



TZPIZI.3813/1285/15

Płock, dnia 01.04.2015 r.

Do Wykonawców

Forma powiadomienia:

Tablica ogłoszeń; strona internetowa.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: **zakupu leków i materiałów opatrunkowych w roku 2015. Oznaczone znakiem: TZPIZI-3813/01/D/15**

WYJAŚNIENIE SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) zawiadamiam, że w dniu 26 i 30.03.2015 r. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczące:

Pytania od Wykonawcy 1.

Poniższe pytania dotyczą Pakietu I poz. 72 i 73 w przedmiotowym postępowaniu

1. Zamawiający określając swoje wymagania, podał w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własne glukometrów współdziałających z testami paskowymi, będące zastrzeżonymi znakami towarowymi; jednakże ze względu na kompatybilność testów danej marki tylko i wyłącznie z glukometrami tej samej marki taki opis ograniczałby konkurencję asortymentową w każdej z w/w pozycji pakietu do wyrobu jednego, konkretnego producenta, nadając mu wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Czy Zamawiający postępując zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych oraz uwzględniając potencjalne oszczędności finansowe w wyniku dopuszczenia ofert konkurencyjnych dopuszcza w w/w pozycjach Pakietu 1 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – jako nieodpłatne użyczenie na okres umowy, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) charakteryzujących się wymienionymi poniżej następującymi parametrami:
 - a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
 - b) Funkcja bezkontaktowego, automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
 - c) Enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi;
 - d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
 - e) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
 - f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
 - g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
 - h) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy

ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;
W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe.

Odpowiedź

*Zamawiający informuje, że zapisanie nazw własnych glukometrów, do których Zamawiający wymaga testowych pasków do oznaczania stężenia glukozy we krwi jest omyłką pisarską. Jednocześnie wyjaśniamy, że **dopuszczamy do udziału w przetargu testy paskowe konkurencyjne innego producenta** wraz z **nieodpłatnym przekazaniem kompatybilnych glukometrów w ilości 25 sztuk** charakteryzujące się równoważnymi parametrami w stosunku do pasków opisanych w SIWZ.*

2. Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ przy stężeniu glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy $> 100\text{ mg/dl}$, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź

Zamawiający na stawiał takiego wymogu ale dopuszcza takie rozwiązanie jak w pytaniu..

3. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację zafałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź

Zamawiający na stawiał takiego wymogu ale dopuszcza takie rozwiązanie jak w pytaniu..

4. Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawiał takiego wymogu ale dopuści wymieniony atest jednostki Notyfikującej.

5. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź

Nie Zamawiający nie stawiał takiego wymogu podtrzymujemy zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści ofertę na paski testowe do glukometrów, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi wymagają przeprowadzenia testu z płynem kontrolnym za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest niższy lub wyższy niż poziom normalny?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści zaoferowane paski testowe do glukometrów z rozwiązaniem przedstawionym w pytaniu.

7. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytania od Wykonawcy 2.

Pyt. do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej dla oferentów pakietu nr III i IV

Materiały opatrunkowe jakie chcielibyśmy Państwu zaproponować nie są objęte obowiązkiem posiadania przez Wykonawcę zezwolenia Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego lub składu celnego.

Odpowiedź

Jeżeli przepisy prawa nie nakładają obowiązku posiadania przez Wykonawcę zezwolenia Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego lub

składu celnego w zakresie zamawianego pakietu III i IV, to zamawiający **odstępuje od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.**

Pakiet III

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie chusty trójkątnej wykonanej z włókniny.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza chusty trójkątne wykonane z włókniny

Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików w rozmiarze 7,5cmx7,5cm pakowanych a'2szt.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików w rozmiarze 7,5cmx7,5cm pakowanych a'3szt.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza gaziki wymienione w pytaniu.

Pyt. do umowy

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku zmiany podatku VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, natomiast cena netto pozostanie bez zmian.

Odpowiedź

Tak w przypadku zmiany podatku VAT zmianie ulegnie wartość brutto, natomiast cena netto pozostanie bez zmian.

Pytania od Wykonawcy 3.

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, amp., kg, itp.), niż umieszczone w SIWZ. Czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę?

Np.: pakiet nr 1 poz. 47 – produkt występuje w opakowaniu handlowym po 5 amp. Zamawiający wymaga wyceny 10 op. po 10 amp. Czy należy wycenić 20 op. leku?

Odpowiedź

Tak - należy podać pełną ilość opakowań zaokrągloną w górę - tak jak w podanym przykładzie.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w **poz. 20** leku Chlorsuccilin 200 mg x 10 fiolek w ilości 5 opakowań? Tylko taka wielkość op. występuje na rynku.

