

Reszel, dn. 11 grudnia 2020r.

Nasz Znak: ZOZ.I. 579. 2020

Nr sprawy: 3/2020

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Zaopatrzenie działu farmacji”.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

Pytanie nr 1 – dotyczy pakiet nr 6 poz. 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowoderek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 1ml (11g)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.



Zestaw II

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 13 poz. 13 i dopuści:
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?
lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela osobnego Pakietu produktu z Pakietu nr 13 poz. 13.

Zamawiający dopuszcza przedmiotowe gaziki jako wyrób medyczny klasy I.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 13 poz. 15 i dopuści:
Chusteczki nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0.5% chlorheksydyną i olejkiem nawilżającym do dezynfekcji rąk, spektrum działania B (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli K12, Enterococcus hirae, MRSA, MRSE) do 15 sekund, F (Trichopython mentagrophytes) do 15 sekund, (Aspergillus niger) do 60 sekund, wymiary 17x23cm, pakowane w tubach dozujących po 100szt.?

lub

Chusteczki nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0.5% chlorheksydyną i olejkiem nawilżającym do dezynfekcji rąk, spektrum działania B (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli K12, Enterococcus hirae, MRSA, MRSE) do 15 sekund, F (Trichopython mentagrophytes) do 15 sekund, (Aspergillus niger) do 60 sekund, wymiary 12x18cm, pakowane w tubach dozujących po 200szt.?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw III

1. Czy Zamawiający **w pakiecie 14 w pozycji 1** z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracji jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rejestracji.

2. Czy Zamawiający **w pakiecie 14 w pozycji 2** prosząc o dietę bogatoresztkową oczekuje diety zawierającej minimum 6 rodzajów błonnika? W składzie diety dojelitowej powinna znajdować się mieszanina różnych błonników, w tym probiotyk np. inulina. Błonnik rozpuszczalny (beta-glukany, pektyn, gumy np. guma guar, śluzy roślinne, fruktooligasacharydy, niektóre hemicelulozy) potrzebne są dla mikroflory jelita grubego. Błonnik nierozpuszczalny (skrobia oporna, celuloza, niektóre pektyny, niektóre hemicelulozy, ligniny) zwiększa objętość treści pokarmowej w jelicie cienkim, pobudza ukrwienie jelit, przez mechaniczne drażnienie ścian jelita grubego pobudza jego perystaltykę, chroni przed uchyłkowością jelit, wpływa na wydzielanie hormonów przewodu pokarmowego (np. gastryny). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy zamawiający **w pakiecie 14 pozycji 3, 4** zgodzi się na zaoferowanie diety opartej na mieszaninie 4 rodzajów białek. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy zamawiający **w pakiecie 14 pozycji 4** zgodzi się na dopuszczenie diety zawierającej tłuszcze MCT. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

1. Czy Zamawiający **w pakiecie 14 pozycji 5** oczekuje diety zawierającej cztery rodzaje białka: kazeina, serwatka, soja, groch – taki rodzaj białka, zarówno pochodzenia roślinnego i zwierzęcego wpisuje się w najbardziej optymalną dietę i jest zgodny z wytycznymi WHO. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający **w pakiecie 15 w pozycji 1 i 4** oczekuje zestawów do pompy, zgodnego z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity i Flocare 800? Jedynie taki zestaw gwarantuje najlepszy przepływ i połączenie z pompą. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zestawów zgodnie z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity i Flocare 800.

6. Czy Zamawiający **w pakiecie nr 15 w pozycji 1 i 4** wymaga zestaw do pompy Flocare Infinity i Flocare 800, który zawiera koszyczek do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje proponowany zestaw ma być zgodny z instrukcją obsługi pompy i pasujący do opakowania diety.

7. Zamawiający w **pakiecie 15 w pozycji 1 i 4** wyspecyfikował zestawy Pomp Flocare Infinity i Flocare 800 z konektorem. Łącznik taki był rozwiązaniem czasowym i obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) zestawy takie nie są produkowane. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów tylko ze złączem EnFit w zestawach do pomp. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw IV

Pakiet 13 pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu w czasie 15 minut: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (M. terrae EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha),

Rota (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1%. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5 L

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 13 pozycja 2 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na unowocześnienie produktu Desprej, a tym samym zmianę jego parametrów i nazwy handlowej, dopuści do oceny preparat Desam Spray, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni wyrobów medycznych, w tym powierzchni trudnodostępnych oraz powierzchni urządzeń i sprzętu medycznego niewrażliwych na działania alkoholi, nie wymagający spłukiwania. Zawierający etanol - 45g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecyldimetyloamonu - 0,25g. Skuteczny wobec: B, grzybów w czasie 15 s., Tbc (M. terrae, M. avium), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio) w czasie 30 s. w opakowanie 1 L ze zintegrowanym spryskiwaczem z przeliczeniem wymaganych ilości tj. 4 op. a 1L ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat, natomiast w ilości określonej w SIWZ tj. 8 op.

