

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

**sekretariat** 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

**NIP:** 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 23.03.2020r.

**Do wszystkich  
Wykonawców**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych, (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.), którego przedmiotem są dostawy produktów leczniczych, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SIWZ - opisem szczegółowym. nr sprawy – 08/PN/20

**(1)Pytanie Wykonawcy:**

1.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

**(1,2) Drugie pytania Wykonawcy pierwszego:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 23 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu

Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia suplementu diety odpowiadającego produktowi konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**





Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 30 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, krople, zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 1mld CFU/kroplę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 25 w przedmiotowym postępowaniu:

Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę glukometrów/ pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne system dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.





***Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ z uwagi na to że przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami a ponieważ nie jest możliwa równoczesna wymiana glukometrów w całym szpitalu nie możemy pozwolić na narażenie pacjentów na niepotrzebne utrudnienia w diagnostyce a co za tym idzie w procesie leczenia.***

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

***Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ z uwagi na to że przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami a ponieważ nie jest możliwa równoczesna wymiana glukometrów w całym szpitalu nie możemy pozwolić na narażenie pacjentów na niepotrzebne utrudnienia w diagnostyce a co za tym idzie w procesie leczenia.***

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

***Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ z uwagi na to że przedmiotem zamówienia są paski kompatybilne z posiadanymi glukometrami a ponieważ nie jest możliwa równoczesna wymiana glukometrów w całym szpitalu nie możemy pozwolić na narażenie pacjentów na niepotrzebne utrudnienia w diagnostyce a co za tym idzie w procesie leczenia.***

**( 2) Pytania Wykonawcy drugiego:**

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

***Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki nie dopuszcza zamiany ampułko-strzykawki na fiolki na ampułki.***





**Pytanie 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem powyższej odpowiedzi. Proszę o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

**Pytanie 3** - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź :** *Proszę o podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglone w górę.*

**Pytanie 4** – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

**Pytanie 6** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

**(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:**

Zapytanie 1

Czy Zamawiający w części nr 16 poz. 12 wyrazi zgodę na wycenę w postaci ampulek?

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

Zapytanie 2

Czy w części 7 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończoną produkcję?,

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

Zapytanie 3

Czy w części 7 poz 9 Zamawiający miał na myśli wycenę po 30

**Odpowiedź :** *Należy wycenić 55ml.*

Zapytanie 4

Czy w części 7 poz 16 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*

Zapytanie 5

Czy w części nr 18 poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw., 1 sbut.?(jedyne dostępne)

**Odpowiedź :** *Zamawiający dopuszcza.*







Zapytanie 6

Czy w części nr 18 poz. 19 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Pedicetamol, 100 mg/ml, roztw.doustny, 30 ml w ilości 7 opakowań?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 7

Czy w części 18 poz. 28 Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończoną produkcję?

**Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.**

Zapytanie 8

Czy w części 18 poz 37 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę na jednorazowe zezwolenie MZ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 9

Czy w części 22 poz. 35 Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji ze względu na zakończoną produkcję?

**Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.**

**(3.2) Drugie pytania Wykonawcy trzeciego:**

Zapytanie 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę)**

Zapytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Zapytanie 4

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**(3.3) Trzecie pytania Wykonawcy trzeciego:**

prosimy o odpowiedź na pytania do zapisów SIWZ i umowy:

1.Do treści §1 ust. 4 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art.





144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.**

2. Do treści §2 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Do treści §4 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust. 3 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy**

4. Do treści §5 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu informowania i dokumentowania zmian stawek podatku VAT oraz cen urzędowych? Naszą prośbę motywujemy faktem, iż niniejsze zmiany wynikają ze zmian prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie – informacje o takich zmianach są powszechnie dostępne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.**

5. Do treści SIWZ – Rozdział XIII – Opis kryteriów (...). Prosimy o wskazanie jaki termin dostawy na cito (np. 12 godzin) oraz jaki termin przydatności (np. 12 miesięcy) będą najwyżej punktowane przez Zamawiającego podczas wyboru oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia pkt. XIII SIWZ: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

**Kryterium I: cena – waga kryterium 60%**

**Kryterium II: termin dostawy na cito – waga kryterium 20%**

**Kryterium II: termin przydatności – waga kryterium 20%**

**Kryterium I:**

Ocena oferty będzie dokonywana na podstawie „ceny” podanej w formularzu ofertowym, według wzoru:

$$P_c = \frac{C_n}{C_{ob}} \times 100 \times W_c$$

$P_c$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę badaną w kryterium „cena”

$C_n$  – najniższa zaoferowana cena spośród wszystkich cen z ofert podlegających ocenie

$C_{ob}$  – cena oferty badanej

$W_c$  – waga kryterium „cena” (tj. 60%) w postaci ułamka (0,60)

W kryterium można uzyskać maksymalnie **60 punktów**.





