

# SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Strona internetowa: [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl)  
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274  
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



**Nasz znak:**  
**EP/220/1/2018/1**

**Data:**  
**20.02.2018r.**

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/1/2018, pn. Dostawa różnych produktów leczniczych, w tym środków obniżających krzepliwość krwi, szczepionek, środków immunosupresyjnych, środków przeciw nadciśnieniu, preparatów przeciw anemii, insulin, środków antybakteryjnych do użytku ogólnoustrojowego dla Szpitala SPWSZ w Szczecinie**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zmianami), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

### **Pytania Wykonawców:**

#### **ZESTAW 1**

1. Czy w **Zadaniu nr 20 pozycji 1** Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań produktu Levofloxacinum 500 mg/100ml x 10 fioł., co pozwoli na przystąpienie do tego Zadania większej ilości Oferentów oraz uzyskanie lepszej, niższej oferty cenowej dla Szpitala?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **ZESTAW 2**

1. Dotyczy Zadania nr 20

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Levofloxacinum 500 mg/100ml w opakowaniu typu worek x 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

2. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1,2

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycini hydrochloridum, posiadał wskazanie do stosowania w zakażeniach ośrodkowego układu nerwowego?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

3. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1,2

Zwracam się z pytaniem, czy Zamawiający dopuści preparat Vancomycini hydrochloridum w opakowaniu x 1fiołka, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Lokalizacje:**  
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Centrala: 91 813 90 00  
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11  
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13  
Fax. 91 462 04 94

### ZESTAW 3

1. Dotyczy zadanie 5 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 30 w ilości 30 op( obecnie dostępne opakowanie)?

**Odp.: Zamawiający w zadaniu nr 5 pozycji nr 14 w Opisie Przedmiotu Zamówienia wymaga „Torasemide 200 mg x 30 tabl. - 1 op.” w ilości 20 opakowań.**

2. Dotyczy zadanie 20, czy Zamawiający dopuści wycenę Levofloxacin Kabi, 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

3. Dotyczy zadanie 5 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 50 fiolek w ilości 1 opakowanie?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**

### ZESTAW 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 20 produktu leczniczego w opakowaniu po 10 flakonów?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

2. Dotyczy § 1 ustęp 2 **dostawy „na ratunek”**. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw **„na ratunek”**. - tak, by termin ten wynosił min. 24 godzin.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współzycia społecznego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Dotyczy § 3 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustawi karę na poziomie 10% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę\* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Dotyczy § 3 ustęp 5. 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 wyraża zgody.**

### ZESTAW 5

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 17 pozycja 1,2 . na wycenę produktu w postaci fiolek?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 19 pozycja 1,2,3 tj. Tacrolimusum monohydricum 0,75 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu. 30 szt. - 1 op.10

Tacrolimusum monohydricum 1 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu. 30 szt. - 1 op. 10

Tacrolimusum monohydricum 4 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu. 30 szt. - 1 op. 10

. na wystawienie produktów o innej garmaturze -gramowej i postaci tj. Tacrolimusum monohydricum: 0,50mg, 1mg oraz 5mg w postaci kapsułki twardej?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 6**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia – podając nazwę własną glukometru, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta oraz ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów o podanej nazwie tylko i wyłącznie z paskami testowymi konkretnego wytwórcy – specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45<sup>o</sup> C, przechowywanie do 30<sup>o</sup> C; j) możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków testowych kompatybilnych z glukometrami już posiadanymi przez Zamawiającego. Zamawiający zwraca uwagę, że jako jednostka sektora finansów publicznych zobowiązany jest do dokonywania wydatków zgodnie z określoną w art. 44 ust. 3 pkt 1) ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 2077) zasadą celowego i oszczędnego dokonywania wydatków publicznych. Sprzeczne z tą zasadą byłoby ponowne nabywanie glukometrów w sytuacji, gdy posiadane przez Zamawiającego glukometry są w pełni sprawne.**

**Nadto Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z jednolitym w tym zakresie orzecznictwem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażona w art. 7 ust. 1 czy 29 ust. 2 ustawy Pzp zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców nie może być interpretowana w taki sposób, że wymaga dopuszczenia wszystkich zainteresowanych zamówieniem wykonawców a wybór produktu, który należy zaoferować w ramach danego zamówienia, pozostawiony jest wykonawcom. Obowiązek przestrzegania reguł określonych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp. nie oznacza, że zamawiający nie ma prawa określić przedmiotu zamówienia w sposób uwzględniający jego potrzeby i aby uzyskać oczekiwany efekt, nawet jeśli wyklucza to możliwość dopuszczenia do realizacji zamówienia wszystkich wykonawców działających na rynku. Prawem zamawiającego jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, którego realizacja zaspokoi w najszerszym kontekście określone potrzeby społeczne (tak KIO m.in. w wyroku z dnia 15 listopada 2017 r., sygn. akt: KIO 2279/17).**

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**Odp. Zamawiający ponownie podkreśla, iż przedmiotem zamówienia są wyłącznie paski testowe..... a nie glukometry i paski testowe. Złożenie oferty, której przedmiot nie będzie odpowiadał sformułowanemu przez Zamawiającego opisowi przedmiotu zamówienia skutkować będzie odrzuceniem oferty na zasadzie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.**

#### **ZESTAW 7**

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.5 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Do §3 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Do §3 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za opóźnienie w wymianie reklamowanego towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §3 ust.5 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Ekonomicznych**

*Małgorzata Szelażewicz*