



Poznań, 21.01.2020 r.

ADZP-381-01/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

II Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 20.01.2020 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie „**Sukcesywna dostawa płynów infuzyjnych oraz preparatów do żywienia pozajelitowego dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**” – znak sprawy ADZP-381-01/20,

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycji 15 produktu Benelyte w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami typu KabiPac x 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycji 6 worki pakowane po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 3 : Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zaokrąglając do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 4 : Zamawiający wnosi o zmianę zapisu w § 7 ust. 4 umowy - „W razie stwierdzenia braków lub wad Zamawiający złoży pisemną reklamację Wykonawcy, który zobowiązuje się rozpatrzyć ją niezwłocznie, nie dłużej niż w ciągu 7 dni od jej otrzymania.”

na „W razie stwierdzenia braków lub wad Zamawiający złoży pisemną reklamację Wykonawcy, który zobowiązuje się rozpatrzyć ją niezwłocznie, nie dłużej niż w ciągu 14 dni od jej otrzymania.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 5 : Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 1 w pozycji nr 1,2,3,4,5,7,8,9,10,11 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 6: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 2 w pozycji nr 1,2,3,5,9,10,11,12,22 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 2 w pozycji nr 17 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ: Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20% Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający w Części nr 2 w pozycji nr 14 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami? Uzasadnienie: Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 9: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 pkt. 4): Wykonawca zobowiązuje się do:

- 4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień opóźnienia, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż **10 dni**. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 10: Dotyczy zadania nr 4- W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 4 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym Clinoleic 20% (związek oliwy z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku 80/20) 100ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 11: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 4 w pozycji nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 33g z elektrolitami, glukozę 120g, azot 5,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku (80/20), energii całkowitej 910kcal, do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych - Multimed N4 -550E 1500ml?

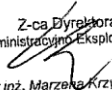
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 12: W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w części nr 4 w pozycji nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 25,3g z elektrolitami, glukozę 75g, azot 4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego w stosunku (80/20), energii całkowitej 700kcal, do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych - Olimel Peri N4 1000ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjnych i Eksploatacyjnych

mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Królska, +48 61 850 62 95, katarzyna.krolska@szoz.pl, zampub@szoz.pl