

## Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 18 lutego 2016 roku

### Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

#### INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

##### dotyczy zadania nr 79 poz. 7

1. Czy w zadaniu nr 79 – Leki przeczyszczające w poz. 7 (Macrogol, 48 saszetek 74 g) Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Moviprep x 4 sasz. (pr.do sporz.rozt.doust.\* 1zest.) i po przeliczeniu zaoferowanie 960 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

##### dotyczy zadania nr 86

2. Czy Zamawiający w zadaniu 86 wymaga zaoferowania wosku kostnego o składzie: wosk pszczeli, parafina i palmitynian izopropylu? Pozostałe parametry produktu zgodne z siwz.

**Odpowiedź: TAK.**

##### dotyczy zadania nr 89

3. Czy Zamawiający w zadaniu nr 89 wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego kleju tkankowego w opakowaniu a'6 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (tj. 10 opakowań handlowych x a'6 sztuk w opakowaniu).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 89 wyrazi zgodę na zaoferowanie syntetycznego kleju tkankowego na bazie n-hexyl cyjanoakrylanu o nazwie handlowej IFABOND?

##### Uzasadnienie:

- jako klej 1+składnikowy złożony z n-hexyl cyjanoakrylanu nie zawiera formaldehydów i składników pochodzenia zwierzęcego lub ludzkiego które mogą uczulać;
- nie wymaga skomplikowanego i czasochłonnego przygotowania (mieszania poszczególnych składników kleju) przed aplikacją, jak niektóre kleje biologiczne. Może być stosowany w temperaturze pokojowej;
- jest w pełni wchłaniaalny (częściowa resorpcja po 3 miesiącach, całkowita do 6 miesięcy od aplikacji);
- klej jest nietoksyczny, niemutogenny ani nie podrażnia tkanek;
- szybkie i silne działanie klejące – klej jest w pełni utwardzony po 30 sekundach od aplikacji;
- długa przydatność kleju w strzykawce po otwarciu opakowania : ok. 4 godziny;

- duża wydajność produktu: 1ml pozwala na pokrycie powierzchni około 50 cm<sup>2</sup> tworząc cienką warstwę nie wpływając w sposób istotny na elastyczność tkanki lub implantu jak np. siatka przepuklinowa;
- w odróżnieniu od wielu klejów wieloskładnikowych może być stosowany również na mokre powierzchnie bez konieczności osuszania miejsca aplikacji;
- może być stosowany zarówno jako klej i jak i hemostatyk;
- w zestawie z klejem znajduje się również polipropylenowa strzykawka służąca do aplikacji kleju;
- sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy III, zasada 8.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**dotyczy zadania nr 90**

5. Czy Zamawiający w Zadaniu 90 wyrazi zgodę i dopuści glukometr, który charakteryzuje się poniższymi parametrami:
- Rodzaj próbki krwi do badania: kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa
  - Zakres hematokrytu min. 10-65%
  - Czas pomiaru 5 sekund
  - Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl
  - Wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl
  - Brak konieczności kodowania i funkcji wyrzutu paska testowego
  - Automatyczna detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska
  - Dokładność i pomiar zgodne z wytycznymi PTD 2013
  - Wielkość opakowania testów paskowych 50 szt
6. Czy zamawiający w Zadaniu 90 wyrazi zgodę i będzie wymagał, aby test paskowy po pierwszym otwarciu fiolki posiadał przydatność do użycia do daty ważności podanej na opakowaniu?
7. Czy Zamawiający w Zadaniu 90 będzie wymagał, aby glukometr posiadał standardowe parametry dla nowoczesnych aparatów: zakres pomiarowy 10-600 mg/dL, czas pomiaru 5 sekund i próbkę krwi 0,6 µl?
8. Czy Zamawiający w Zadaniu 90 dopuści zaoferowanie pasków testowych z enzymem interferującym z tlenem cząsteczkowym?
9. Czy Zamawiający dopuści glukometry o czasie pomiaru do 10 sekund? Czas pomiaru ma zasadniczy wpływ na dokładność pomiaru. 10 sekund jest czasem potrzebnym do uzyskania bardzo dokładnego wyniku. Oferowany przez nas glukometr posiada dokładność pomiaru +12% od wyników laboratoryjnych.
10. Czy Zamawiający wymaga, a by zaoferowane paski były przeznaczone do wykonywania pomiarów z krwi żyłnej?
11. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe spełniały wymagania normy ISO 15197:2013 i aby wraz z ofertą przedstawiono dokument potwierdzający spełnianie tej normy?

