie 9

Czy zamawiający dopuści zmianę wielkości opakowań? Jeśli tak to w jaki sposób przeliczyć? Czy mamy zaokrąglić do pełnych opakowań czy też do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zmianę liczby opakowań bezpośrednich leków w opakowaniu handlowym, np. liczby fiolek w opakowaniu. Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 10

Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki:
- pakiet 15 pozycje:9

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Czy zamawiający dopuści wycenę tabletki powlekanej w :
- pakiet 33 pozycje:1,3

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 4

Pytanie 1

Dotyczy wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaofierowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający zdaje sobie sprawę, że w określonych przez prawo sytuacjach sprzedaż produktu jest niemożliwa. Natomiast utracenie statusu leku refundowanego może być podstawą do rozwiązania umowy.

Pytanie 2

Dotyczy § 2 ust. 3 wzoru umowy – termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach części nr 23 i 29 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia roboczego od daty otrzymania zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do **2 dni roboczych dla części nr 23 i 29?**

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia od złożenia zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 5

Pytanie 1

Dotyczy części 43 – Okrelizumab

Czy zamawiający, uwzględniając fakt, że lek Ocrevus (Okrelizumab) jest zarejestrowany tylko w jednej dawce 300 mg/10ml x 1 fiolka (koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji), wyrazi zgodę by w pozycji nr „2” części 43 wycenić dawkę 300 mg uwzględniając stosowne przeliczenia, tak by ogólna ilość zapotrzebowanego leku pozostała bez zmian?

Poniżej przykładowy zapis w celu zobrazowania rozwiązania.

Część 43 - Okrelizumab

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Ilość (op.)	Cena netto za opak. w zł.	Wartość netto (5 x 6)	Stawka VAT	Wartość VAT	Wartość brutto (7 x 8)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Okrelizumab	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	300 mg x 1 fiołka	20					
2	Okrelizumab	Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	300 mg x 1 fiołka	8					
Wartość zamówienia podstawowego									
Wartość zamówienia w ramach prawa opcji 25%									
Całkowita wartość zamówienia (podstawowe + w ramach prawa opcji)									

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Dotyczy części 7 poz. 3

Zamawiający w części nr 7 poz. 3 w kolumnie nr 4 wskazał dawkę leku 0,90 mcg/0,5 ml x 1 szt.. Uprzejmie informujemy iż ww. dawka nie jest dostępna. Czy Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy Peginterferon alfa-2a w dawce 90 mcg/0,5 ml x 1 amp.-strzyk?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający popełnił pomyłkę, mając na myśli dawkę 90 mcg/0,5 ml x 1 amp.-strzyk.

Pytanie 3

Pytanie nr 3

Dotyczy części 7

Informujemy, że spółka ***** dnia 6 stycznia br. zakończyła proces przeniesienia praw do produktu leczniczego Pegasys (Peginterferon alfa 2a) roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce na innego przedsiębiorcę.

Do czasu zmiany podmiotu odpowiedzialnego ***** pozostaje dystrybutorem produktu leczniczego Pegasys i gwarantuje nieprzerwane zaopatrzenie pacjentów w Polsce w ramach podjętych zobowiązań przetargowych.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części 7 produkt leczniczy Pegasys z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca października 2021 roku? Jeśli, tak to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SWZ

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający zgadza się na skrócenie terminu dostaw do 31.10.2021r

Zestaw zapytań nr 6

Pytanie 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

b) za nienależyte wykonanie umowy - w wysokości 10% **wartości brutto** nienależycie wykonanej części umowy; przez nienależyte wykonanie umowy rozumie się w szczególności naruszenie postanowień umowy określonych w § 2, 7.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 dokonuje modyfikacji § 5 ust. 1 lit. b) Załącznika nr 5 do SWZ – Wzór umowy nadając mu następujące brzmienie:

„b) za nienależyte wykonanie umowy - w wysokości 10% nienależycie wykonanej części umowy **brutto**; przez nienależyte wykonanie umowy rozumie się w szczególności naruszenie postanowień umowy określonych w § 2, 7.”

