

WOJEWÓDZKA STACJA RATOWNICTWA MEDYCZNEGO W ŁODZI

91-202 Łódź, ul. Warecka 2

TEL.: 652 80 58, 655 80 50, FAX: 652 38 54

NIP 947-18-87-289, REG. 473066188

Nasz znak: ZP/10/18/W

Łódź, dn. 29 października 2018 r.

Do zainteresowanych postępowaniem przetargowym

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków, płynów infuzyjnych oraz papierów medycznych dla WSRM w Łodzi.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) Zamawiający informuje, iż w ramach przedmiotowego postępowania zgłoszone zostały zapytania odnośnie treści SIWZ następującej treści:

Pytanie 1

Dot. Zadanie 3 poz.6

Prosimy Zamawiającego o informacje czy ww pozycji oczekuje papier z nadrukiem czy bez nadruku.

Zamawiający oczekuje papieru z nadrukiem.

Pytanie 2

Dot. projektu umowy § 1 ust.4

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania 25% wartości umowy.

Pytanie 3

Dot. projektu umowy § 6 ust. 2

Prosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji i wymianu towaru na wolny od wad do 5 dni roboczych. Termin 24 godziny jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności, odebrania wadliwego towaru z siedziby Zamawiającego. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

Zamawiający dopuszcza rozpatrzenia reklamacji i wymiany towaru na wolny od wad w terminie do 72 godzin.

Pytanie 4

Dot. projektu umowy § 7 ust.1 c), d)

Prosimy o zmianę kary umownej na 1% wartości brutto opóźnionej lub wadliwej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 7 ust. 1 c),d) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych

Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziła do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 5

Dot. Zadanie 2 poz. 18

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 18 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Czy w pozycjach nr 1,2,3,23,32,35 Zamawiający dopuści zaoferowanie płynów infuzyjnych w opakowaniach ecoflac, spełniających wszelkie parametry infuzji w systemie zamkniętym:

- Opakowania ecoflac nie wymagają otwierania odpowietrzników w czasie infuzji, co zabezpiecza roztwór przed ewentualnym skażeniem roztworu płynu infuzyjnego
- Opakowania ecoflac oznaczone są kolorowymi etykietami, ze szczegółową podziałką, wskazującą poziom infuzji
- Opakowania ecoflac mają płaskie porty, co umożliwia skuteczną dezynfekcję przy ewentualnym powtórnym dostrzyknięciu leków
- Porty w opakowaniach ecoflac nie wymagają dezynfekcji przy pierwszym użyciu i są samouszczelniające się
- Porty zabezpieczone są aluminiową folią, zapewniającą dużą powierzchnie jałowości portu, co zabezpiecza przed ewentualną kontaminacją miejsca wkłucia.

Aktualny opis przedmiotu zamówienia w zakresie wyszczególnionych pozycji wskazuje na produkt tylko jednego producenta. Dotychczas płyny w opakowaniach ecoflac były dostarczane do Państwa jednostki i nie było zgłaszanych żadnych uwag ani reklamacji.

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 7

Dot. Zadanie 2 poz. 3

Czy w zadaniu nr 2 w poz. Nr 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego Tetraspan 6%, który również był dotychczas dostarczany do Państwa jednostki. Ewentualnie, czy w związku z ograniczeniami Europejskiej Agencji Leków i Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych w zakresie stosowania preparatów hydroksyetyloskrobii i koniecznością odbycia obowiązkowych szkoleń przez osoby przepisujące i stosujące HES, czy Zamawiający rozważy możliwość zaoferowania w danej pozycji równoważnego produktu koloidowego Gelaspan 4%? Gelaspan jest 4% roztworem zmodyfikowanej płynnej w pełni sukcylinowanej żelatyny, zawierającym wszystkie elektrolity, jakie występują w osoczu, buforem są octany, a nie zawiera mleczanów ani cytrynianów. Przy zastosowaniu Gelaspan 4%o uzyskuje się podobny efekt terapeutyczny jak przy stosowaniu preparatów hydroksyetyloskrobii : objętościowy ok. 100% i czas utrzymywania się w łożysku wynosi ok. 4 godzi. Preparat ten można podgrzewać do temp. 37 stopni

