



**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](mailto:spzoz18@post.pl), [www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)  
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ\_NT/DZP/PN/05/15

Nowy Tomyśl, dn. 06.05.2015r.

**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  
30-00361

**Uczestnicy postępowania  
przetargowego**

## WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

### 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**”, zawarte w pismach Wykonawców przesłanych faksem w dniach 30.04.2015 - 04.05.2015, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2013r., poz. 907 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

### Zestaw pytań nr 1. z dnia 30.04.2015r. :

#### **Pakiet 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu równoważnego, gąbki kolagenowej gdzie 1cm<sup>2</sup> gąbki o grubości 0,5 cm zawiera 2,8mg kolagenu ze ścięgien końskich, impregnowanej siarczanem gentamycyny 192mg (co odpowiada 105,6-137,28 mg gentamycyny) o wymiarach 12x8x0,5 cm zarejestrowanej pod nazwą handlową GentaFleece?

#### Uzasadnienie:

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta, co powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia, zgodnie ze specyfiką swoich potrzeb, jednakże w przedmiotowym postępowaniu świadczenie zdrowotne na gąbce kolagenowej z zawartością gentamycyny osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu jednego czy też drugiego konkurencyjnego wyrobu”

Wniosek nasz podyktowany jest faktem, iż niczym istotnym nie jest uzasadnione zawężanie przez Zamawiającego, wprowadzenia do obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego rejestrację jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, która to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników. W tym wypadku stanowi to złożoność produktu poprzez jego cechy wyrobu medycznego i śladowe ilości produktu leczniczego (antybiotyk).

Istotę produktu stanowi jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu. Przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego czy też wyrobu medycznego. Pozostawienie zapisu w stanie pierwotnym w sposób rażący narusza generalną zasadę uczciwej konkurencji. Postawiony wymóg dla rejestracji jako „produkt leczniczy” jest bez związku na wskazania dla zastosowania Gąbki z Gentamycyną. Natomiast w pośredni sposób ogranicza udział wyrobów innych producentów, które mają to samo zastosowanie dla osiągnięcia tego samego celu zdrowotnego.

#### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

## **Zestaw pytań nr 2. z dnia 30.04.2015r. :**

### Pytanie 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 2,3,6,7,8,9,12,13,14,15,16,17 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ zastosowanie opakowań typu worki może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, Redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów. Koszty utylizacji i składowania odpadów opróżnionych worków są niższe niż opróżnionych butelek i mają mniejszą kubaturę.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ..

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 4,5 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml i 1000ml w opakowaniu worki Viaflo?

#### **Uzasadnienie:**

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolmarności. Elektrolicy wchodzące w skład Plasmalyte są tak dobrane, aby odpowiadały składowi osocza. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte posiada w składzie elektrolitowym (w mmol/l): Cl 98, Na 140, K 5.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 poz. 11 opakowania PE bez portów?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 4

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 poz. 3 opakowania PE bez portów?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

## **Zestaw pytań nr 3. z dnia 04.05.2015r. :**

### **Dotyczy pakietu nr 16:**

1. Czy w Zamawiający w zadaniu nr 16 w poz 7,8,9,10,11 Wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego pod względem wskazań, zawierającego w składzie również LCT oraz kwasy omega 9, produktu o nazwie handlowej Multimed ?

Proponujemy produkt o udowodnionym bezpieczeństwie stosowania, najwyższej jakości, zawierający zbliżoną ilość kalorii i aminokwasów. Zamawiający wyrażając zgodę na proponowany produkt zagwarantuje sobie, że w postępowaniu uzyska najwyższej jakości produkt za najbardziej konkurencyjną cenę.

Jednocześnie zwracamy się z serdeczną prośbą o wydzielenie powyżej opisanych produktów do osobnego Zadania, gdyż taki kształt zadania ogranicza możliwości składania ofert producentom posiadającym bardziej specjalistyczne portfolio.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## **Zestaw pytań nr 4. z dnia 23.04.2015r. :**

- 1) **Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 40** – Lactulosum syrop 150 ml op. 30.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań 300 ml? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość ml zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

- 2) **Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 41** – Lactulosum MIP syrop 2,5 g/5 ml a 500 ml op 120.  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 3,33 g / 5ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie.