Pytanie 2

g) za niedostępnienie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 4 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **100,00 zł. brutto** za każde tego rodzaju zdarzenie, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostępnionych w terminie dokumentów o których mowa w §**

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od daty zgłoszenia reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji”

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 7

Pytanie 1

Część nr 49 - Sprzęt jednorazowy I

Pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową typu Luer-Lock, pojemność 10 ml ze skalą co 0,5 ml ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część nr 47 - Systemy zamknięte do przygotowywania leków

Pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga, aby łącznik do fiolki mógł być stosowany do leków zawierających N,N-Dimetyloacetamid ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Część nr 47 - Systemy zamknięte do przygotowywania leków

Pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga, aby łącznik do fiolki mógł być stosowany bez ograniczeń czasowych do przygotowania etopozydu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Część nr 47 - Systemy zamknięte do przygotowywania leków

Pozycja 1,2,3 Czy Zamawiający wymaga, aby system zapobiegał wnikaniu drobnoustrojów przez 7 dni i 10 aktywacji ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga przynajmniej 7 dniowej ochrony leku w fiołce przed kontaminacją bakteriami i możliwości co najmniej 10 aktywacji.

Pytanie 5

Część nr 47 - Systemy zamknięte do przygotowywania leków

Pozycja 1,2,3 Czy Zamawiający wymaga aby system zapewniał 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku oraz do linii do podawania leku ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga przynajmniej 7 dniowej ochrony leku w fiolce przed kontaminacją bakteriami.

Pytanie 6

Pozycja 1,2,3 czy zamawiający wymaga systemu zarejestrowanego pod kodem ONB oznaczającym uznanie przez FDA spełnianie standardów dla przyrządów do przelewania leków w systemie CSTD?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga.

Zestaw zapytań nr 8

Pytanie 1

Dotyczy - pakiet nr 9 pozycja 1: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 (Azacytydyna prosz. do sporz. rozt.100 mg x 1 fiol.) do oddzielnego Pakietu. Ze względu na powiększenie się portfolio leków właściwych dla ww. substancji znajdujących się na liście leków refundowanych Ministerstwa Zdrowia pozwoli to na przystąpienie większej ilości wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonał modyfikacji SWZ. W związku z okolicznością, że zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Publikacja informacji o zmianie SWZ nastąpi w terminie wynikającym z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp.

Zestaw zapytań nr 9

Pytanie 1

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: 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. 5 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Do §5 ust. 1 lit. g wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. g wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% ale obliczane od wartości NIENALEŻYCIIE WYKONANEJ części umowy brutto?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Do §6 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Do §8 ust. 7 pkt 1, pkt 12 wzoru umowy: 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 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?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 10**Pytanie 1**

Prosimy o wydzielenie z pak. 9 poz. 1 Azacytydyna prosz. do sporz. rozt. 100 mg x 1 fiol. w ilości 3400 i stworzenie nowego pakietu 9a z tą pozycją.

Prośba powyższa wynika z nowelizacji obwieszczenia NFZ, które obowiązuje od 01.03.2021.

Na nowej liście leków refundowanych pojawił się odpowiednik, dzięki czemu będziemy mogli zaoferować korzystniejszą ofertę cenową.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonał modyfikacji SWZ. W związku z okolicznością, że zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Publikacja informacji o zmianie SWZ nastąpi w terminie wynikającym z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp.

Zestaw zapytań nr 11**Pytanie 1**

Mając na uwadze racjonalne korzystanie ze środków publicznych zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pak. nr 9 poz. 1Azacytydyna proszek do sporz. roztw. 100mg x 1 fiol. i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Wyłączenie poz. 1 z ww. Pakietu umożliwi przystąpienie do postępowania w zakresie tej pozycji więcej niż jednemu oferentowi, a co za tym idzie uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dokonał modyfikacji SWZ. W związku z okolicznością, że zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Publikacja informacji o zmianie SWZ nastąpi w terminie wynikającym z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp.

