



SPZOZ Warszawa-Ursynów

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
W a r s z a w a - U r s y n ó w

ul. Zamiany 13, 02-786 Warszawa, Regon: 017185839, NIP: 951-19-98-375
sekretariat: tel. 22 643 74 44; tel./fax 22 641 52 14; centrala: 22 641 67 59,
22 641 29 94, 22 643 03 99, e-mail: biuro@zozursynow.pl, www.zozursynow.pl



ZPORR
Zintegrowany Program
Operacyjny
Rozwoju Regionalnego



Wyróżnienie, które
zobowiązuje



Warszawa, dnia 16.11.2015r.

Nr sprawy SPZOZ.U.782/2015

ZAWIADOMIENIE

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907, z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą”, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Warszawa-Ursynów zawiadamia, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „**sukcesywne dostawy leków**” (Nr sprawy SPZOZ.U.782/2015) wpłynęły zapytania do SIWZ.

Treść zapytań wraz z odpowiedziami zamieszczono poniżej.

Ponadto, Zamawiający informuje że **przesunięty zostaje termin składania ofert**. Termin składania ofert upływa z dniem 23.11.2015 r, godz. 8.30. Otwarcie ofert odbędzie się 23.11.2015 r, godz. 8.45.

Zapytanie nr 1 z dnia 04.11.2015r.

Zapytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1, poz. Nr 21, 22, 23, 77, 91, z pakietu nr 2, poz. nr 24, 25, 26, 27 i utworzy nowy wspólny pakiet z wydzielonych pozycji w celu złożenia oferty konkurencyjnej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 21, 22, 23, 77, i 91 oraz z pakietu nr 2 pozycji 24, 25, 26, i 27. Z wydzielonych pozycji został utworzony pakiet nr 10. Zmodyfikowana SIWZ wraz załącznikami dostępna jest na stronie Zamawiającego – www.zozursynow.pl. W związku z wydzieleniem pakietu modyfikacji uległy również zapisy dotyczące warunków udziału w postępowaniu.

Zapytanie 2. Mając na uwadze, że Zamawiający umieścił w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 1, pozycja nr 1 nazwę własną pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi oraz zapisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych z art. 29 ust. 3, mamy świadomość, że Zamawiający mógł umieścić nazwę sugerowanych wyrobów, jednakże brakuje nam zapisu o treści „lub równoważny”. W związku z tym prosimy o dopuszczenie do udziału w przetargu pasków testowych równoważnych lub przewyższających swoimi parametrami sugerowane przez Zamawiającego, charakteryzujące się następującymi parametrami:

- * rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa,
- * paski pakowane po 50 sztuk,
- * glukometr skalibrowany do osocza,
- * ważność pasków testowych po otwarciu fiolki 50 szt. 6 miesięcy,

- * paski oparte na działaniu enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferującego min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;
- * szeroki zakres pomiarowy 20-600mg/dl,
- * temperatura przechowywania pasków min. 4°C – min. 40°C,
- * warunki pracy glukometru 10 °C - 40°C
- * pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);
- * automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)
 - * zakres hematokrytu 20-60 %
- * czas pomiaru do 7 sekund
- * wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl
- * możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST)
- * bateria litowa typ. CR2032 3V
- * przy wynikach większych i równych wartości 240 mg/dl pojawia się napis „ketone”, będący informacją i zarazem ostrzeżeniem dla personelu o możliwości wystąpienia u badanego pacjenta ciał ketonowych we krwi, taka informacja uruchamia dodatkowe procedury kontrolne, najpewniej badanie laboratoryjne, której jest bardziej miarodajne niż użycie pasków do badan ciał ketonowych a których to Zamawiający nie wymaga w tym postępowaniu
- * zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta,
- * ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania 6 miesięcy
- * paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ
- * paski dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pasków.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis uwzględniający płyny kontrolne w cenie pakietu przez cały czas trwania umowy.

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę, prosimy o wydzielenie z pakietu nr 1, poz. nr 1 do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z warunkami ujętymi w SIWZ.

Zapytanie nr 2 z dnia 04.11.2015r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 pozycji nr 14 i 15 Mannitolu 20% w opakowaniu szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 20 % Sol. Mannitoli ujętego w Pakiecie 8 pozycji nr 14 i 15 w opakowaniu szklanym. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 3 z dnia 04.11.2015r.

Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 1 pozycja 103, 104 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby Midanium ujęte w pakiecie 1 pozycja 103, 104 zawierało w swoim składzie Edetynian sodu.

Zapytanie nr 4 z dnia 05.11.2015r.

Zapytanie 1: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97 (Meropenemum fiolka 1,0 x10 fiol. a 20 ml) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie Nr 1 poz. 97 (Meropenemum fiolka 1,0 x10 fiol. a 20 ml, aby meropenem posiadał zarejestrowane ww. wskazania.

Zapytanie 2: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97 (Meropenemum fiolka 1,0 x10 fiol. a 20 ml) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 97 (Meropenemum fiolka 1,0 x10 fiol. a 20 ml) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę.

Zapytanie 3: Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 1 poz. 21 (Budesonidum/Pulmicort/ 0,25 mg/ml płyn do nebulizacji a 2 ml x 20 poj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupu- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 1 poz. 21 (Budesonidum/Pulmicort/ 0,25 mg/ml płyn do nebulizacji a 2 ml x 20 poj.) posiadał zarejestrowane ww. wskazanie.

