



Poznań, dnia 23.07.2019 r.

Dz. Z. P. 25/27/19

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 05.07.2019 r. pod numerem 2019 /S 128 - 312210.

WYJAŚNIENIE NR 4 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r poz. 1986) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaofiarowane 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?

Odp: Ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku

2. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Dostarczenie towaru niezgodnie z zamówieniem pociąga za sobą negatywne konsekwencje dla Wykonawcy. Obowiązek potwierdzania zamówień faksem pozwoli uniknąć sporów na tym tle.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

3. Dotyczy § 9 ustęp 1 punkt „b i c”. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

4. Dotyczy § 9 ustęp 2 punkt „a” Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.





www.gpsk.ump.edu.pl

Zestaw 2

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 50 i w Części nr 38 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających potencjalnych alergenów pokarmowych, takich jak gluten, sacharoza i laktoza?

Odp: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie wymagających przechowywania w lodówce?

Odp: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 3

Pytanie 1 dotyczy

Pakiet nr 16 poz. 1,2,3,4,5,7,8,9,10,11,12

Zamawiający określił w opisie przedmiotu zamówienia, że wymaga, aby wszystkie opakowania zaoferowane w poz. 1-12 były stojące z dwoma niezależnymi portami, bez PCV i DEHP. Prosimy, zatem o doprecyzowanie z wyszczególnieniem wyżej wspomnianych cech przedmiotu zamówienia tak, aby dostawca zaproponował przedmiot zgodny z SIWZ.

Czy przez opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami Zamawiający miał na myśli przedmiot zamówienia spełniający cechy:

- a) dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno portu infuzyjnego jak i iniekcyjnego – w celu wyeliminowania otwarcia i użycia niewłaściwego portu
- b) porty niezależnie otwierane i niewymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.
- c) w sytuacji konieczności ponownego użycia, porty opakowania bez zagłębień i krawędzi pozwalające na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.
- d) skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności.
- e) dodatkowa przestrzeń na dodanie leku w opakowaniach od 100, 250, 500 i 1000 ml odpowiednio 80ml, 120ml, 150ml i 220 ml
- f) kod kolorów na etykiecie – identyfikacja nazwy roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania zlecenia.
- g) opakowanie w pełni zapadalne bez potrzeby zewnętrznego napowietrzania (otwierania w czasie infuzji napowietrznika na przebiegu aparatu do przetaczania). Z możliwością pracy w systemie zamkniętym. System zamknięty zgodnie z definicją NIOSH - potwierdzone dołączonymi do pakietu dokumentami.

Odp: Zamawiający wymaga, aby wszystkie opakowania zaoferowane w poz. 1-12 były stojące z dwoma niezależnymi portami, bez PCV i DEHP, pozostały opis zgodnie z SIWZ.



CERTYFIKAT 2019/26

Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczablowska@gpsk.ump.edu.pl



PN-EN ISO 9001:2015-10
PN-EN ISO 22000:2006



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

**Pytanie 2 dotyczy
Pakiet 16 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 16 poz. 6 i utworzenie pakietu 16A, co umożliwi składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków i skłania do konkurencyjność oferty. Całościowa oferta wskazuje na jednego producenta i uniemożliwia składanie konkurencyjnych ofert pozostałym dostawcą.

Odp: Zamawiający nie wydziela z części nr 16 poz. 6, jednakże dopuszcza zaferowanie w poz. 6- Glukozy 20% roztworu do infuzji w op. o poj. 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, na ilość wymaganą przez zamawiającego tj. 150 op. a 500 ml.

**Pytanie 3 dotyczy
Pakiet 16 poz. 11,12**

Ze względu na różne składy płynów elektrolitowych o różnym efekcie klinicznym prosimy o wydzielenie pozycji 11 i 12 do osobnego pakietu 16B oraz **doprecyzowanie składu i parametrów płynów wieloelektrolitowych?**

Czy wymagają Państwo płynu o składzie elektrolitowym na wzór osocza zawierające Na, K, Ca, Mg, Cl, oraz buforowanego jabłczanami i octanami co nie powoduje jatrogennych powikłań, izotonicznego o osmolalności rzeczywistej 290mOsmol/kg H₂O?

Odp: Zgodnie z SIWZ

Z poważaniem

Dyrektor Szpitala

dr Maciej Sobkowski



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczablowska@gpsk.ump.edu.pl