Zestaw zapytań nr 12**Pytanie 1**

Dotyczy pak. 3 poz. 1 Bortezomib prosz. do przyg. roztw. do wstrzykiwań dawka 1mg* ilość (op.) 4970 Czy Zamawiający wymaga podania ceny za mg, a podana ilość również jest za mg i realizacja we wszystkich refundowanych dawkach?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga podania w cenniku ceny za mg. W przypadku zaoferowania więcej niż 1 dawki cena za 1 mg substancji dla każdej z nich musi być taka sama.

Zestaw zapytań nr 13**Pytanie 1****Część 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści serwetę – podkład nieprzemakalny jałowy w rozmiarze 60 x 45 cm?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2**Część 45, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40 g/m² z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo, wymiary 38 cm x 17 cm w kolorze niebieskim?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3**Część 45, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości 18 µm, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo, wymiary 41 cm x 15 cm w kolorze niebieskim?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4**Część 45, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 10 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5**Część 45, pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6**Część 45, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne mocowane na elastyczne gumki? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7**Część 45, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 28 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8**Część 45, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 14 opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 14

Pytanie 1

Zadanie 45 poz. 1-3.

Czy dla potwierdzenia ochrony przed światłem Zamawiający wymaga od Oferenta dostarczenia oświadczenia na zawartość w składzie stabilizatora zabezpieczającego przed promieniami UV ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego zawartość w składzie produktu stabilizatora zabezpieczającego przed promieniami UV.

Zamawiający dokonuje modyfikacji SWZ

SWZ Rozdz. III. ust 17 (przedmiotowe środki dowodowe) poprzez dodanie następującego zapisu:

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

„dokument potwierdzający zawartość w składzie produktu stabilizatora zabezpieczającego przed promieniami UV. Dotyczy części 45 poz. 1-3.”

Zestaw zapytań nr 15

Pytanie 1

Część 45, poz. 4-5

Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Część 49, poz. 15-18

Czy zamawiający wydzieli poz.15-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Część 49, poz. 15-16

- Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Część 49, poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 16

Pytanie 1

Załącznik nr 5 do SWZ –Wzór umowy

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 5.1.c), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 dokonuje modyfikacji § 5 ust. 1 lit. c) Załącznika nr 5 do SWZ – Wzór umowy nadając mu następujące brzmienie:

„za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 3 - w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 100 zł.”

Pytanie 2

Załącznik nr 5 do SWZ –Wzór umowy

Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.1.c minimalną wartość kary umownej, to jest 100zł? Zapis ten grozi naliczeniem kary umownej w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Załącznik nr 5 do SWZ –Wzór umowy

Czy Zamawiający w par. 8.6 przyjmie, że zmiana ceny brutto następuje z dniem wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności podpisania aneksu? Obowiązek umotywowania konieczności podwyżki ceny brutto w takim wypadku wydaje się zbędny, a zmiany takie winny wchodzić w życie automatycznie, bez konieczności oczekiwania na podpisanie aneksu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw zapytań nr 17

Pytanie 1

Pytanie do części nr. 47

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 konektor ze strzykawką o następujących parametrach: Konektor połączony trwale ze strzykawką - konstrukcja strzykawki całkowicie szczelna, zamknięta, uniemożliwiająca demontaż tłoka. Strzykawka zawiera sterylne powietrze wewnątrz, jest zaopatrzona w uszczelkę typu O-ring 3 warstwową, uniemożliwiającą uwalnianie się oparów/aerozoli poprzez tylną część strzykawki. Konektor umożliwia pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie hermetycznie zamkniętym. Pozwala na bezpieczny transfer leku przez kompatybilny adapter do powszechnie używanych worków infuzyjnych lub podanie pacjentowi. Konstrukcja konektora gwarantująca prawidłowe połączenie w systemie zamkniętym. Do 10 przebić.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pytanie do części nr. 47

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 następujące parametry łącznika do fiolki: Łącznik do fiolki. Przyrząd pasujący do fiolek leku o średnicy 13 mm i 20 mm. Konstrukcja przyrządu oraz podwójny zatrzask chronią przed uwalnianiem się oparów z fiolki. Pakowany w jednym blisterze. Przyrząd dostosowany do różnego kształtu szyjek fiolek. Posiadający bezpieczne kompatybilne połączenie w systemie zamkniętym. Przyrząd kompatybilny z łącznikiem na strzykawkę, umożliwiającą transfer leku z fiolki do 10 pobrań. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z fiolką w systemie zamkniętym.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pytanie do części nr. 47