Pakiet 13 pozycja 3 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na unowocześnienie produktu Desprej, a tym samym zmianę jego parametrów i nazwy handlowej, dopuści do oceny preparat Desam Spray, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni wyrobów medycznych, w tym powierzchni trudnodostępnych oraz powierzchni urządzeń i sprzętu medycznego niewrażliwych na działania alkoholi, nie wymagający spłukiwania. Zawierający etanol - 45g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecyldimetyloamonu - 0,25g. Skuteczny wobec: B, grzybów w czasie 15 s., Tbc (M. terrae, M. avium), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio) w czasie 30 s. w opakowanie 5L.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 13 pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania

potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) - 15 s, adeno - 15s, polio - 30s. Produkt biobójczy, opakowanie 5L.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 13 pozycja 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi - 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi - 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Produkt leczniczy, opakowanie 250 ml z odpowiednim przecenieniem wymaganych ilości tj. 21 op. a 250 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 13 pozycja 9 - Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 13 pozycja 9 - Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktów których temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 13 pozycja 10 i 11 - Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu o nazwie handlowej Octenisept o potwierdzonych w ChPL wskazaniach i spektrum działania.

Odpowiedź:

Preparat musi być produktem leczniczym. Wskazania i spektrum działania mają być potwierdzone w ChPL.

Pakiet 13 pozycja 14 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na pandemię COVID-19 wymaga zaoferowania produktu, który posiada w swoim składzie substancje czynne skuteczne wobec wirusa SARS-CoV-2, skuteczność potwierdzona badaniami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 13 pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Preparat wspomagający w higienie zmian w jamie ustnej. Produkt zawiera w składzie octenidynę. Bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych, jest skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Preparat nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydy, nie zawiera alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości tj. 36 op. a 250 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 13 pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych. Produkt o doskonałej kompatybilności materiałowej (możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony) Chusteczki w rozmiarze 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m², nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B - EN 13727, F (C. ALBICANS) - EN 13624, TBC (M. TERRAE) - EN14348, V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40)- zgodnie z wytycznymi DVV/RKI,(noro, rota) - EN 14476 w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw V

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 6 poz. 62 w przedmiotowym postępowaniu

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr.A? Krem równoważny pod względem składu i wskazań do stosowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Proponowany produkt ma działanie pielęgnacyjno - regeneracyjne, natomiast Zamawiający wymaga działania preparatu pielęgnacyjno - ochronnego.

Zestaw VI

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 5 poz. 118 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 5 poz. 118 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Produkt zarejestrowany jako produkt leczniczy.

2. Czy w Pakiecie nr 5 poz. 118 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Produkt zarejestrowany jako produkt leczniczy.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 5 poz. 144 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie nr 5 poz. 144 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy w Pakiecie nr 11 poz. 23 Zamawiający dopuści paski testowe o temperaturze przechowywania w zakresie min. 4-30°C? Leki i większość innych towarów dostarczanych do siedziby Zamawiającego i magazynowanych przez Zamawiającego muszą być przechowywane w temperaturze co najwyżej pokojowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VII

Pytanie dot. SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

Odpowiedź:

Przepisy nie regulują sposobu rozliczania się z członkami konsorcjum, w związku z tym że do umów zawieranych w przetargach publicznych stosuje się KC, zastosowanie ma zasada swobody umów (art. 353 (1) KC), istnieje więc możliwość rozliczania się wyłącznie z liderem, jak również z każdym członkiem konsorcjum odrębnie, co powinno wynikać z umowy zawartej pomiędzy członkami Konsorcjum.

Zamawiający ma w tym przypadku możliwość określenia warunków umowy (art. 36 ust. 1 pkt. 16 pzp), bez wątpienia na możliwość rozliczania się z każdym członkiem konsorcjum odrębnie wpływ ma możliwość podziału świadczenia i wystawienia przez każdego z konsorcjantów faktur oraz rozliczanie zamówień przez ZOZ.

W takim przypadku musi to wynikać bezpośrednio z umowy Konsorcjum lub na podstawie przedstawionego pełnomocnictwa.

Pytania dotyczące treści umowy:

Pytanie 1: Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, ofertę należy złożyć zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zmianę taką przewidział oraz zapisał w Załączniku nr 7 do SIWZ Wzór umowy w § 5 ust. 3 pkt. 1 tiret a.

Przedmiotowa informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego:

<https://www.zozreszel.pl/ogloszenia/zamowienia-publiczne>

oraz na stronie: <http://bip.starostwo.ketrzyn.pl>

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Reszlu

Katarzyna Ślimak

/Kierownik Zamawiającego/

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W RESZLU
11-140 Reszel, ul. Słowackiego 3
tel. 89 752 94 50, fax 89 752 94 51
REGON 001338468 ; NIP 742 18 36 248
Księga Rejestrowa Nr 00000015119
ZAKŁAD OPIEKI DŁUGOTERMINOWEJ 01