

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na „**Dostawa leków oraz materiałów medycznych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie**”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i odpowiednio dokonuje zmiany SIWZ:

WYKONAWCA 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 42 pozycji nr 8 i 9 do oddzielnego pakietu jednocześnie ustalając wysokość wadium dla nowo utworzonego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z siwz.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 15 Antybiotyki I pozycji 6,7,15,18,19,20,21,22 do oddzielnego pakietu jednocześnie ustalając wysokość wadium dla nowo utworzonego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z siwz.

WYKONAWCA 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostaw do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Biorąc powyższe pod uwagę, wykonawca wnosi o rozważenie przez Zamawiającego możliwości zmiany SIWZ w opisanym zakresie.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z siwz.

WYKONAWCA 3

Dotyczy pakietu nr 49 Gaz medyczny sprężony z dzierżawą butli

1. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane ustniki jednorazowe z filtrem antybakteryjnym zarejestrowane były jako wyrób medyczny i na potwierdzenie tego wymaga załączenia Powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowane ustniki jednorazowe z filtrem antybakteryjnym zarejestrowane były jako wyrób medyczny, natomiast nie wymaga załączenia do oferty dokumentu w tym zakresie.

2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany zawór dozujący zarejestrowany był jako wyrób medyczny i na potwierdzenie tego wymaga załączenia Powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowany zawór dozujący zarejestrowany był jako wyrób medyczny natomiast nie wymaga załączenia do oferty dokumentu w tym zakresie.

Dotyczy pakietu nr 49 Gaz medyczny sprężony z dzierżawą butli – II część pytań

1. Czy Zamawiający wymaga ustniki jednorazowe z filtrem antybakteryjnym niewymagające stosowania masek?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana w siwz.

2. Czy Zamawiający mając na uwadze zapewnienie „mobilności” pacjentce podczas porodu związanej z koniecznością przemieszczania się jej w obrębie sali porodowej wymaga aby stanowiący istotny element przedmiotu zamówienia - zawór dozujący był zaoferowany w opcjach z przewodem o długościach: 3m, 5m lub 6 m, co zapewni nie tylko mobilność pacjentce ale stanowić też będzie ułatwienie pracy personelowi medycznemu?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

3. Czy Zamawiający mając na uwadze czynnik ekonomiczny jakim są nie ujęte w kalkulacji ceny przedmiotu niniejszego zamówienia, koszty związane z koniecznością serwisowania zaworu dozującego poza siedzibą Zamawiającego, dotyczące jego okresowego przeglądu i/lub serwisu, wymaga, aby wykonawcy ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia zaoferowali zawór dozujący, przy używaniu którego nie będzie konieczności dokonywania przeglądu i serwisu podczas całego okresu trwania umowy z Zamawiającym?

Odpowiedź: koszt dzierżawy ma obejmować wszelkie koszty z tym związane w tym ewentualnych przeglądów i serwisowania. Zamawiający ponosząc koszt dzierżawy ma mieć cały czas sprawny, dopuszczony do użytku zawór dozujący. Jeśli wykonawca oferuje zawór wymagający przeglądów lub/i serwisowania wówczas to Wykonawca ponosi koszty z tym związane. W związku z powyższym wyjaśnieniem Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

4. Czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów podczas aplikowania im mieszaniny gazów stanowiących przedmiot niniejszego zamówienia, wymaga aby wykonawcy zaoferowali do podawania tej mieszaniny ustnik zintegrowany z zaworem wydechowym, uniemożliwiający powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, co wyeliminuje potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego faktu złożyli instrukcję obsługi zawierającą te informacje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby ustnik był zintegrowany z zaworem wydechowym, uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego natomiast nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji obsługi w tym zakresie. (odpowiednio zmiana w siwz)

5. Czy Zamawiający mając na uwadze zachowanie zasad bezpieczeństwa epidemiologicznego w stosunku do pacjentów przy terapii których zamierza używać, stanowiące przedmiot zamówienia, urządzenie wymaga aby wykonawcy zaoferowali do podawania tej mieszaniny urządzenie wyposażone w zawór wydechowy jednorazowego użycia nie dopuszczając jednocześnie urządzeń w których użyty zawór wydechowy nie eliminuje konieczności jego dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu, co wyeliminuje niebezpieczeństwo epidemiologiczne oraz znacząco obniży koszty obsługi urządzenia, nie ujęte w cenie przedmiotu zamówienia i na potwierdzenie tego faktu złożyli instrukcję obsługi zawierającą te informacje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga urządzenia wyposażonego w zawór wydechowy jednorazowego użycia eliminujący konieczność jego dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu, natomiast nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji obsługi w tym zakresie. (odpowiednio zmiana w siwz).