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 8

Dot. Zadanie 2 poz. 32

Czy w zadaniu nr 2 w poz. Nr 32 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego Sterofundin ISO, który również był dotychczas dostarczany do Państwa jednostki. Sterofundin Iso jest płynem elektrolitowym najnowszej generacji, izotonicznym, w pełni zbilansowanym roztworem elektrolitowym, nie zawierającym w swoim składzie cytrynianów.

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 9

Dot. Zadanie 1 poz. 25

Czy w zadaniu nr 1 poz. 25 (Paracetamol 10mg/ml, 100ml x 10 fiol.) można zaferować lek w opakowaniu ecoflac?

Zamawiający dopuszcza zaproponowane opakowanie.

Pytanie 10

Dot. Zadanie 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 2 produktu w op. 1000 g?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

Dot. Zadanie 1 poz. 24

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w poz. 24.
Czy Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy w dawce 25.000 J.M/5ML 10 FIOL.?

Zamawiający oczekuje zaferowania produktu w dawce 25.000 J.M/5ML 10 fiol.

Pytanie 12

Dot. Zadanie 1 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 26 produktu w postaci fiolek?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Dot. Zadanie 1 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 38 produktu w op. 100 amp. w ilości 550 op.?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Dot. Zadanie 1 poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 45 produktu w op. typu butelka?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Dot. Zadanie 2 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 10 do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczbie oferentów.

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 16

Czy zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci?

Form doustnych, tj. wycenę zamiast tabletek: tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, tabletek o powolnym uwalnianiu, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Wycenę ampulek zamiast fiolek i odwrotnie.

Zgodnie z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 17

Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, amp., kg, itp.), niż umieszczone w SIWZ. Czy należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę?

Tak, należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów równoważnych?

Tak, zgodnie z zapisami SIWZ. W przypadku zaproponowania produktu równoważnego Wykonawca umieszcza tą informację w formularzu cenowym pod tabelą dotyczącą danego zadania.

Pytanie 19

Prosimy o podanie w jaki sposób należy postąpić gdy na etapie przygotowania oferty Wykonawca pozyska od producenta informację o braku produktu na rynku? Czy należy wycenić lek w ostatniej cenie sprzedaży i podać informację o braku pod pakietem?

Tak, należy wycenić lek w ostatniej cenie sprzedaży i podać informację o braku pod tabelą formularza cenowego w odpowiednim zadaniu.

Pytanie 20

Dot. Zadanie 2 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 20 do osobnego pakietu? Obecnie produkt jest niedostępny na rynku.

Zgodnie z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 21

Dot. Zadanie 2 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 32 produktu STEROFUNDIN ISO ROZT.DO INFUZJI - 10 BUT.A 500ML z przeliczeniem ilości?

Zgodnie z zapisami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 22

Dot. Zadanie 2 poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w poz. 39 produktu ROCURONIUM B. BRAUN ROZT.DO WSTRZ.I INFUZJI 0,01 G/ML 10 FIOL.A 5ML?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23

Dot. Zadanie 2 poz. 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 44 do osobnego pakietu? Obecnie produkt jest niedostępny na rynku.

Zamawiający wykreśla tą pozycję z zadania. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 do SIWZ oraz załącznika nr 5 do SIWZ. Zmodyfikowane załączniki zostają umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego pod odpowiedziami na pytania.

Pytanie 24

Dot. Zadanie 2 poz. 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 44 oraz utworzenie z niej osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Zamawiający wykreśla tą pozycję z zadania. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 2 do SIWZ oraz załącznika nr 5 do SIWZ. Zmodyfikowane załączniki zostają umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego pod odpowiedziami na pytania.