Zapytanie 4: Czy w pakiecie Nr 1 poz. 21 (Budesonidum/Pulmicort/ 0,25 mg/ml płyn do nebulizacji a 2 ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak, w pakiecie Nr 1 poz. 21 (Budesonidum/Pulmicort/ 0,25 mg/ml płyn do nebulizacji a 2 ml x 20 poj.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia.

Zapytanie 5: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 101 (Metoprololi succinas 50 mg/ Betaloc ZOK/x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykanie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 101 (Metoprololi succinas 50 mg/ Betaloc ZOK/x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane ww. wskazanie.

Zapytanie 6: Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 23 (Bupivacainum hydrochloridum/Marcaine Spinal Heavy/inj. 0,02g/4ml x 5 amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: W pakiecie Nr 1 poz. 23 (Bupivacainum hydrochloridum/Marcaine Spinal Heavy/inj. 0,02g/4ml x 5 amp.) Zamawiający nie wymaga produktu pakowanego w jałowe blistry.

Zapytanie nr 5 z dnia 05.11.2015r.

Zapytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 8 pozycji 2 produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 8 pozycji 14 oraz 15 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z udzieloną odpowiedzią na zapytanie nr 2.

Zapytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 8 pozycji 17 produktu leczniczego NaCL 0,9% 10 ml x 50 amp. PE?

Odpowiedź: W Pakiecie 8 pozycja 17 Zamawiający wyraża zgodę na opakowania 0,9 % Natrium chloratum a 10 ml po 50 ampułek.

Zapytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 8 pozycji 18 oraz 21 produktu leczniczego Natrium Chloratum 0,9% w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 8 pozycji 23 produktu leczniczego Paracetamolom w opakowaniu fiolka?

Odpowiedź: W pakiecie 8 pozycji 23 Zamawiający wyraża zgodę na zaferowane fiolki Paracetamolu przy zachowaniu tej samej dawki i objętości, które są w butelkach.

Zapytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 8 pozycji 26 produktu leczniczego Solutio Ringeri a' 500 ml w opakowaniu butelka stojąca z dwoma portami typu KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 6 z dnia 06.11.2015r.

Zapytanie 1: Czy w pakiecie nr 7 pozycja 3 (Sevoflurane 250 ml – 50 butelek) Zamawiający wymaga Sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem, kompatybilnym z parownikami będącymi obecnie na wyposażeniu szpitala?

(Adapter służy do napełnienia parownika i po zużyciu anestetyku, razem z butelką, jest on wyrzucany. Butelka na żadnym etapie użytkowania nie jest rozszczelniona – odkręcana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga Sevofluranu w butelce z fabrycznie zamontowanym adapterem .

Zapytanie nr 7 z dnia 10.11.2015r.

Zapytanie 1: Czy Zamawiający w par. 3.1.c. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 7 dni?

Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin rozpatrzenia reklamacji o którym mowa w par. 3 ust 1 lit c wzoru umowy na 7 dni.

Zapytanie 2: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.2 tiret 1 z 5% do wartości max. 2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 3: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.2 tiret 2 z 0,5% do wartości max. 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 4: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.2 tiret 3 z 10% do wartości max. 2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 5: Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 11.2 tiret 4 z 0,5% do wartości max. 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 8 z dnia 10.11.2015r.

Zapytanie 1: Pakiet 9, pozycja 1-12, 17-18, 66 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 2: Pakiet 9, pozycja 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szwów z igłą o dł. 24mm (CE-6)?

Odpowiedź: W Pakiecie nr 9, pozycja 9 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły o długości 24 mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Zapytanie 3: Pakiet 9, pozycja 9, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szwów o grubości 3/0?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 4: Pakiet 9, pozycja 10-12, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szwów równoważnych w opakowaniach a 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: W Pakiecie nr 9, pozycja 10-12 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szwów równoważnych w opakowaniach a 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Zapytanie 5: Pakiet 9, pozycja 17-18, Czy Zamawiający mógłby sprecyzować czy miał na myśli ostrza jednorazowego użytku w opakowaniach a 100sztuk czy ostrza z trzonkiem (skalpele) pakowane a 10sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ostrza jednorazowe użytku w opakowaniu 100szt bez trzonka.

Zapytanie 5: Pakiet 9, pozycja 25, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do znieczuleń z chlorheksydyną w ampułkostrzykawce o poj. 5ml, opakowanie zbiorcze a 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (6 opakowań)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 9 z dnia 10.11.2015r.

Zapytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 9 na wydzielenie pozycji od 1 do 12 i utworzenie z nich odrębnego Pakietu?

UZASADNIENIE: Wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego pakietu pozwoli na złożenie ważnej oferty większej liczbie Oferentów, także dystrybutorowi polskiego producenta nici chirurgicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 9 poz.9 również na igłę o długości 24mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: W Pakiecie nr 9, pozycja 9 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły o długości 24 mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Zapytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 9 poz.9 również na nić o grubości 3-0, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 4: Czy Zamawiający wyłączy/wykreśli z Pakietu 9 pozycję 9?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Zapytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 9 pozycji 10, 11 i 12 na produkt równoważny do wymaganego, pakowany po 12 saszetek/opakowanie, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ oraz odpowiedzią na pytanie nr 4 z zapytania nr 8.