6. Czy Zamawiający mając na uwadze zabezpieczenie się przed ponoszeniem dodatkowych i nieuzasadnionych kosztów (nie ujętych w cenie za przedmiot niniejszego zamówienia), a związanych z koniecznością dokonywania procesu dezynfekcji urządzenia do podawania mieszaniny gazowej pacjentowi, wymaga aby przedmiotem oferty było urządzenie które zgodnie z zasadami jego prawidłowego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, stwarzając potencjalne zagrożenie jego uszkodzenia, obniżenie jego wydajności, utraty gwarancji oraz związanych z tym kosztów naprawy i na potwierdzenie tego faktu złożyli instrukcję obsługi zawierającą te informacje?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga urządzenia, które zgodnie z zasadami jego prawidłowego użytkowania i konserwacji nie wymaga ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, stwarzając potencjalne zagrożenie jego uszkodzenia, obniżenie jego wydajności, utraty gwarancji oraz związanych z tym kosztów naprawy, natomiast nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji obsługi w tym zakresie. (odpowiednio zmiana w siwz).

7. W związku z tym, że ftalany są związkami chemicznymi uznanymi potencjalnie za szkodliwe z punktu widzenia kobiety ciężarnej oraz płodu, czy Zamawiający nie uważa za wskazane aby wyeliminować możliwość zaoferowania w przedmiotowym postępowaniu przetargowym wyrobów (urządzenia do podawania mieszaniny gazów lub ich części składowe) zawierające rzeczony związek chemiczny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobów (urządzenia do podawania mieszaniny gazów lub ich części składowe) nie zawierających ftalanów. (odpowiednio zmiana w siwz).

8. Czy zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu lub innego dokumentu wystawionego przez podmiot uprawniony (np. producenta) zaworu dozującego informującego o tym, że oferowane urządzenie nie zawiera ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takich dokumentów wraz z ofertą, natomiast będzie ich wymagał przy realizacji dostaw.

9. Czy Zamawiający mając na uwadze dyspozycję z art. 7 ust. 1 ustawy PZP oraz 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP oraz konsekwencje wynikające z przesłanki wskazanej w art. 93 ust. 1 pkt 7 ustawy PZP tj. prowadzenie przedmiotowego postępowania o zamówienie publiczne zgodnie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz mając na względzie porównywalność i właściwą ocenę ofert co do zgodności ich treści z treścią SIWZ, nie wymaga aby wykonawcy w składanej przez siebie, w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, ofercie byli zobowiązani, pod rygorem odrzucenia oferty, do wskazania w jej treści cech identyfikujących oferowany wyrób tj. zawór dozujący, poprzez wskazanie jego producenta, nazwy własnej wyrobu, numeru katalogowego itp., a nie tylko deklaracji, że przedmiotem dostawy będzie jakiś bliżej nie określony wyrób w stosunku do którego weryfikacja spełnienia posiadania lub nie, parametrów wymaganych w SIWZ odbywała się będzie dopiero wraz z pierwszą dostawą.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania Producenta, Nazwy handlowej, kodu katalogowego.

10. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 3 ust. 2 prosimy o wyłączenie pakietu nr 49 i 51 (leki w postaci gazowej) z konieczności dostaw towaru w godzinach od 7:00 do 11:00 do siedziby Zamawiającego, na wyznaczone i wskazane przez Zamawiającego miejsce składowania na następnny dzień roboczy po złożeniu zamówienia telefonicznego lub fax-em i zmianę zapisu na: dostawy do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia. Leki te dostarczane są w butlach aluminiowych i stalowych, ciśnieniowych wymaga specjalistycznym wysokotonażowego transportu samochodowego i spełniających przepisy ADR. W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfiki naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę w przypadku Pakietu 49 i 51 do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia. odpowiednio zmiana w umowie.

11. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 3 ust. 2 prosimy o wyłączenie pakietu nr 49 i 51 (leki w postaci gazowej) z konieczności dostaw na ratunek w ciągu 12 godzin od momentu złożenia zamówienia. Leki te nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw ekspresowych. A ponadto dostarczane są w butlach aluminiowych i stalowych, ciśnieniowych wymaga specjalistycznym wysokotonażowego transportu samochodowego i spełniających przepisy ADR. W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfiki naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę; odpowiednio zmiana w umowie.

12. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 3 ust. 2 prosimy o zmianę na brzmienie:

Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia każdorazowej reklamacji złożonej mu w ciągu 14 dni roboczych od jej otrzymania na piśmie i w wypadku uznania jej za zasadną wymienić na swój koszt i stanem towar wadliwy na wolny od wad. W przypadku reklamacji ilościowej braki w asortymencie uzupełnione zostaną w ciągu 2 dni roboczych od jej zgłoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia że § 3 ust. 4 reguluje Reklamacje ilościowe lub co do zgodności z zamówionym asortymentem. Kwestie związane z dostarczeniem towaru niezgodnego z opisem zawartym w specyfikacji, zniszczonego lub uszkodzonego a także odpowiedzialności za wady towaru reguluje także § 7 umowy.

13. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 3 ust. 6 prosimy o zmianę na brzmienie:

Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia ilości asortymentu określonego w zał.nr 1 do niniejszej umowy w zależności od liczby pacjentów i możliwości finansowych Zamawiającego, jednakże wartość zrealizowanych dostaw może zostać ograniczona do kwoty nie mniejszej niż 80% wartości przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

14. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 9 ust. 2c prosimy o zmianę na brzmienie

odstąpienia od umowy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy (brutto) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy

15. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 9 ust. 4 prosimy o zmianę na brzmienie

Wykonawcy przysługuje od Zamawiającego kara umowna za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a zawinionych przez Zamawiającego, w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej brutto, określonej w § 5, z wyłączeniem okoliczności wymienionych w art. 145 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy.

16. W SIWZ w załączniku nr 4 umowa w § 15 prosimy o zmianę na brzmienie:

W sprawach spornych sądem właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny, właściwy miejscowo ze względu na siedzibę powoda.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy

WYKONAWCA 4

1. Dotyczy: Pakiet 3 - Czy w związku z wycofaniem z produkcji ampułek aqua pro iniectione w opakowaniu po 50 ampułek Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 3 preparatu Natrium chloratum 0,9% 5ml w opakowaniach po 20 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, odpowiednio zmiana w siwz.

3. Dotyczy: Pakiet - 38 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego Ciprofloxacinum w bezpiecznym opakowaniu wyposażonym w dwa samouszczelniające porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem dzięki czemu nie ma strat leku spowodowanych wyciekaniem prod. leczn. oraz użytkownik nie ponosi dodatkowych kosztów związanych z dezynfekcją korka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza również w/w produkt leczniczy, odpowiednio zmiana w siwz

4. Dotyczy: Pakiet 42 poz. 25 - Propofol - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w ampułkach zawierającego emulsję MCT/LCT, który posiada w charakterystyce produktu leczniczego zapis o możliwości stosowania u dzieci od 1 miesiąca życia ponadto zastosowanie emulsji tłuszczowej MCT/LCT zmniejsza uczucie bólu w trakcie podawania pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

WYKONAWCA 5

Dotyczy Pakietu 35 – pozycja nr 13,14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 35 preparatów leczniczych poz. 13,14.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

WYKONAWCA 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu nr 1 poz. 39 Benzinum płyn 85g -200 op. ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 8 poz. Flebogamma DIF 5g roztwór do infuzji – 108 op.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

WYKONAWCA 7

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 2 poz. 12 i 13 (Budesonide zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25mg/ml i 0,5mg/ml 2 ml x 20) posiadał zarejestrowane wskazanie – ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli.

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana w siwz.

Zamawiający załącza do nin. odpowiedzi załączniki 3.2, 3.3, 3,38 i 3.49 po zmianie oraz wzór umowy po zmianie.

Podpisał Lekarz Naczelny dr n.med Wiesław Więckowski

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
Otrzymują firmy zadające pytania*