



SZP-ET/284/2022

Złotów, dnia 26.05.2022 r.

Do wiadomości wszystkich zainteresowanych przedmiotowym postępowaniem

Dotyczy postępowania nr 14/ZP/2022

Szpital Powiatowy im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie, dalej zwany Zamawiającym, informuje o wpłynięciu wniosków o wyjaśnienie treści SWZ (tj. zapytań), dotyczących prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym, oznaczonego symbolem 14/ZP/2022, którego przedmiotem jest: „**Dostawa antybiotyków i heparyn drobnocząsteczkowych**”. Zamawiający zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy p.z.p udziela wyjaśnień dotyczących SWZ o następującej treści:

Pytanie nr 1

Do §7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawy standardowe do następnego dnia roboczego do godziny 13.00 oraz na wydłużenie terminu realizacji dostaw w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 2

Do §8 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 3

Do §9 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 4

Do §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 5

Do §9 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „...pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 6

Pakiet 1, Pozycja 15: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 7

Pakiet 1, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 8

Pakiet 1, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 9

Pakiet 1, Pozycja 18: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający zaleca, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet 1, Pozycja 19: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11

Pakiet 1, Pozycja 20: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12

Pakiet 1, Pozycja 20: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 13

Pakiet 1, Pozycja 20: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) - wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14

Pakiet 1, Pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15

Pakiet 1, Pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 16

Pakiet 1, Pozycja 21: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Pakiet 1, Pozycja 21: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający zaleca, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18

Pakiet 1, Pozycja 21: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 250 C?

Odpowiedź: Zamawiający zaleca, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19

Pakiet 1, Pozycja 26: Czy zamawiający dopuści ciprofloksacynę inj. pakowaną po 40 poj.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 1, Pozycja 26: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający zaleca, ale nie wymaga.

Pytanie nr 21

Pakiet 1, Pozycja 26: Czy zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu ale dopuszcza.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.

Sporządzono w 1 egz.:

1. adresat (strona postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/617028>)

2. a/a

Sporządził: Bożena Schmidt – specjalista ds. zamówień publicznych,
tel. 67 263 22 33 wew. 329, fax. 672635878, e-mail: przetargi@szpital.zlotow.pl