Czy zamawiający dopuści w pozycji 3 bezigłowy łącznik o następujących parametrach: Bezigłowy łącznik z portem igłowym do worka infuzyjnego z wbudowanym łączem, kompatybilny z adapterem strzykawki. Kompatybilny z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi. Zakończenie portu igłowego Luer Lock typu męskiego z korkiem zapobiegającym wyciekom. Kompatybilny ze wszystkimi liniami infuzyjnymi z zakończeniem Luer Lock typu żeńskiego oraz większością zestawów do podawania leków infuzyjnych typu grawitacyjnego lub pompowego posiadających port igłowy (wymagane obie wersje). Konstrukcja łącznika potwierdzająca bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Całkowita długość 12-48 cm.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw zapytań nr 18

Pytanie nr 1

Pakiet 45

Poz.1.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie serwety o wymiarach 45x50cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2**Pakiet 45****Poz.3.**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 78g/m² i wymiarach L(114cm) i, lub XLL (140cm)

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3**Pakiet 47****Poz.1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, tj. bezigłowego konektora na strzykawkę typu Luer do pobierania leku z fiolki z zamocowanym adapterem w systemie zamkniętym. Pozwala na bezpieczny transfer leku przez kompatybilny adapter portu bezigłowego do powszechnie używanych worków infuzyjnych lub bezpośrednio podanie pacjentowi. Przyrząd bezigłowy, słyszalne kliknięcie potwierdza prawidłowe, suche połączenie w systemie zamkniętym.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zaoferowany system ma działać bez możliwości rozłączenia łącznika od strzykawki ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4**Pakiet 47****Poz.2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, tj. łącznika do fiolki pasującego do fiolek o średnicy 13mm lub 20mm. Przyrząd z rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości min. 20 ml zabezpieczającą przed uwalnianiem się oparów z fiolki. Przyrząd dostosowany do fiolek o średnicy szyjki 13 lub 20 mm. Posiadający bezpieczne, suche połączenie w systemie zamkniętym. Przyrząd kompatybilny z łącznikiem na strzykawkę, umożliwiając transfer leku z fiolki do 10 pobrań. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nakładka na fiolkę powinna być wyposażona w specjalny kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, z dwoma otworami umieszczonymi jednym na szczycie, drugim w połowie długości, umożliwiając pobranie maksymalnej ilości leku z fiolki.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5**Pakiet 47****Poz.3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, tj. zestawu infuzyjnego z wbudowanym łącznikiem do worków w systemie zamkniętym. Całkowita długość 46 cm. Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu oraz zacisk zatraskowy. Nie zawiera PCV, DEHP.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy łączniki mają posiadać w dystalnej części drenu, oprócz filtra hydrofobowego, zastawkę antyzwrotną uniemożliwiając cofanie się leku do worka.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6**Pakiet 47****Poz.3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, tj. łącznika z portem bezigłowym do worka infuzyjnego z wbudowanym łączem, kompatybilnym z

adapterem do strzykawki Kompatybilny z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi. Przyrząd z jednej strony z kolcem do bezigłowego portu worka, z drugiej port kompatybilny z każdym zestawem infuzyjnym. Długość około 10cm. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy Pzp, w związku z udzielonymi wyjaśnieniami przedłuża termin składania ofert i przedłuża termin składania ofert:


SWZ Rozdz. XIV. poprzez:

zmianę ust. 3. termin składnia ofert – Termin składnia ofert **upływa dnia 07.04.2021r. o godzinie 10:00.**

zmianę ust. 4. termin otwarcia ofert – **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 07.04.2021r. o godzinie 11:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis


DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW Wewnętrznych i ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Blerkowskiego
dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński


Z-ca Kierownika
Działu Zamówień Publicznych

mgr Michał Flis