

Kraków, dn. 5 stycznia 2021 r.

Wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

post. nr 13/D/Sz-Apt/20

W związku z wpływem do Aresztu Śledczego w Krakowie pism z pytaniami dotyczącym wyjaśnienia treści SIWZ postępowania nr 13/D/Sz-Apt/20 zamawiający informuje:

1. Do § 2 ust.1 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw zwykłych do 48 godzin od złożenia zamówienia?

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostaw zwykłych do 48 godzin od złożenia zamówienia.

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 6 i §4 ust.1-3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Brak sprzeczności z art. 144 ust. 1 b) ustawy Prawo Zamówień Publicznych (dalej PZP) W art. 144 ust. 1 pkt 3) ustawy PZP ustawodawca dopuszcza zmianę postanowień zawartej umowy lub umowy ramowej w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, jeśli zostały spełnione łącznie następujące warunki:

a) konieczność zmiany umowy lub umowy ramowej spowodowana jest okolicznościami, których zamawiający, działający z należytą starannością nie mógł przewidzieć,

b) wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie lub umowie ramowej.

Zmiany ilościowe przedmiotu umowy uzależnione są od potrzeb wynikających ze stanu zaludnienia jednostek penitencjarnych obsługiwanych przez Zamawiającego.

3. Do § 2 ust. 3 wzoru umowy. Czy pisząc o obciążeniu Wykonawcy kosztami zamówienia zastępczego, Zamawiający miał na myśli pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci u innego Wykonawcy powiększoną o ewentualne koszty transportu, rozładunku?

Zamawiający miał na myśli pokrycie różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy a ceną jaką zapłaci u innego Wykonawcy.

4. Do §3 ust.1, 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający przewiduje możliwość zmian cen urzędowych w trakcie zadeklarowanego w ofercie Wykonawcy okresu niezmienności cen?
Tak.
5. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §4 ust.4 projektu umowy)?
Zamawiający nie wyraża zgody.
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §7 ust.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
Zamawiający nie wyraża zgody.
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pakietu nr 1 poz
7 – lek wycofany
68 – zakończona produkcja
Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z pak. Nr 1 poz. 7 i poz. 68
8. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 145 wyrazi zgodę na wycenę Solevitum D3 x 60 szt?
Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pak. Nr po. 145 preparaty Solevitum D3 x 60 szt.
9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz 187 wyrazi zgodę na wycenę prep. Panthenos S.O.S. pianka 130 g? W przypadku zgody, prosimy Zamawiającego określić ilość opakowań x 130 g.
Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę w pak. Nr 1 poz. 187 preparatu Panthenol S.O.S pianka 130 g.
10. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 336 miał na myśli czopki glicerynowe 2g x 10 szt?
Zamawiający w pak. Nr 1 poz. 336 miał na myśli Czopki glicerynowe 2g x 10 szt.
11. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 345 wyrazi zgodę na wycenę kropli 10 ml w ilości 5 opak? Jedyna dostępna pojemność.
Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pak. Nr 1 poz. 345 kropli 10 ml w ilości 10 opakowań.
12. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 447 miał na myśli Neoazarina tabl?
Zamawiający w pak. Nr 1 poz. 447 miał ma myśli Neoazarina tabl.
13. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 586 miał na myśli lub dopuści tabl. rozp. w j.ustnej? Tylko takie są dostępne.

Zamawiający w pak. Nr 1 poz. 586 miał na myśli tabl. rozp. w jamie ustnej.

14. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 591 miał na myśli lek w dawce 150 mg?

Zamawiający w pak. Nr 1 poz. 591 miał na myśli lek w dawce 150 mg.

15. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 598 miał na myśli lub dopuści tabl. do rozgryzania / żucia? Tylko takie są dostępne.

Zamawiający w pak. Nr poz. 598 miał na myśli tabl. do rozgryzania/ żucia.

16. Czy w związku z niedostępnością pirydoksyny w dawce 0,025g/ml 2 ml, Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 1 poz 710 na wycenę leku w dawce 50mg/1 ml x 10 amp na jedn.pozw.MZ?

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pak. Nr 1 poz. 710 leku w dawce 50 mg/1ml x 10 amp. na jedn. poz. MZ.

17. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 716 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w ampułkach?

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pak. Nr 1 poz. 716 leku w ampułkach.

18. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 891 miał na myśli lek o p.uwal?

Zamawiający w pak. Nr 1 poz. 891 miał na myśli lek o przedł. uwalnianiu.

19. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 800 dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 30 szt ?

Zamawiający dopuszcza w pak. Nr 1 poz. 800 Silimax 70 mg x 30 kaps. tw.

20. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 543.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 543 wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Zamawiający wymaga w pak. Nr 1 poz. 543 preparatu Makrogol 74g x 48 sasz. - Fortrans zgodny z SIWZ , który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego.

21. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 543 wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Zamawiający wymaga w pak. Nr 1 poz. 543 preparatu Makrogol 74 g x 48 sasz. - Fortrans o składzie zgodnym z SIWZ.

22. Czy w Pakiecie 1 poz. 761 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, z zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy lub niedoborem laktazy.

Zamawiający dopuszcza w pak. Nr 1 poz.761 Produkt EnteroDr.

23. Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając się na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

24. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: 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; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i

wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

25. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odp. 23-25 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie innych produktów niż wymienione w SIWZ w pak. Nr 1 poz 673-680, ponieważ glukometry posiadane przez jednostki penitencjarne okręgu krakowskiego są w pełni sprawne i nie ma konieczności ich wymiany na nowe.

DYREKTOR
Aresztu Siedczego w Krakowie
ul. Montelupich 7

ppk Witold Poręba

