



WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawca zwrócił się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu na dostawę **LEKÓW 12** sygn., sprawy: **ZP-23-035UN**.
W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

- 1) Czy Zamawiający w Pakiecie 8, wymaga dostarczenia preparatu desfluranum w nietłukącej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest desfluranum. Prosimy o przychylenie się do powyższego i ustanowienie wymogu zaoferowania produktu w butelce nietłukącej.
- 2) Czy w zadaniu 16 Czy Zamawiający wymaga aby preparat Meropenem 1000 mg umożliwił przeprowadzenie przedłużonej infuzji pacjentom, powyżej 3 godzin, z ciężką infekcją lub w ciężkim stanie klinicznym w celu uzyskania wyższego wskaźnika poprawy klinicznej i niższej śmiertelności, co zostało min. potwierdzone min. badaniu Pharmacodynamic optimization of ββ-lactams in the patient caresetting, David P Nicolau, Center for Anti-Infective Research and Development, Hartford Hospital, Seymour Street, Hartford, Connecticut 06102, USA, Critical Care2008, 12(Suppl 4):S2 (doi:10.1186/cc6818).
- 3) Czy w zadaniu 19 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odp. na pytania nr 1 - 3: Zamawiający swoje wymagania określił w SWZ i nie zmienia ich.

- 4) Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy - Wnosimy o obniżenie kary umownej na 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.
- 5) Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę wysokości kary umownej na 10%?

Odp. na pytania nr 4 - 5: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ są czynnościami o odmiennym celu i znaczeniu. Przepis art. 135 Pzp odnosi się wyłącznie do sytuacji, gdy wykonawca nie rozumie treści SWZ i w celu jej zrozumienia zwraca się do zamawiającego o jej wyjaśnienie. Takie rozumowanie art.135 Pzp jest istotne, ponieważ przepisy Pzp nie obligują zamawiającego do obowiązku udzielania wyjaśnień, gdy wykonawca zwraca się do zamawiającego w innym celu niż wyjaśnienie treści SWZ lub żądanie zmiany jej treści.

Udzielane wyjaśnienia mają służyć wyeliminowaniu wątpliwości, co do brzmienia SWZ. „ Wyjaśnić można treść czegoś co istnieje, dodanie nowej możliwości nie jest wyjaśnieniem, lecz zmianą SWZ...” (wyrok z 28 marca 2011r, KIO 545/11).



SAMODZIELNY PUBLICZNY
SZPITAL KLINICZNY
IM. ANDRZEJA MIEŁĘCKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

Jeżeli wykonawca pyta zamawiającego: „czy zamawiający dopuści ...”, to uznać należy, iż wykonawca nie zwraca się do zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ, tylko żąda zmiany treści specyfikacji.