Odpowiedź

Tak Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną wycenę w pytaniu.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w **poz. 31** leku ETOMIDATE-LIPURO EMUL.DO WSTRZ. 2 MG/ML 10 AMP.A 10ML w ilości 8 op.?

Odpowiedź

Tak Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną wycenę w pytaniu.

Pytanie 4:

Czy zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci?

Form doustnych, tj. wycenę zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o powolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Wycenę ampułek zamiast fiolek lub ampułko-strzykawek i odwrotnie.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgodę na proponowaną w pytaniu zamianę tabletek, ale wyraża zgodę na wycenę ampułek zamiast fiolek lub ampułko - strzykawek i odwrotnie.

Pytanie 5 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 53:

Prosimy o podanie wymaganej przez Zamawiającego dawki leku.

Odpowiedź

Dawka leku to Paracetamol 0,01g/1ml 10 sztuk a 50 ml – 1 opakowanie czyli 10 sztuk.

Pytanie 6 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 54 leku CLEMASTINUM WZF INJ. 2 MG/2ML 5 AMP.A 2ML w ilości 240 op.? Tylko taka dawka i wielkość op. występuje na rynku.

Odpowiedź

Tak wyrażam zgodę na przedstawioną wycenę w pytaniu.

Pytanie 7 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o podanie czy w poz. 72 oraz 73 należy wycenić paski Accu Check Activ czy Accu Check Go? Czy w poz. 73 należy wycenić 20 op. a' 50 szt.?

Odpowiedź

Należy wycenić paski Accu Check Activ a w poz. 73 należy wycenić 20 op. a' 50 szt.

Pytanie 8:

Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie do osobnego pakietu produktów leczniczych wymaganych w pakiecie nr 1 poz. 45, poz. 74 oraz w pakiecie nr 2 poz. 6. Obecnie brak tych produktów na rynku.

Odpowiedź

Jeżeli obecnie brak jest wymienionych produktów leczniczych na rynku proszę o wycenę i przedłożenie oferty bez tych produktów leczniczych.

Pytanie 9 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o doprecyzowanie czy w poz. 65 należy wycenić lek w dawce 5mg/2,5ml x 20 amp.? Leku w dawce wymaganej przez Zamawiającego nie ma na rynku.

Odpowiedź

Tak należy wycenić wymieniony lek w dawce 5mg/2,5ml x 20 amp.

Pytanie 10 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy w poz. nr 66 Zamawiający dopuści wycenę produktu leczniczego MEPRELON PR.I ROZP.DO SP.ROZT.DO WSTRZ. 1000 MG 1 FIOL.PR.+1 AMP.ROZP.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści wycenę zaproponowanego produktu leczniczego.

Pytanie 11 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy w poz. nr 68 Zamawiający dopuści wycenę leku VOLUVEN 10% ROZT.DO INFUZJI - 1 BUT.A 500ML. Wymaganego leku brak jest na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający dopuści wycenę zaproponowanego produktu leczniczego.

Pytanie 12 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o doprecyzowanie czy w poz. 75 należy wycenić 20 butelek produktu pakowanego po 10g?

Odpowiedź

Tak należy wycenić produkt leczniczy jak w pytaniu.

Pytanie 13 – dotyczy pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 76 leku Areplex 75 mg x 28 tabletek?

Odpowiedź

Tak wyrażam zgodę na wycenę wymienionego leku w pytaniu.

Pytanie 14 – dotyczy pakietu nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 4 leku CLONAZEPAMUM TZF ROZT.DO WSTRZ. 1 MG/1ML * 10 AMP. A 1 ML w ilości 15 op.? Na rynku występuje tylko op. po 10 szt.

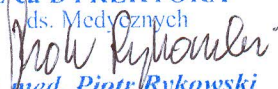
Odpowiedź

Tak wyrażam zgodę na wycenę wymienionego leku w pytaniu.

Powyższa odpowiedź nie prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zostało zamieszczone na stronie internetowej www.bip.wspritsplock.pl.

Na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy Pzp. proszę o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma zgodnie z warunkami określonymi w § 7 ust. 3 specyfikacji istotnych warunków zamówienia „Zamawiający wymaga niezwłocznego potwierdzenia przez Wykonawcę faktu otrzymania każdego oświadczenia, wniosku, zawiadomienia lub informacji przekazanej faksem (art. 27. ust. 2 ustawy P.z.p.) poprzez podpisanie pierwszej strony dokumentu i jej odesłanie na faks Zamawiającego” - **24/ 26-78-415.**

Za **DYREKTORA**
ds. Medycznych

lek. med. **Piotr Rykowski**

DYREKTOR
SP ZOZ
Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego w Plocku

Zamawiający
Plesicka