



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: spzoz18@post.pl, www.szpital-nowytomysl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ_NT/DZP/PN/ 07/17

Nowy Tomyśl, dn. 03.10.2017r.

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
REGON 639820004 NIP 788-17-50-689
TEL. 061 4427300, FAX. 061 4422152
30-00381

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 2

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę produktów farmaceutycznych”.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa produktów farmaceutycznych, zawartych w piśmie Wykonawców przesłanych w dniach **02.10.2017**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 9 z dnia 02.10.2017r. :

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SPZOZ_NT/DZP/PN/07/17, w pakiecie (zadaniu) Pakiet nr 1. LEKI, w pozycji 64 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus GG krople 5 ml (nie mniej niż 1 mld pałeczek bakterii w 1 kropli preparatu)” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

Zestaw pytań nr 10 z dnia 02.10.2017r. :

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) 10% wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy brutto określonego w § 3 pkt. 1, w przypadku odstąpienia od umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- b) Kara umowna za nieterminowe wykonanie poszczególnych dostaw, dostaw wadliwego towaru lub dostaw niezgodnych pod względem asortymentu bądź ilości z zamówieniem będzie naliczana w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie odpowiedniego asortymentu, nie mniej jednak niż 100,00 zł **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej/ wadliwej części dostawy,**
- c) 10% wartości **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy brutto określonego w § 3 pkt. 1, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności, wyszczególnionych w § 2 pkt. 5 i § 4 pkt. 3 niniejszej umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.

Sprostowanie omyłki pisarskiej w Wyjaśnieniach treści SIWZ udzielonych dn. 2.10.2017 na pytania Wykonawcy – Zestaw pytań nr 6 z dn. 29.09.2017

Wykonawca przesłał zapytania w których pomylił nr Pakietu, którego dotyczą zapytania – omyłkowo wpisał Pakiet nr 34 (takiego Pakietu nie ma w niniejszym postępowaniu), a pytania dotyczyły Pakietu nr 2. Wykonawca sprostował omyłkę w dn. 2.10.2017. W związku z tym Zamawiający zamieszcza ponownie odpowiedzi na zestaw Pytań nr 6 z dn. 29.09.2017 – z poprawioną numeracją Pakietu.

Zestaw pytań nr 6 z dnia 29.09.2017r. :

Pytanie 1 dotyczy pakietu 2 poz. 4,5

Prosimy o doprecyzowanie składu preparatu poz. 4 i 5

Czy w ww pozycjach płyn wieloelektrolitowy ma być wolny od zaburzających krzepnięcie antykoagulantów takich jak np. cytryniany, które mogą obniżać poziom zjonizowanego wapnia we krwi?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 2 dotyczy pakietu 2 poz. 18, 19

Ze względu na różne rodzaje opakowań płynów infuzyjnych prosimy o doprecyzowanie czy w ww. pozycjach tak jak w pozostałych pozycjach pakietu 13, Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo infuzji i przygotowanie leków, wymaga flakonu stojącego z podwójnymi portami niewymagającym dezynfekcji przy pierwszym nakłuciu i zapewniające szczelne połączenie portów z aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 3 dotyczy pakietu 2 poz. 18, 19

Ze względu na różne składki preparatów Hydroksyetyloskrobii 6% i 10 %, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu poz. 18 i 19 i tj. **Hydroksyetyloskrobia zbilansowana**.

Czy Zamawiający jako płyn zbilansowany wymaga, aby skład elektrolitowy oferowanego preparatu był zgodny ze składem elektrolitowym osocza, tj. zawierał aniony: w postaci chlorków i metabolizowalnych do wodorowęglanów anionów organicznych (jabłczany, octany) oraz kationy: **Na, K, Ca, Mg?**

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 4 dotyczy pakietu 2 poz. 1- 21

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:

- a) dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno portu infuzyjnego jak i iniekcyjnego– w celu wyeliminowania otwarcia i użycia niewłaściwego portu
- b) porty niezależnie otwierane i nie wymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.
- c) porty opakowania bez zagłębień i krawędzi pozwalające na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, również po usunięciu zabezpieczenia portu (zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII) bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.
- d) skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności.
- e) kod kolorów na etykiecie – identyfikacja nazwy roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania zlecenia.
- f) opakowanie w pełni zapadalne bez potrzeby zewnętrznego napowietrzania (otwierania w czasie infuzji napowietrznika na przebiegu aparatu do przetaczania).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga płynów w opakowaniach o parametrach określonych w podpunktach a) do d) oraz podpunkcie f). Podpunkt e). nie jest wymagany.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
w Nowym Tomyszu
mgr Janusz Nowak