

SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 01.07.2020r.

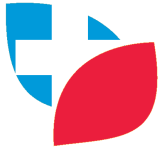
DZPZ-530-Zp/30/PN-29/20

**Wykonawcy – wszyscy**

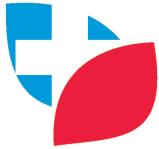
**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawa produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka” - Zp/30/PN-29/20**

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.

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań zbiorczych? Jeśli tak, to czy należy zaokrąglić wynik przeliczenia do pełnych opakowań czy podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk (np. dawek, tabletek, ampulek, fiolek) była zgodna z SIWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.**
2. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 11-13 zaoferowania produktu leczniczego spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?  
**Odp. Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 11-13 płynu fizjologicznego, wieloelektrolitowego, izotonicznego tj. zawierającego między innymi jony: Na<sup>+</sup> 141-141,51 mmol/l, K<sup>+</sup> 5-5,1 mmol/l, Ca<sup>+2</sup> 1,8-2 mmol/l, Mg<sup>+2</sup> 0,985-1 mmol/l, Cl<sup>-</sup> 109-109,05 mmol/l oraz o osmolarności 295-301 mOsm/l.**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 pozycji 1 diety Fresubin Energy Drink 200ml różne smaki - dieta wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka (5,6g/100ml), tłuszcze (5,8g/100ml), węglowodany (18,8g/100ml) o osmolarności 390-405 mosmol/l?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 44 poz. 2 produktu leczniczego Cefprozyl w opakowaniu typu butelka?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
5. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 48 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chloru, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?  
**Odp. Zamawiający nie wymaga.**



6. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 54 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu KabiPac x 20 szt.?  
**Odp. Zamawiający nie dopuszcza i wymaga pakiecie 54 produktu leczniczego w ampulkach. Proponowany produkt należy zaferować w pakiecie nr 124.**
7. Czy Zamawiający w pakiecie 55 wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?  
**Odp. Zamawiający nie wymaga.**
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 80 pozycji 46 produktu lidocaine 1%, w opakowaniu o pojemności 5 ml x 10 amp., z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem niezmienionej ilości wymaganej w postępowaniu ze względu na brak możliwości przechowywania po pierwszym pobraniu.**
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 80 pozycji 47 produktu lidocaine 2%, w opakowaniu o pojemności 5 ml x 10 amp., z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem niezmienionej ilości wymaganej w postępowaniu ze względu na brak możliwości przechowywania po pierwszym pobraniu.**
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 80 pozycji 48 produktu lidocaine 2%, w opakowaniu typu ampulka, 20ml x 5 szt.?  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na brak możliwości przechowywania po pierwszym pobraniu.**
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 80 pozycji 46, 47 oraz 48, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?  
**Odp. Zamawiający nie wydziela.**
12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 88 pozycja 23 produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu KabiPac x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?  
**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
13. Czy w pakiecie 92 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?  
**Odp. Zamawiający nie wymaga.**
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 98 poz. 7,8, pozwoli to na przystąpienie większej liczbie oferentów, a co za tym idzie uzyskanie lepszej cenowo oferty?  
**Odp. Zamawiający nie wydziela.**
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 112 pozycji 3 produktu leczniczego Pemetrexedum 500 mg/fiol. w ilości 72 op.?



**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 112 poz. 3 zamiennie produktu leczniczego Pemetrexedum 500 mg/fiol. w ilości 60 op . z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w SIWZ.**

16. Czy w pakiecie 124 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

17. Dotyczy pakietu 152. Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

18. Dotyczy pakietu 190. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane/ zalecenia dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI co jest istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjentów?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

19. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie nr 190 produkt leczniczy PROPOFOL zawierał w swoim składzie emulsję tłuszczową LCT/MCT, która nie powoduje bolesności w miejscu podania.

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 190 poz. 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego pakietu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty?

**Odp. Zamawiający nie wydziela.**

21. Czy Zamawiający w pakiecie 192 wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

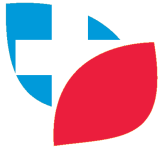
**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

22. Czy Zamawiający w pakiecie 193 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

23. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 194 produkt został zaoferowany w opakowaniach typu ampułki bezigłowe z końcówką luer lock. Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE.?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**



24. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 238 poz. 1 zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z CHPL?

**Odp. Zamawiający nie wymaga.**

25. Dotyczy §7 ustęp 5,6 umowy wg Zał. 3a do SIWZ - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem reklamacji składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliliby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortyment.

**Odp. W załączniku 3a do SIWZ nie ma ustępu 5,6 w §7**

26. Dotyczy §7 ustęp 7 umowy wg Zał. 3a do SIWZ - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.**

27. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odp. Zamawiający 10.06.2020 dokonał zmiany treści załącznika nr 1 do SIWZ, w której dopuścił możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego przy każdorazowej dostawie .**

28. Dotyczy projektu umowy wg Zał. 3a do SIWZ. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne: Zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru

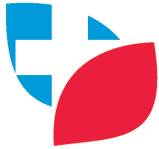
- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3 )

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)



**Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.**

29. Dotyczy § 3 ustęp 8 umowy wg Zał. 3a do SIWZ. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Odp. Zamawiający zaakceptuje.**

Adres e-mail do przesyłania faktur elektronicznych : [efaktury@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:efaktury@zdrowie.walbrzych.pl)

**Pytanie 30 : Dotyczy Załącznika nr 3a do SIWZ (dotyczy pakietu nr 1-174, 176-291, 293-294, 296-309)**

1. 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 oraz zmianę słów „...od chwili zgłoszenia takich wad przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

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

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

1) **0,5%** wartości **brutto** niewykonanej **części** 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 części dostawy,**

2) 10 % wartości niewykonanej **części** umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 31 : Dotyczy Załącznika nr 3b do SIWZ (dotyczy pakietu nr 175)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2)

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniu .....r. pomiędzy:

.....  
.....

reprezentowanym przez:

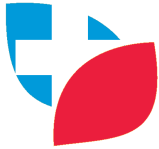
1.  
zwanym w dalszej części umowy Klientem  
a

.....

reprezentowaną przez:

1. ....  
2. ....

zwanym w dalszej części Spółką



### § 1. Przedmiot umowy

Spółka ..... zobowiązuje się oddać Klientowi do używania .....  
(zgodnie z załącznikiem).

### § 2. Klauzula własności

..... pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością  
Spółki..... Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajem  
albo wdzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym .....  
żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z  
niniejszej umowy na osoby trzecie.

### §3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać ..... zgodnie z ich przeznaczeniem i  
dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.

2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części  
przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje  
obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione  
przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniem .....niezgodnie z  
instrukcjami obsługi.

3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania ..... przez  
Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do ..... w celu przeprowadzenia jego  
inventaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1  
umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.

4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe  
używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma  
prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do  
wartości przedmiotu umowy.

5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

### § 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni ..... Klientowi na podstawie protokołu odbioru  
podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

### § 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego .....  
wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania  
niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

### § 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą  
pocztową – listem poleconym.

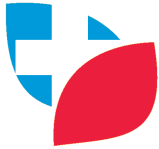
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy),  
siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach  
powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.

3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy  
prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w  
formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i  
obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego  
narzędzi.

### § 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od .....do ..... r.

2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem  
natychmiastowym.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
**im. dra Alfreda Sokołowskiego**  
w Wałbrzychu



3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego ..... w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.

4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

#### § 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd ..... zgodnie z Regulaminem tego Sądu.

2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.

3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.

4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPÓŁKA

**Odp. Zamawiający nie wyklucza zawarcia umowy udostępnienia wg. powyższego wzoru.**