- 3) **Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 168 i 169** – Gopten  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapsułek twardych?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

**Zestaw pytań nr 5. z dnia 04.05.2015r. :**

Czy w pakiecie 6 pozycja 1 (Sevoflurane 250 ml – 70 butelek) Zamawiający wymaga produktu Sevoflurane ze szczelnym bezpośrednim systemem napełniania parownika tj. każda butelka produktu wyposażona jest w fabrycznie zamontowany adapter, który umożliwi napełnienie parownika bez użycia dodatkowych nakręcanych nie zawsze sterylnych adapterów łączących butelkę z parownikiem, które są obecnie używane na bloku operacyjnym?

Fabrycznie zamontowany na butelce adapter nie wymaga dezynfekcji, gdyż po zużyciu zawartości butelki, zostaje on wyrzucony wraz z pustą butelką. System napełniania parownika przy użyciu fabrycznie zamontowanego adaptera nie wymaga nakręcania go na butelkę przez personel medyczny, co daje gwarancję szczelności, eliminuje niewłaściwe nakręcenie adaptera na butelkę, wyklucza możliwość niekontrolowanego wylania się anestetyku oraz nie naraża personelu bloku operacyjnego na wdychanie oparów Sevofluranu w niekontrolowanym stężeniu, co ma miejsce przy manualnym nakręcaniu wielorazowego adaptera.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

**Zestaw pytań nr 6. z dnia 04.05.2015r. :**

**Pytanie 1 dotyczy pakietu 2 poz. 1, 2**

Ze względu na różnie rodzaje opakowań roztworów do infuzji prosimy o doprecyzowanie czy w ww. pozycjach Zamawiający wymaga opakowania RTU tj. flakonu stojącego z podwójnymi portami, które zapewniają szczelne połączenie portu z aparatem do przetoczeń? Opakowanie tzw. RTU - gotowe do użycia, zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinny być opakowaniami leku stosowanymi w szpitalu w pierwszej kolejności.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2 dotyczy pakietu 9 poz. 19, 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pod nazwa handlową odpowiednio: Remifentanil 1 mg i 2 mg x 5 fiole?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

**Pytanie 3 dotyczy pakietu 13 poz. 18, 19, 20**

Ze względu na różnie 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:**

Patrz odp. na pyt. 1 niniejszego zestawu pytań.

**Pytanie 4 dotyczy pakietu 13 poz. 19 i 20**

Ze względu na różne składy preparatów Hydroksyetyloskrobii 6% i 10 %, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie opisu poz. 19 i 20 tj. **Hydroksyetyloskrobia zbilansowana.**

Czy Zamawiający wymaga, aby skład elektrolitów oferowanego w pakiecie 13 poz. 19 i 20 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?**

(Szczególnie istotna jest zawartość jonów wapnia, których brak w preparacie osoczozastępczym, zgodnie z europejskimi standardami [Management of bleeding following major trauma: an updated European guideline] i polskimi rekomendacjami [Zalecenia postępowania w masywnym krwotoku pourazowym lub okołoperacyjnym] może prowadzić do poważnych powikłań związanych z zaburzeniami krzepnięcia.?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający wymaga Hydroksyetyloskroblę zbilansowaną zawierającą kationy Ca.

**Pytanie 5 dotyczy pakietu 16 poz. 6**

Prosimy o doprecyzowanie składu preparatu poz. 6

Czy w ww. pozycji Zamawiający wymaga: worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego zawierający min 64 g aminokwasów i energię całkowitą nie mniej niż 1200 kcal oraz max. os molarność do 1200 mosmol/l o objętości 2000 ml.?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

**Pytanie 6 dotyczy pakietu nr 17 - preparaty do żywienia dojelitowego**

Ze względu na różne rodzaje preparatów do żywienia dojelitowego prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego czy w ww. pozycjach **dopuszcza preparaty** o tym samym zastosowaniu medycznym oraz efekcie terapeutycznym pod nazwą NUTRICOMP w opakowaniu 500 ml i 1000 ml wg SIWZ:

poz. 1 Nutricomp Standard 1000 ml worek

poz. 2 Nutricomp Standard Diabetes 500 ml worek w przeliczeniu 400 op.