Pytanie 25

Dot. Zadanie 1 poz. 41

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 41 (Nebbud 0,25mg/ml 2ml zaw. do nebulizacji 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 26

Dot. Zadanie 1 poz. 41

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 41 (Nebbud 0,25mg/ml 2ml zaw. do nebulizacji 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 27

Dot. Zadanie 1 poz. 41

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 41 (Nebbud 0,25mg/ml 2ml zaw. do nebulizacji 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 28

Dot. Zadanie 1 poz. 41

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 41 (Nebbud 0,25mg/ml 2ml zaw. do nebulizacji 20 amp.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 29

Dot. Zadanie 3 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego (Mitsubishi, Japonia), gwarantującego jakość i trwałość wydruku, czy dopuszcza produkt zamienny o gorszych parametrach?

Zamawiający dopuszcza produkt zamienny.

Pytanie 30

Dot. Zadanie 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pełni kompatybilny papier do defibrylatora LifePak 15 w rolce o wymiarach 108mm x 23m?

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 31

Dot. Zadanie 3 poz. 6

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje papieru do aparatu firmy EDAN, model SMART ECG SE-3?

W przypadku twierdzącej odpowiedzi prosimy o dopuszczenie papieru w rolce o wymiarach 80mm x 30m z przeliczeniem ilości na 367 rolek.

Pragniemy dodać, iż oryginalny papier do tego urządzenia (nr katalogowy M50R-78076), jest w rozmiarze 80mm x 30m.

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 32

Dot. Zadanie 1 poz. 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w **Zadaniu Nr 1 w poz. 59 pasków testowych Glucomaxx** (użytkowanych przez wiele Stacji Ratownictwa Medycznego w całej Polsce) odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 35 do 60%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- **paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)**
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 2 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych producent zapewnia nieodpłatne szkolenie personelu i pełen serwis przez cały czas trwania umowy.

W przypadku zgody na dopuszczenie prosimy o podanie ilości glukometrów (których cena będzie zawarta w cenie zakupu zaoferowanych pasków) zabezpieczających w pełni potrzeby Zamawiającego przez cały kres trwania umowy przetargowej.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanych pasków. Warunkiem jest nieodpłatne zaopatrzenie Zamawiającego w 60 sztuk glukometrów.

Pytanie 33

Dot. Projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Zamawiający dopuszcza rozpatrzenia reklamacji i wymiany towaru na wolny od wad w terminie do 72 godzin.

Pytanie 34

Dot. Projektu umowy

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. b/, c/, d/, e/:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającego kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;

c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru** – chyba że nie ponosi winy;

d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji** – chyba, że nie ponosi winy;

e/ za niedostarczenie w terminie dokumentów o których mowa a § 3 pkt. 2 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej części umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy** – chyba, że nie ponosi winy.

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Wojewódzka Stacja Ratownictwa Medycznego w Łodzi informuje o zmianie terminu składania ofert w przedmiotowym postępowaniu.

W związku z powyższym poniższe zapisy SIWZ otrzymują brzmienie:

XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

„1. Ofertę należy złożyć w terminie do **06.11.2018 r. do godziny 11:15** w siedzibie WSRM w Łodzi, 91-202 Łódź, ul. Warecka 2, budynek administracyjny, I piętro – sekretariat.

Oferty złożone po tym terminie lub w innym miejscu nie będą rozpatrywane i zostaną zwrócone bez otwierania.

2. Zamawiający otworzy koperty z ofertami w dniu **06.11.2018 r. o godzinie 11:30** w Łodzi, ul. Warecka 2”.

X. Opis sposobu przygotowania oferty.

10. Koperta lub opakowanie powinno być zaadresowane do Zamawiającego, opatrzone napisem:
„Dostawa leków, płynów infuzyjnych oraz papierów medycznych dla WSRM w Łodzi – przetarg nieograniczony ZP/10/18/W – Nie otwierać przed **06.11.2018 r. godz. 11:30**”
na kopercie należy podać nazwę i adres Wykonawcy.

DYREKTOR NACZELNY

Bogusław Tyka