



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.33.2020

Białystok, dnia 24.09.2020 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SIWZ:

Pakiet nr 64

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, zapewniającą bezdotykowe usuwanie paska (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając personel i pacjentów przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem umożliwiającym pomiar glukozy u pacjentów z zakresem hematokrytu na poziomie co najmniej 20-65%?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd. Prosimy o uwzględnienie faktu, że na rynku polskim pojawiły się nierefundowane paski testowe, których nazwy handlowej nie można znaleźć nigdzie poza materiałami rozpowszechnianymi przez polskiego dystrybutora pasków – nazwy takiej (ani nawet podobnie brzmiącej nazwy) nie ma na stronach internetowych producenta, a sam producent nie udziela stronom trzecim żadnych informacji na temat parametrów, czy też w ogóle na temat istnienia takich pasków. Rodzi to podejrzenia zarówno co do rzeczywistych parametrów jak i faktycznego miejsca produkcji takich pasków.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 64 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Pakiet nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu (wyrób medyczny) w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrzężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach (opakowanie x 25 sztuk) z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie biokompatybilnego i biodegradowalnego, wchłanialnego, jałowego żelu do leczenia odpływów pęcherzowo-moczowodowych, zawierającego zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 15 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Wyżej opisany produkt jest z powodzeniem stosowany w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych, jest również dostarczany do Państwa placówki w ramach umowy przetargowej. Dodatkowym atutem dopuszczenia w/w produktu równoważnego jest aspekt ekonomiczny będący istotnym elementem w zakupach szpitala.

Odpowiedź: Tak

Prosimy o określenie terminu w jakim realizowane będzie zamówienie publiczne, data końcowa tj. do 30.09.2020 r., ustalona w rozdziale 10 SIWZ najprawdopodobniej jest błędna.

Odpowiedź: Tak, jest to omyłka pisarska. Umowa zostanie zawarta do 30.09.2021

§1 ust. 2 oraz §9 ust. 3 projektu umowy:

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. 2 i §9 ust. 3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§3 ust. 3 projektu umowy:

Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia złożonego w trybie zwykłym do 48 godzin, oraz złożonego w trybie „na ratunek do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§3 ust. 6 projektu umowy:

Prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 6 wzoru umowy słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§3 ust. 10 i §9 ust. 2 pkt c) projektu umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§4 ust. 11 projektu umowy

Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §4 ust. 11 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 3 dni roboczych.

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 74 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)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: Zgodnie z SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§5 ust. 9 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 9 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych w okresach 14-dniowych i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.),

NO

zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r.

W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 9

wzoru umowy dotknięty jest nieważnością

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§8 ust. 1 lit. a) projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit a) oraz b) do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

§9 projektu umowy

W treści projektu umowy, w §9 po ust. 7 prosimy o dodanie ust. 8 w brzmieniu: „8. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 9 poprzez dodanie pkt. 8 o następującej treści:

„Zamawiający dopuszcza zmianę umowy z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19 mają wpływ na należyte wykonanie umowy. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek poinformować Zamawiającego oraz przekazać oświadczenia i dokumenty potwierdzające te okoliczności, w tym w szczególności dotyczące: nieobecności pracowników, decyzji wydanych przez głównego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych, poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra zdrowia lub prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, wstrzymanie dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych, innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy lub w/w okoliczności w zakresie w jakim dotyczą podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy. „

b) z powodu wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7 Cefepime w fiolkach pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 16 Ertapenem w fiolkach pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 70 Ertapenem w fiolkach pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający działając na podst. art. 93 ust. 1 pkt. 6) ustawy PZP unieważnia pakiet nr 70.

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 100 pozycja 2 i 3 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 49 pozycja 2,3 i 4 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający ~~dopuszcza~~, nie wymaga

4896442
lek. med. Wojciech Charytoniuk
specjalista w dziedzinie anestezjologii
i intensywnej terapii
specjalista medycyny ratunkowej

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 45 pozycji nr 1,2 ,3 i 4 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 47 pozycja 3 Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający w Pakiet nr 84 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000 * 50kaps?

Odpowiedź: Tak

Nadto czy Zamawiający wydłuży określony w par. 3.3.b termin dostawy leków 'NA RATUNEK' z 6 godzin do minimum 12 godzin? (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w par. 3.13. wykreśli warunek o wysyłaniu faktur droga elektroniczną na minimum 1 dzień przed terminem dostawy? Jest to niemożliwe dla dostaw „na ratunek”. W przypadku wyboru takiej formy fakturowania należy ją stosować dla wszystkich rodzajów dostaw, gdyż dzielenie procedury na 2 osobne tryby nie jest możliwe. Dla pozostałych dostaw warunek ten wymaga pilnowania terminu, który jest narzucony przez Zamawiającego, a nie wynika z żadnych przepisów.

Odpowiedź: W § 3 ust. 13 wzoru umowy Zamawiający wskazał, iż akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych. Jednocześnie w § 4 ust. 2 wskazał na możliwość dostarczenia faktury wraz z towarem.

Czy Zamawiający wykreśli par 4.6? Wszelkie reklamacje winny odbywać się zgodnie z zasadami wskazanymi w KC dla rękojmi, zatem w udziale Wykonawcy i przy zagwarantowaniu mu możliwości rozpatrzenia reklamacji (i ewentualnego odrzucenia). „Odmowa przyjęcia towaru” nie może być jednostronnym prawem Zamawiającego następującym wskutek jego jednostronnej decyzji, a winna uruchamiać procedurę reklamacji określoną w par. 3.8-3.11.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w par. 4.10 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych

Czy Zamawiający w par.4.11 umowy wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki i analizy dokumentów spedycyjnych, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wydłuża termin rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych

Pakiet nr 64

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe oparte na enzymie GDH-FAD (dehydrogenaza glukozy) były wyposażone w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa

M

na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi oraz podświetlaną szczeliną co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 (Sevorane) dopuści preparat Sevoflurane Baxter 250 ml, wyposażony w system wlewowy Dreager Fill tj adapter wielokrotnego użytku (adapter nakręcony na butelkę, stanowi szczelny bezpośredni system napełniania parownika, umożliwiając bezpieczne uzupełnianie parowników), wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z systemem i aparatami do znieczulenia w ilości wymaganej przez Zamawiającego ? (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Żyndramy-Kościalkowskiego

Alicja Skindziulewska

p.o. KIEROWNIKA
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Żyndramy-Kościalkowskiego

Urszula Małgorzata Kosiorek