poz. 3 Nutricomp Standard FIBRE 1000 ml worek

poz. 4 Nutricomp Peptid 500 ml worek w przeliczeniu 80 op.

poz. 5 Nutricomp Energy HP 500 ml worek

poz. 6 Nutricomp Energy HP 1000 ml worek

poz.10 zgłębnik nosowo-jelitowy CH 8 długości 120 cm ( Nutritub Intestinal) zakończenie luer-lock z mandrynem, otworami bocznymi, pasy kontrastujące w RTG, zamknięte i zaokrąglone zakończenia.

poz.11 zgłębnik poliuretanowe dożołądkowe do długotrwałego żywienia

CH 8 długości 100 cm ( Nutritub Gastral) zakończenie luer-lock z mandrynem, otworami bocznymi, pasy kontrastujące w RTG, zamknięte i zaokrąglone zakończenia.

poz.12 zgłębnik poliuretanowe dożołądkowe do długotrwałego żywienia CH 12 długości 100 cm ( Nutritub Gastral) zakończenie luer-lock z mandrynem, otworami bocznymi, pasy kontrastujące w RTG, zamknięte i zaokrąglone zakończenia.

poz.13 zgłębnik poliuretanowe dożołądkowe do długotrwałego żywienia CH 6 długości 60 cm ( Nutritub Pead) zakończenie luer-lock, otworami bocznymi, pasy kontrastujące w RTG, zamknięte i zaokrąglone zakończenia.

poz. 15 Nutricomp Plus DRINK 200 ml

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści ww. preparaty.

Zamawiający wykreślił z Pakietu 17 poz. 13 w wyjaśnieniach udzielonych dn. 30.04.2015r.

**Zestaw pytań nr 7. z dnia 04.05.2015r. :**

**Dotyczy projektu umowy**

1. **§ 3 ust 4 po kropce jako ostatnie zdanie** prosimy o dodanie słów:

Pod warunkiem, że ceny zapłacone przez Zamawiającego nie odbiegają od średnich cen rynkowych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

2. **§ 7 ust 2 ppkt a) prosimy o zmianę zapisów umowy na brzmienie:**

10% wartości przedmiotu umowy brutto określonego w § 4 pkt 6, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych wyłącznie przez Dostawcę.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

3. **§ 7 ust 2 ppkt b) prosimy o zmianę wartości brutto na netto**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

4. **§ 7 ust 2 ppkt c) prosimy o zmianę wartości brutto na netto**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

**5. § 7 ust 5 prosimy o zmianę zapisów umowy na brzmienie:**

Dostawca wyraża zgodę na potrącenie ewentualnych kar umownych, które zostaną przez Wykonawcę uznane za naliczone zasadnie, z wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

**6. § 12 ust 2 prosimy o zmianę zapisów umowy na brzmienie:**

W przypadku nie dojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez sąd powszechny

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

**Zestaw pytań nr 7. z dnia 04.05.2015r. :**

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 8 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści powyższą modyfikację.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2

Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) 10% wartości przedmiotu umowy brutto określonego w § 4 pkt. 6, w przypadku odstąpienia od **niezrealizowanej części** umowy,
- 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, bądź wadliwej części dostawy.
- c) **5%** wartości przedmiotu umowy brutto określonego w § 4 pkt. 6, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności, wyszczególnionych w § 2 pkt. 6 i § 3 pkt. 3 niniejszej umowy.
- d) **20,00 zł**, za każdy zawiniony przez Wykonawcę przypadek wystawienia Zamawiającemu błędnej faktury wymagającej dokonania korekty z powodu wyszczególnienia w fakturze wyższych cen produktów - niezgodnych z niniejszą umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy błędnie wystawiona faktura**

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

Zamawiający wykreślił z §7 ust. 2 ppkt d). w wyjaśnieniach udzielonych dn. 30.04.2015r.

3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmodyfikował zapisy § 3 ust. 1. w wyjaśnieniach udzielonych dn. 30.04.2015r.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
imienia doktora Kazimierza Hologii  
w Nowym Tomyslu  
mgr Janusz Nowak