



MSZ.ZP.3411/17/2019.

Częstochowa dnia 11.06.2019 r.

### Do wiadomości

### Firmy biorące udział w postępowaniu

**Wyjaśnienia nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na „DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH, PREPARATÓW ŻYWIENIOWYCH DLA PACJENTÓW MIEJSKIEGO SZPITALA ZESPOLONEGO W CZĘSTOCHOWIE II postępowanie”.**

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 04.06.2019 r. pod nr 556255-N-2019, oraz na stronie internetowej [www.zsm.czest.pl](http://www.zsm.czest.pl) i w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespólnego w Częstochowie w dniu 04.06.2019 r.

W związku z otrzymanymi od Wykonawców pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania przetargowego, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) przekazuje wyjaśnienia treści SIWZ.

#### Pytanie 1

Dot. Pakietu nr 1 Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w Pakiecie nr 10 posiadał badania potwierdzające skuteczność przeciwwzrostową?

**Odpowiedź: Tak wymaga.**

#### Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, pozycja 8 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 w objętości 500 ml??

#### 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 dopuści.**

#### Pytanie 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 w pozycji nr 7 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 250ml 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 lżejsze 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 kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź: Nie**

#### Pytanie nr 5

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu

przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1):

Zamawiający może naliczyć Wykonawcy następujące kary umowne:

- 1) za zwłokę w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2, każdorazowo karę umowną w wysokości **0,5 %** wartości brutto tej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji części dostawy.**

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.**

**Pytanie nr 6**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 10 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „... od daty zgłoszenia tych wad” na „... od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 7**

Czy w Pakiecie 1 poz. 1 Zamawiający wymaga, aby trwałość chemiczna i fizyczna roztworu do infuzji z użyciem 0,9%NaCl wynosiła 3 h w temp. pokojowej i 24h w temperaturze 2-8 st. na podstawie ChPL oraz 6 godzin w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15-25°C) na podstawie oświadczenia?

**Odpowiedź: Tak. Wymaga**

**Pytanie nr**

Czy w Pakiecie 2 poz. 8, Zamawiający ma na myśli płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

*Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.*

ZATWIERDZIŁ:

  
DIREKTOR  
Wojciech Konieczny