



## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Obornikach

64-600 Oborniki ul. Szpitalna 2

tel.: 61/29-73-600, fax. 61/29-60-079 e-mail: [szpital@szpital.oborniki.info](mailto:szpital@szpital.oborniki.info)

CERTYFIKAT EN ISO 9001:2015-10

L. Dz. ZPDK/14/18/322

Oborniki, dnia 17.12.2018r

Wg rozdzielnika

Znak sprawy: ZPD/14/18

Dot. przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 Euro **na dostawę leków, płynów infuzyjnych** ogłoszonego w dniu 12.12.2018r na naszej stronie internetowej [www.bip.szpital.oborniki.info](http://www.bip.szpital.oborniki.info) oraz tablicy ogłoszeń w siedzibie SP ZOZ.

### ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

I. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Obornikach (zwany dalej: Zamawiający”), ul. Szpitalna 2 na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2017r., poz. 1579 tj. z dnia 2017.08.24) udziela odpowiedzi na zapytania:

1. Pakiet nr 2, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem w SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji do odrębnego Pakietu.**

3. Pakiet 2 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

5. Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycja 20 wymaga zaoferowania sterylnego przyrządu do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3µm i filtrem cząsteczkowym (płynów) 5 µm, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

6. Dotyczy § 1 ustęp 7 umowy – Czy Zamawiający dopuści fakturę vat w formie elektronicznej z rozszerzeniem .FAK?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczy § 6 ustęp 1b umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z SWIZ.**

8. Dotyczy § 3 ustęp 2b umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „ NA RATUENK” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 1 dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 6 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie

działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmodyfikuje zapisy w umowie,**

9. Dotyczy zapisu Umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu

**Odpowiedź: Zamawiający składa zamówienie w firmie elektronicznej.**

10. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- 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.

Zwracamy się z prośbą o dodanie 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu.

## **ZMIANY ZAPISÓW SIWZ**

II. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Obornikach, ul .Szpitalna 2 na podstawie art. 38 ust. 4 w związku z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp (Dz. U. 2017r., poz. 1579 tj. z dnia 2017.08.24) dokonuje modyfikacji zapisów SIWZ:

### **1. Rozdział IV ust. 2 pkt c) w SIWZ było:**

c) leki na ratunek – do 6 godz. od złożenia zamówienia,

### **Powinno być:**

c) leki na ratunek – max 1 dzień roboczy od złożenia zamówienia,

**2. Rozdział XVII ust. 1 pkt c) w SIWZ było:**

c) leki na ratunek – do 6 godz. od złożenia zamówienia,

**Powinno być:**

c) leki na ratunek – max 1 dzień roboczy od złożenia zamówienia,

**3. W formularzu oferty rodz. IV było:**

c) leki na ratunek – do 6 godz. od złożenia zamówienia,

**Powinno być:**

c) leki na ratunek – max 1 dzień roboczy od złożenia zamówienia,

**ZMIANY ZAPISÓW W UMOWIE**

II. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Obornikach, ul .Szpitalna 2 na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2017r., poz. 1579 tj. z dnia 2017.08.24) dokonuje modyfikacji zapisów umowy w następującym paragrafie:

1. **§ 3 ust. 2 pkt b) było**

b) leki na ratunek – do 6 godz. od złożenia zamówienia\*,

**Powinno być:**

b) leki na ratunek – max 1 dzień roboczy od złożenia zamówienia\*

2. **Dodaje się nowy paragraf:**

§ 8

W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

W załączeniu:

1. Wzór umowy
2. Formularz oferty

**WPROWADZONE ZMIANY TREŚCI SIWZ SĄ WIĄŻĄCE DLA WSZYSTKICH WYKONAWCÓW I  
NALEŻY JE UWZGLĘDNIĆ PRZY SPORZĄDZANIU OFERTY.**

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Obornikach  
*mgr Małgorzata Ludzkowska*