



**SZPITAŁE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 08/PN/2024

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO, zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”, wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWA PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNYCH, OPATRUNKÓW, ORAZ INNYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **26-06-2024r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITAŁE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITAŁE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 62 Poz. nr 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów wykrywających IGFBP-1 w formie paska testowego ?

Jaka jest wymagana ilość testów w opakowaniu ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający potrzebuje testu kasetkowego. Zamawiający wymaga 20 testów w opakowaniu

Pytania 2

2.1. Czy Zamawiający w pakiecie 66 poz. 7 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych o średnicy 11 FR i długości 25 cm ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

2.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 66 poz. 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

2.3. Jakich ramion wymaga Zamawiający w pakiecie 66 poz. 7 prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił szczegółowe wymagania w opisie przedmiotu zamówienia.

Ad. 2.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 2.3. Ramiona proste

Pytania 3

3.1. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

3.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 52 poz. 1 poprzez słowo „komplet” ma na myśli zestaw do podawania, tj. 1 MiniSpike + 10 strzykawkę tuberkulinowych, dołączony do każdej 1 fiolki leku?

3.3. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 52 poz. 5 Gardenal w związku z faktem, iż lek nie jest aktualnie dostępny w sprzedaży oraz brak wiedzy ze strony Wykonawcy o ponownej dostępności? Jednocześnie Wykonawca nadmienia, iż produkt leczniczy Gardenal nie jest lekiem zarejestrowanym na terenie RP. Sprowadzany jest wyłącznie na podstawie importu docelowego.

3.4. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 52 poz. 9 Mononit 40mg w związku z dłuższym brakiem produktu w sprzedaży oraz brakiem wiedzy Wykonawcy o ponownej dostępności?

3.5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów wskazanych w Rozdziale IX pkt. I.1.3.b. SWZ na rzecz oświadczenia o ich posiadaniu (załącznik nr 7 do SWZ)?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający nie rozumie pytania. W Par. 1 ust. 16 istnieje już zapis o rozpatrywaniu braków ilościowych i jakościowych w trybie reklamacji. Zamawiający

sugeruje, aby przed zadaniem pytania zapoznać się z zapisami SWZ, a nie kopiować pytania z lat poprzednich.

Ad. 3.2. Tak. 1 fiol. + 1 mini spike +10 strzykawk

Ad. 3.3. Zamawiający prosi o wycenę leku ostatnio dostępną ceną gdy był on dostępny i zaznaczenie informacji o braku dostępności pod tabelą. Zamawiający zbada okoliczność dostępności, w szczególności porównując oferty złożone w postępowaniu. Jeśli produkt będzie dostępny Wykonawca będzie zobowiązany sprzedać taki produkt po cenie wskazanej w wycenie.

Ad. 3.4. Patrz odpowiedź na pytanie 3.3.

Ad. 3.5. Zamawiający odstąpił od wymogu dołączenia do oferty dokumentów wskazanych w Rozdziale IX cz. I. pkt 1.3. ppkt b. Stosowną korektę SWZ i oddzielną informację w tym zakresie Zamawiający opublikował na stronie prowadzonego postępowania.

Pytania 4

4.1. Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z zagranicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

4.2. Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

4.3. Dotyczy pakietu nr 3, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie dawki jaką Zamawiający wymaga. W formularzu cenowym widnieje zapis: 0,5mg/1ml, zgodnie z posiadanymi przez nas informacjami – lek w takiej dawce nie jest produkowany. Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce: 0,5mg/10ml?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 4.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 4.3. Zamawiający miał na myśli 0,5mg/10ml – nastąpił błąd w pisowni

Pytania 5.

5.1. Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 1 i 4 dopuści dietę zawierającą mieszankę białek w proporcji: 6% serwatkowych, 16% kazeiny, 46% białek soi, 32% białek grochu o osmolarności 400 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

5.2. Czy w związku z zaprzestaniem produkcji wyspecyfikowanej diety w pakiecie 17 w pozycji 3 w objętości 1000 ml Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

5.3. Czy w związku ze zmianą receptury Zamawiający w części 17 w pozycji 7 i 8 dopuści dietę zawierającą mieszankę białek w proporcji: 6% serwatkowych, 16% kazeiny, 46% białek soi, 32% białek grochu o osmolarności 270 mOsmol/l? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.3. Zamawiający dopuszcza

Pytania 6.

6.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 1-8 dopuści igłę odwrotnie tnącą?

6.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 w poz. 5 dopuści dł. nici 90cm ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający nie dopuszcza – wyraźnie określił swoje wymagania w opisie przedmiotu zamówienia

Ad. 6.2. Zamawiający nie dopuszcza – wyraźnie określił swoje wymagania w opisie przedmiotu zamówienia

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński