



Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie

05-200 Wołomin, ul. Gdwińska 1/3

NIP 125-09-31-792; REGON 000310315; KRS 0000037824
Centrala tel.22 76.33.100, Sekretariat 22 76.33.259, fax 22 76.33.343
Bank Spółdzielczy w Ostrowi Mazowieckiej nr rachunku 05 8923 0150 7177 2015 0001

Wołomin, 26.11.2020 r

Dotyczy: DOSTAWA LEKÓW DLA SZPITALA MATKI BOŻEJ NIEUSTAJĄCEJ POMOCY W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA

znak sprawy: ZAM/19/2020.

Odpowiedzi nr 2

LP	Pytanie	Odpowiedź																																				
1	<p>Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienia w sprawie opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 86 poz. 1. Podawanie gazów anestetycznych wymaga zastosowania odrębnych parowników do każdego rodzaju gazów, jak również systemy łączące butelkę z parownikiem występują w różnych odmianach. W celu zaoferowania właściwego produktu spełniające oczekiwania Zamawiającego prosimy o podanie niezbędnych parametrów dopasowujących oferowany produkt do aparatów znieczulających, których używa Zamawiający. Ilość aparatów do znieczulenia z uwzględnieniem parametrów granicznych: -marka, -model, -rok produkcji, -typ nocoowania parownika, - oraz czy Zamawiający posiada parowniki własne (z jakim systemem napełniania). Brak wskazania powyższych informacji uniemożliwi złożenie i wycenę prawidłowej oferty co może skutkować naruszeniem art 7 ustawy PZP i nierówne traktować potencjalnych Wykonawców.</p>	<table border="1"><thead><tr><th>Nazwa urządzenia</th><th>Typ</th><th>Rok</th><th>Firma</th></tr></thead><tbody><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>FABIUS CE</td><td>2007</td><td>Draeger</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>AX700</td><td>2018</td><td>COMEN</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>AX700</td><td>2018</td><td>COMEN</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>Ohmeda</td><td>2000</td><td>Datex USA</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>FABIUS CE</td><td>2007</td><td>Draeger</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>Fabius Tiro</td><td>2006</td><td>Draeger</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>FABIUS CE</td><td>2007</td><td>Draeger</td></tr><tr><td>Aparat do znieczulania</td><td>Fabius GS Premium</td><td>2020</td><td>Draeger</td></tr></tbody></table> <p>Korki użytkowanych przez Zamawiającego parowników skierowane są w lewo.</p>	Nazwa urządzenia	Typ	Rok	Firma	Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger	Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN	Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN	Aparat do znieczulania	Ohmeda	2000	Datex USA	Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger	Aparat do znieczulania	Fabius Tiro	2006	Draeger	Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger	Aparat do znieczulania	Fabius GS Premium	2020	Draeger
Nazwa urządzenia	Typ	Rok	Firma																																			
Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger																																			
Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN																																			
Aparat do znieczulania	AX700	2018	COMEN																																			
Aparat do znieczulania	Ohmeda	2000	Datex USA																																			
Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger																																			
Aparat do znieczulania	Fabius Tiro	2006	Draeger																																			
Aparat do znieczulania	FABIUS CE	2007	Draeger																																			
Aparat do znieczulania	Fabius GS Premium	2020	Draeger																																			

<p>2</p> <p>Czy w Zadaniu 86 poz. 1 Zamawiający oczekuje zaofiarowania produktu sewofluoran, którego temperatura przechowywania wg ChPL nie jest limitowana poziomem przechowywania nie wyższym niż 25 stopni?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
<p>3</p> <p>Czy w Zadaniu nr 86 poz. 1 Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia parowników do zaofiarowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompaktowych z zaofiarowanym produktem.</p>	<p>Zamawiający wymaga</p>
<p>4</p> <p>W związku z tym, że na rynku Polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym zmieniające kolor wraz ze stopniem jego zużycia zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna. Wapno medyczne o minimalnej chłonności 120 do 170 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%?Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.</p>	<p>Zamawiający wymaga</p>
<p>5</p> <p>Czy dla zadania 61 Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu posiadania zezwolenia właściwego organu lub wpisu do rejestru zawodowego Kserokopia zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej? Wapno sodowane jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem i do jego sprzedaży nie jest wymagane posiadanie w/w zezwoleń. Wykonawca przedstawi oświadczenie o braku konieczności posiadania w/w dokumentów.</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę</p>
<p>6</p> <p>W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy ilości nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracam się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. ilościności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacji epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producentci realizują zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnościowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz</p>	<p>Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Jednocześnie wskazuje, że w związku z epidemią wirusa SARS-Cov-2 zastosowanie znajdują zapisy ustawy dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.0.1842 t.j.)</p>

	<p>może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:</p> <p>„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”</p>	
	<p>Czy Zamawiający wymaga możliwości dostarczenia przez Oferenta pojedynczych opakowań/sztuk produktu? Takie rozwiązanie daje możliwość lepszego gospodarowania środkami publicznymi poprzez brak konieczności zakupu w opakowaniach zbiorczych np. 6 szt.</p>	Zamawiający dopuszcza
7	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone do szpitala parowniki były tożsame (z tym samym fabrycznie zamontowanym systemem wlewowym) co parowniki będące własnością Zamawiającego?</p>	Parowniki muszą być odpowiednie do kupowanego na podstawie umowy przetargowej preparatu
8	<p>Zagwarantuje to stały i odpowiedni poziom jakości realizowanych usług medycznych, spełni wymogi bezpieczeństwa pacjenta i personelu, a także pozwolą zachować ciągłość pracy na bloku operacyjnym.</p> <p>Jednocześnie umożliwi to realizację zasad celowości i efektywności, którą kierował się Zamawiający nabywając parowniki ze środków publicznych.</p>	
9	<p>Czy Zamawiający wymaga dostarczenia produktu w butelce przezroczystej, odpornej na uszkodzenia mechaniczne np. stuczenia?</p>	Butelka musi być odporna na stuczenia
10	<p>Czy w zadaniu 75 poz. 11 i 12 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnterbDr, również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży Soccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.</p>	Jeśli jest produktem leczniczym
11	<p>Czy w zadaniu 11 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbiDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych i</p>	Zgodnie z SIWZ

	<p>najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATTC53103 i <i>Lactobacillus helveticus</i> w łącznym stężeniu 2ml/d CFU/kaps. ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.</p>	
12	<p>Czy w zadaniu 111 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30ZD. Zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATTC53103w stężeniu odpowiadającym 3 ml/d bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).</p>	Zgodnie z SIWZ, wymagany produkt leczniczy
13	<p>Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 111 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?</p>	Wymagania są opisane w zadaniu, Zamawiający dopuszczamy
14	<p>Czy Zamawiający w zadaniu 111 wymaga zaoferowania produktu przeznaczanego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii?</p>	Zgodnie z SIWZ, wymagamy produktu leczniczego. Dopuszczamy stosowanie również i po antybiotykoterapii
15	<p>Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taką funkcją eliminuje kontakt personelu z krewią pacjentów przy każdym wymiarowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?</p>	Zgodnie z SIWZ
16	<p>Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczepie urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.</p>	Zamawiający wymaga
17	<p>Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym</p>	Informacje muszą być jednokowe

<p>opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.</p>	
<p>18 Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w zadaniu 70 w porzeczmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?</p>	<p>Zamawiający oczekuje od wszystkich dystrybutorów kontrolowanych warunków dystrybucji</p>

Zastępca Dyrektora
ds. Lecznictwa

lek. med. Agnieszka Wojska

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
i Dostaw Materiałowych

Anna Gorska