### **Kryterium II:**

W kryterium „termin dostawy cito” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– dostawa do 48 godzin = 10 pkt

– dostawa do 24 godzin = 20 pkt

Dostawa „cito” nie może być dłuższa niż 48 godzin.

$P_t$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „terminu dostawy cito”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

### **Kryterium III:**

W kryterium „termin przydatności” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– termin przydatności 6 msc = 10 pkt

– termin przydatności 12 msc lub więcej = 20 pkt

Termin przydatności nie może być krótszy niż 6 msc od daty dostawy.

$P_p$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „termin przydatności”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

**Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną według wzoru:**

$$P = P_C + P_T + P_P$$

$P$  – łączna liczba punktów uzyskanych przez badaną ofertę

### **(4) Pytania Wykonawcy czwartego:**

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisów SIWZ dotyczących kryteriów oceny ofert w zakresie kryterium nr II oraz III poprzez dodanie najkrótszych oczekiwanych parametrów w zakresie terminu dostaw na cito oraz maksymalnego dla terminu przydatności. Należy zauważyć, że brak sformułowania minimalnego okresu może prowadzić do wskazania przez wykonawców dowolnych, często nierealnych parametrów. Tymczasem Zamawiający nie może odrzucić z tego powodu oferty, nawet, gdyby zaproponowano termin dostaw 15 minut i termin przydatności 10 lat. Takie oferty – całkowicie nierealne – muszą zdobyć najwyższą liczbę punktów, gdyż nie ma możliwości ich odrzucenia. Wykonawca wnosi o określenie najkrótszego oczekiwanego terminu dostaw na cito na np. 24 godziny, zaś maksymalnego terminu przydatności na 12 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia pkt. XIII SIWZ: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT**

**Kryterium I: cena – waga kryterium 60%**

**Kryterium II: termin dostawy na cito – waga kryterium 20%**

**Kryterium II: termin przydatności – waga kryterium 20%**

### **Kryterium I:**

Ocena oferty będzie dokonywana na podstawie „ceny” podanej w formularzu ofertowym, według wzoru:

$$P_c = \frac{C_n}{C_{ob}} \times 100 \times W_c$$

$P_c$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę badaną w kryterium „cena”





$C_n$  – najniższa zaoferowana cena spośród wszystkich cen z ofert podlegających ocenie

$C_{ob}$  – cena oferty badanej

$W_c$  – waga kryterium „cena” (tj. 60%) w postaci ułamka (0,60)

W kryterium można uzyskać maksymalnie **60 punktów**.

### **Kryterium II:**

W kryterium „**termin dostawy cito**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– dostawa do 48 godzin = 10 pkt

– dostawa do 24 godzin = 20 pkt

Dostawa „cito” nie może być dłuższa niż 48 godzin.

$P_t$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**terminu dostawy cito**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

### **Kryterium III:**

W kryterium „**termin przydatności**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– termin przydatności 6 msc = 10 pkt

– termin przydatności 12 msc lub więcej = 20 pkt

Termin przydatności nie może być krótszy niż 6 msc od daty dostawy.

$P_p$  – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**termin przydatności**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

**Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną według wzoru:**

$$P = P_C + P_T + P_P$$

$P$  – łączna liczba punktów uzyskanych przez badaną ofertę

Czy Zamawiającemu zamiast dokumentu „gwarancji” zawartego w par. 6 ust. 1 i 2 umowy, wystarczy zapis dotyczący gwarancji terminu przydatności oraz partii towaru występujący na fakturze VAT.?

**Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.**

Czy Zamawiający odstąpi od protokołu odbioru zawartego w par. 6.1 umowy na rzecz faktury VAT załączonej do dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od protokołu odbioru. Zamawiający modyfikuje zapisy umowy. Obowiązujący wzór umowy w załączeniu.**

Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet potwierdzonych faksem.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis umowy w §2 ust 4, który otrzymuje brzmienie:**

**Dostawa będzie odbywać się w uwzględnionych na bieżąco wielkościach transz, w**





*terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia. Możliwość dostaw awaryjnych do ..... godzin od daty złożenia zamówienia faksem bądź e-mailem. Gdy termin dostawy awaryjnej wypadnie w dzień świąteczny, dostawa nastąpi w najbliższym dniu roboczym.*

*Obowiązujący wzór umowy w załączeniu.*

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek w Części 11 poz. 8-11 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia ) oraz zabiegowych ( chirurgia )?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany lek w Części 11 poz. 8-11 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga.**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaferowany lek w Części 11 poz. 8-11 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 11 poz. 12-16 insulin w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**(5) Pytanie Wykonawcy piątego:**

Pyt. 1. Dotyczy pakietu nr 14, poz. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połknięciu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**(6) Pytania Wykonawcy szóstego:**

Pytanie nr 1 1. Czy Zamawiający w części nr 26 poz. nr 8 ma na myśli preparat zawierający 9 pierwiastków śladowych (Zn, Cu, MN, F, I SE, Mo, Cr, Fw) w formie koncentratu?

**Odpowiedź : Zamawiający potwierdza.**





**(7) Pytania Wykonawcy siódmego:**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 50 mg/5 ml x 5 amp w Części 18, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga.**

**(7.2) Drugie pytania Wykonawcy siódmego:**

W nawiązaniu do w/w postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części nr 13 pozycji nr 6, co umożliwi przystąpienie do pakietu nr 13 dystrybutorowi producenta leków.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu**

**(7.3) Trzecie pytania Wykonawcy siódmego:**

W nawiązaniu do w/w postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o usunięcie z części nr 13 pozycji nr 6, co umożliwi przystąpienie do pakietu nr 13 dystrybutorowi producenta leków.

**Odpowiedź : Zamawiający wykreśla z części 13 poz. nr 6.**

**(8) Pytania Wykonawcy ósmego:**

1. Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 1 pozycja 3 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga.**

2. Czy zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 3, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

3. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 1 pozycja 2 i 3 zgodnie 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 : Zamawiający wymaga.**

4. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 1, aby zaferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

5. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga.**

**(9) Pytania wykonawcy dziewiątego :**

Niniejszym zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie  
z Pakietu 28 Lp 1

L.p	kod CPV	Skład produktu leczniczego
1.	33651680-8	Vaccinum hepatidis B (ADNr) zawiesina do wstrzykiwań 20 mcg/ml x 100 amp

do osobnego pakietu np. 28a lub umożliwi start na poszczególne pozycje w tym pakiecie

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu**

**(10) Pytania wykonawcy dziesiątego:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21, pozycja nr 1 Sevofluranum w celu zachowania ciągłości pracy bloku operacyjnego wymaga aby zaferowany produkt był kompatybilny z parownikami będącymi własnością Zamawiającego ?

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga.**

**(11) Pytania wykonawcy jedenastego:**

Pytanie 1: Dot. Część nr 1 poz. 3 – 5 Czy w Części nr 1 pozycje 3-5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu fiolka?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 2: Dot. Część nr 16 poz. 1-2 Czy w Części nr 16 pozycje 1-2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu fiolka?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3: Dot. Część nr 16 poz. 12 Czy w Części nr 16 pozycja 12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania typu ampułka?

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.**

**(12) Pytanie wykonawcy dwunastego:**





Czy w zadaniu 21, Zamawiający dopuści wycenę produktu leczniczego zawierającego Sevofluranum posiadającego fabrycznie zamontowany adapter/konektor, z uwagi na brak na rynku produktu spełniającego aktualny opis przedmiotu zamówienia.

Tym samym zwracamy się o zgodę na brak wyceny w zad. 21. poz. 2 wskazanych łączników.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**(13) Pytanie wykonawcy trzynastego:**

**Dotyczy część 30, pozycja 4**

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 60 (opakowanie – 20 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.**

Obowiązujący wzór umowy w załączeniu.

**Zamawiający w pakiecie/części 13 wykreśla pozycję 6 .**

**Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SIWZ, podczas sporządzania ofert.**

**Treść pozostałych zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.**

**Nowy termin składania**

**Ofertę należy złożyć za pomocą platformy zakupowej [www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice](http://www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice) nie później niż do dnia 08.04.2020 r. do godziny 12.30.**

**Otwarcie ofert nastąpi w biurze Zamawiającego (budynek administracyjny – Dział Zamówień Publicznych i Umów), dnia 08.04.2020 r. o godzinie 13.10.**

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Myslenicach  
Adam Stwceń

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej

.....

