



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 11.05.2018 r.

DZPZ-530-Zp/39/PN-32/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka – Zp/39/PN-32/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dotyczy SIWZ

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)? **Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki:**

- dla wymaganej drażetki w postaci tabletki,
- dla wymaganej tabletki w postaci dowolnego rodzaju tabletki do połykania np. tabletki powlekanej, tabletki drażowanej, tabletki dojelitowej. Zamawiający nie dopuszcza zmiany tabletki na tabletkę rozpuszczalną i odwrotnie. Zamawiający nie dopuszcza zmian postaci leków o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu na postaci bez takich właściwości i odwrotnie. Pozostałe zmiany dopuszczamy wyłącznie na podstawie indywidualnej zgody dla konkretnego produktu leczniczego.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampułek, ml, kg) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak. Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku **Odp. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego? **Odp. Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 171

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga preparatu anagrelide hydrochloride, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? **Odp. Potrzebujemy preparatu Anagrelide hydrochloride do leczenia chorych z klirensiem kreatyniny 30-50ml/min – potwierdzone zapisem w**

charakterystyce produktu leczniczego. Większość pacjentów starszych (powyżej 70 roku życia), leczonych w Oddziale Dziennym Chemioterapii Anagrelidem ma klirens kreatyniny w przedziale 30-60 ml/min (zmiany związane z wiekiem). Brak dostępu do leku o wyżej wymienionej charakterystyce pozbawi tych chorych możliwości leczenia.

Czy w pakiecie nr 171 Anagrelidum, Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej – potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego? **Odp. Potrzebujemy preparatu Anagrelid ze wskazaniem do leczenia nie tylko w drugiej, a także w pierwszej terapii, potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego. Ponad połowę chorych leczonych w naszym Ośrodku otrzymuje lek Anagrelid w 1 linii terapii zgodnie ze standardami postępowania w Hematologii. To w większości młode (30-50 lat) pacjenci. Do kontynuacji terapii niezbędny jest dostęp do leku o powyższej charakterystyce.**

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 234

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 1,2,3,4): przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 2): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 4–9 kg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 3): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 7–14 kg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 3): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 10–16 kg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 4): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 12-22 kg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 4): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 11-25 kg? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 5,6,7,8,9): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 5): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie co najmniej 85cm? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 6): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie co najmniej 120cm? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 7): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie co najmniej 155cm? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 8): pieluchomajtek o rekomendowanym obwodzie co najmniej 160cm? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 8): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm?

Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym

obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 234 poz.8 pieluchomajtek w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm. Zamawiający wymaga rozmiaru bardzo dużego - XL o obwodzie produktu powyżej 160 cm.**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 5,6,7,8): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej dwóch producentów (Essity – TENA, TZMO - Seni) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 5,6,7,8): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej dwóch producentów (Essity – TENA, TZMO - Seni) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 9): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm, o chłonności na poziomie co najmniej 1750g? Należy nadmienić, że na rynku polskim pojawili się producenci, którzy oferują podkłady o chłonności na poziomie 900g i niższym. Biorąc pod uwagę, że przez ostatnie 2 lata korzystali Państwo z produktów o chłonności co najmniej 1750g, które w pełni zabezpieczały pościel, łóżko przed zabrudzeniami moczem i kałem oraz wpływały bezpośrednio na oszczędności finansowe szpitala, uważamy, że dla bezpieczeństwa szpitala powinien być ustanowiony wyższy wymóg minimalnego poziomu chłonności. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 5,6,7,8): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 5): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wykonane z delikatnego materiału w 100% oddychającego w bocznych partiach produktu (przewiewne boki, bez elementów foliowych) oraz na całej części chłonnej produktu (od wewnątrz i na zewnątrz – bez elementów foliowych) o minimalnej chłonności co najmniej 1750g? Ustalenie powyższego wymogu pozwala na utrzymanie wysokiego standardu opieki nad pacjentem i jednocześnie wpływa bezpośrednio na oszczędności finansowe szpitala. Zwiększona chłonność pieluchomajtek wpływa na ograniczenie czasu pracy personelu przy pacjencie, obniża liczbę zużywanych pieluchomajtek oraz obniża koszty związane z praniem pościeli. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycja 6): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wykonane z delikatnego materiału w 100% oddychającego w bocznych partiach produktu (przewiewne boki, bez elementów foliowych) oraz na całej części chłonnej produktu (od wewnątrz i na zewnątrz – bez elementów foliowych) o minimalnej chłonności co najmniej 2400g? Ustalenie powyższego wymogu pozwala na utrzymanie wysokiego standardu opieki nad pacjentem i jednocześnie wpływa bezpośrednio na oszczędności finansowe szpitala. Zwiększona chłonność pieluchomajtek wpływa na ograniczenie czasu pracy personelu przy pacjencie, obniża liczbę zużywanych pieluchomajtek oraz obniża koszty związane z praniem pościeli. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 234; pozycje: 7,8): złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wykonane z delikatnego materiału w 100% oddychającego w bocznych partiach produktu (przewiewne boki, bez elementów foliowych) oraz na całej części chłonnej produktu (od wewnątrz i na zewnątrz – bez elementów foliowych) o minimalnej chłonności co najmniej 2700g? Ustalenie powyższego wymogu pozwala na utrzymanie wysokiego standardu opieki nad pacjentem i jednocześnie wpływa bezpośrednio na oszczędności finansowe szpitala. Zwiększona chłonność pieluchomajtek wpływa na ograniczenie czasu pracy personelu przy pacjencie, obniża liczbę zużywanych pieluchomajtek oraz obniża koszty związane z praniem pościeli. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 4, dotyczy projektu umowy

Do §3 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Do treści §3 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia kary przez Zamawiającego dodatkowej kary za opóźnienie w dostawie, gdyż wcześniejsza część tego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych 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 zapisów z §4 ust.4 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Do treści §6 ust.2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek dłuższego niż jeden rok 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §6 ust.2 projektu 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." **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Do §8 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w części dotyczącej kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na ratunek" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdą godzinę opóźnienia? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Do §10 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Zamawiającego, wyrażonej na piśmie, przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić." ? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

0,5 % wartości brutto niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie dostawy. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**