



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie

21-200 Parczew ul. Kościelna 136

tel. (83) 355-21-02 fax. (83) 355-21-00

www.spzozparczew.pl

e-mail: sekretariat@spzozparczew.pl

REGON: 000306489

NIP:539-13-33-279

KRS: 0000015873

Parczew, 30.03.2016 r.

Dział Zamówień Publicznych
fax (83) 355 21 13
zamowienia@spzozparczew.pl



Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/2/2016 (7)

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawy produktów leczniczych, surowców farmaceutycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego i wyrobów medycznych**

Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1 - 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tekst jedn. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie 1 dotyczy wzoru umowy §1 ust 2:

Czy Zamawiający w par. 1.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w §1 ust 2. wzoru umowy, wykreślając składanie zamówień w formie telefonicznej. Modyfikacja siwz pismo SPZOZ.V.ZP-3520/2/2016(6) z dnia 30.03.2016r.

Pytanie 2 dotyczy wzoru umowy §3 ust 3:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 3 dotyczy wzoru umowy §5 ust 1:

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

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z następujących tytułów i w wysokości:

- 1) 0,2% wartości brutto zareklamowanych przez Zamawiającego produktów złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową, jednak nie mniej niż 5,00 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanych produktów
- 2) 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w dostawie ponad termin określony w §1 ust. 2, jednak nie mniej niż 5,00 zł oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 4 dotyczy zadania nr 16 poz. 8:

Z uwagi na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w zadaniu nr 16 pozycja nr 8, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany zawierający jony Na, K, Mg, Cl, Ca, a układ buforujący nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.



Pytanie 5 dotyczy zadania nr 20:

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowany w zadaniu nr 20 work trzykomorowy powinien zawierać przynajmniej 0,03-0,06 mmol/l cynku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 6 dotyczy zadania nr 24 poz. 3:

Czy w zadaniu nr 24, pozycja nr 3 należy zaoferować preparaty o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 – 300 mOsm/l?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 7 dotyczy zadania nr 24 poz. 1:

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w zadaniu nr 24, pozycja nr 1, preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsmol/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 8 dotyczy zadania nr 7:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, do których Zamawiający oczekuje dostarczenia pasków testowych, informujemy że paski danych marek są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tych samych marek i vice versa, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobów konkretnego wytwórcy, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaoferowania produktu konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z dostarczeniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) paski zasilane baterią, co uniezależnia sprzęt od zewnętrznych źródeł prądu; k) paski z funkcją ostrzegania o bardzo wysokim/niskim poziomie glikemii.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Podpisał:

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Parczewie
mgr Janusz Hordejuk