**Odpowiedź: (dotyczy pytań 5 – 11) Zamawiający wymaga zaoferowania pasków oraz glukometrów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia oraz późniejszymi wyjaśnieniami.**

**dotyczy zapisów projektu umowy nr 1**

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (**dot. par. 1 ust. 6**)
13. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów **§ 3 ust 2**

Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w każdym czasie wraz z prawem do naliczenia kary umownej w wysokości 2 % niezrealizowanej części wartości przedmiotu umowy, jeżeli:

- a) Wykonawca w czasie trwania niniejszej umowy dwukrotnie przekroczy, o co najmniej trzy dni termin realizacji (dostawy) przedmiotu umowy, określony w § 4 umowy,
- b) Wykonawca realizuje umowę w sposób niezgodny z postanowieniami niniejszej umowy lub normami i warunkami określonymi prawem,
- c) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 5 umowy,
- d) Wykonawca dostarcza artykuły niespełniające wymagań określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dotyczącej postępowania w wyniku rozstrzygnięcia, którego zawarto niniejszą umowę,
- e) pojawiają się istotne, powtarzające się (co najmniej 2-krotnie) uchybienia w zakresie jakości dostarczanych wyrobów

14. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów **§ 6 ust 1** „W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w § 4 ust. 1 bądź niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 5 ust. 3 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości zamówionych, a niedostarczonych zgodnie z zamówieniem artykułów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto artykułów niedostarczonych zgodnie z zamówieniem”

#### dotyczy zapisów projektu umowy nr 2

15. Dot. **par. 1 ust. 3 Projektu umowy 2** – Prosimy o modyfikację zapisu, ponieważ paski do glukometrów dopuszczone są do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych a nie ustawą Prawo farmaceutyczne.

16. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów **§ 3 ust 2**

Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w każdym czasie wraz z prawem do naliczenia kary umownej w wysokości 2 % niezrealizowanej części wartości przedmiotu umowy, jeżeli:

- a) Wykonawca w czasie trwania niniejszej umowy dwukrotnie przekroczy, o co najmniej trzy dni termin realizacji (dostawy) przedmiotu umowy, określony w § 4 umowy,
- b) Wykonawca realizuje umowę w sposób niezgodny z postanowieniami niniejszej umowy lub normami i warunkami określonymi prawem,
- c) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 5 umowy,
- d) Wykonawca dostarcza artykuły niespełniające wymagań określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dotyczącej postępowania w wyniku rozstrzygnięcia, którego zawarto niniejszą umowę,
- e) pojawiają się istotne, powtarzające się (co najmniej 2-krotnie) uchybienia w zakresie jakości dostarczanych wyrobów

17. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów **§ 6 ust 1** „W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w § 4 ust. 1 bądź niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 5 ust. 3 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości zamówionych, a niedostarczonych zgodnie z zamówieniem artykułów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto artykułów niedostarczonych zgodnie z zamówieniem”
18. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 1 ustęp 2 umowy, będącej częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 2 ustęp 1. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: *Faktyczna ilość zakupionych wyrobów, wielkość poszczególnych zamówień i ich rodzaj uzależnione będą od ilości przypadków chorych wymagających ich zastosowania, umowy podpisanej z Narodowym Funduszem Zdrowia oraz zmian w katalogach procedur zdrowotnych w trakcie realizacji niniejszej umowy. Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się, że zamówi przedmiot umowy w ilości odpowiadającej minimum 80% wartości umowy brutto.*

**Odpowiedź: (dotyczy pytań 12 – 18) Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację**

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 – tekst jednolity) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:  
KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
mgr. Mariusz Pawlaczek