



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wojewódzki Szpital Psychiatryczny
w Złotoryji



NC.69.54.2018.24.QMS

ul. Szpitalna 9
59-500 Złotoryja

tel.: 76 877 93 00; fax: 76 878 44 34
e-mail: sekretariat.wszp@gmail.com
NIP: 694-13-68-014; REGON: 001016173

Złotoryja, dnia 3 października 2024r.

L.dz./ZP/214/2159/2024

Wyjaśnienie treści SWZ

Numer nadany: 2024/BZP 00521886 z dnia 2024-09-30

Do wiadomości uczestników przetargu pn.:
„Dostawa leków i środków ochrony osobistej
do Apteki Wojewódzkiego Szpitala
Psychiatrycznego w Złotoryi”

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Pzp z dnia 11 września 2019r. PZP (Dz.U. z 2024r. poz. 1320) Zamawiający udziela odpowiedzi do wniosków o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, które wpłynęły w dniach 1-3 października 2024r, na zadanie pod nazwą "Dostawa leków i środków ochrony osobistej do Apteki Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego w Złotoryi".

WNIOSEK I:

Pytanie 1:

Dotyczy pakietu 6, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o min. gramaturze 37 g/m kw.?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

WNIOSEK II:

Pytanie 1:

Dotyczy §8 wzoru umowy.

Prosimy dopisać do paragrafu 8:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający po analizie przedstawionych zagadnień przedstawia stanowisko: Odnośnie pytania nr 1 - Zamawiający odmawia uwzględnienia zapisu, bowiem możliwość naliczenia kar umownych niezależna jest od płatności na rzecz wykonawcy. Kary wynikają z nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę. Również zaproponowany termin 14 dni jest niemożliwy do dotrzymania z uwagi na proces rozliczania umowy i konieczność akceptacji danych faktur przez upoważnione komórki organizacyjne Szpitala.

Zamawiający odmawia uwzględnienia zapisu co do ustanowienia kary umownej za zwłokę w płatnościach, bowiem zapis ten sprzeczny jest z art. 483 k.c. a kara umowna nie może być zastrzeżona odnośnie zobowiązań pieniężnych (nieważność zapisu).

Odnośnie zmniejszenia kar umownych - Zamawiający wskazuje, że z uwagi na przedmiot zamówienia- dostawa leków i środków ochronnych koniecznym jest zabezpieczenie terminowości i jakości dostarczanych leków dla prawidłowej pracy Szpitala, tym samym koniecznym jest należyte zabezpieczenie prawidłowości wykonywanej umowy przez Wykonawcę.

WNIOSEK III:

Pytanie 1:

Dotyczy Działu XXI pkt. 6 SWZ

Czy Zamawiający wykreśli zapis z SWZ Dział XXI punkt 6. "Umowa wraz z formularzem asortymentowo cenowym winny zostać dostarczone Zamawiającemu również w formacie OFE – jest to niezbędne dla umożliwienia pobrania danych do systemu AMMS" Wykonawca nie ma możliwości przesłania umowy w takim formacie.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wykreśli zapisu, gdyż wymaganie jest ściśle związane z możliwością zaciągnięcia danych do systemu.

Pytanie 2:

Dotyczy terminu składania ofert.

Z uwagi na obszerność, oraz krótki czas na przygotowanie oferty przetargowej czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeniesienie terminu składania ofert na dzień 11.10.2024 pozwoli to na złożenie oferty korzystnej ekonomicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie ma możliwości przesunięcia terminu do wnioskowanego, jednakże przychyliła się do wniosku i przesuwając termin składania ofert na dzień 10 października 2024r. godzina 10:00, a co za tym idzie także wszystkie terminy wynikające z powyższego – korekta SWZ i Formularza ofertowego w załączeniu.

WNIOSEK IV:

Pytanie 1:

Dotyczy pakietu 1, pozycja 503

Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 1 poz. 503 certyfikatu jednostki notyfikowanej,

wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera będącego wykonawcą lub dla reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą certyfikatu jakości.

Pytanie 2:

Dotyczy pakietu 1, pozycja 503

Zamawiający określa w Pakiecie 1 w poz. 503 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)?

Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:

A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt”

Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje.

W związku z powyższym sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza paski innego producenta pod warunkiem nieodpłatnego przekazania glukometrów.

Pytanie 3:

Dotyczy pakietu 1, pozycja 13

Czy w Pakiecie 1 poz 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 g (prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy zaoferowanego produktu na odpowiednią liczbę opakowań).

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający nie dopuszcza.

Z poważaniem