



**„Dolnośląskie Centrum Zdrowia Psychicznego” sp. z o.o.**

Wybrzeże J. Conrada – Korzeniowskiego 18, 50-226 Wrocław

**Teł. 71 77 66 200 Fax 71 75 75 970**

e`mail: [sekretariat@dczp.wroclaw.pl](mailto:sekretariat@dczp.wroclaw.pl) [www.dczp.wroclaw.pl](http://www.dczp.wroclaw.pl)

Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabryczna VI Wydział Gospodarczy

NIP:895-196-51-26 KRS:0000348483 REGON:021184819

Kapitał Zakładowy: 58 777 000,00 zł

Wrocław dn. 19.06.2017 r.

**Wyjaśnienie nr 2 do SIWZ**

**Do wszystkich Oferentów postępowania nr 18/LEKI/DCZP/2017/P dot. Przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywną dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych do apteki szpitalnej na potrzeby „Dolnośląskiego Centrum Zdrowia Psychicznego” sp. z o.o.”**

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do 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%, umożliwiającą wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej 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 folki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza w/w paski.

**Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza paski testowe jako wyrób medyczny refundowany.

**Pytanie nr 3:**

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanych pasków.

**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu (bezdotykowe usuwanie) zużytego paska, co podnosi higienę i bezpieczeństwo personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu

.

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Wymienione nietypowe ograniczenia użytkowania, niezalecane przez większość wytwórców pasków testowych do glukometrów, stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala, gdyż wykluczają możliwość uzyskiwania wiarygodnych wyników pomiaru u znacznej części pacjentów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza w/w pasków

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza w/w pasków

**Pytanie nr 7:**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed otrzymaniem zafałszowanego wyniku pomiaru.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza paski z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi

**Pytanie nr 8:**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie używanych glukometrów GlucoDr. auto, 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, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem;

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza złożenia oferty na w/w paski.

**Pytanie nr 9:**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki

**Pytanie nr 10:**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia oraz u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 30%.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza zaofertowane paski.

**Pytanie nr 11:**

W związku z rozpowszechnianiem przez jednego z potencjalnych wykonawców nieprawdziwej informacji jakoby norma ISO 15197 podawała konkretny, zawężony do określonych granic zakres hematokrytu wymagany dla pasków testowych do glukometrów (W rzeczywistości punkt 6.4.3.1 normy przytacza jedynie minimalny zakres dla próbek służących do oceny wpływu hematokrytu na dokładność pomiaru, podkreślając że zakres ten może być dowolnie szerszy. Zakres minimalny hematokrytu podawany w normie ISO 15197 (35-50%) nie obejmuje prawidłowych wartości HCT dla zdrowych osób dorosłych, w związku z czym samo spełnienie tej normy nie gwarantuje uzyskiwania prawidłowych wyników u pacjentów hospitalizowanych, do których norma w ogóle się nie odnosi), prosimy o określenie przez Zamawiającego wymaganego bezpiecznego, minimalnego zakresu hematokrytu pasków testowych, który umożliwi uzyskiwanie prawidłowych wyników pomiaru glikemii u pacjentów leczonych w Placówce Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiającego informuje, iż wymaganym bezpiecznym i minimalnym zakresem hematokrytu pasków testowych jest 20-60%.

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy SIWZ część III. Opis przedmiotu zamówienia punkt 3.2 i 3.12 czy dotyczy kolumny 7 ilość w op.j. W kolumnie 6 jest dawka/wielkość op.j.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyjaśnia, iż kolumna nr 7 dot. ilości opakowań. Do wyjaśnienia nr 1 Zamawiający dołączył poprawny formularz cenowy.

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 24 – lek jest zarejestrowany w postaci tabl.o przedł.uwal. Czy wycenić lek w takiej postaci .

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza wycenę leku.

**Pytanie nr 14:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 71 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek zawierający 10 000 j PH Euro lipazy i 9.000 j.Ph Euro amylazy w postaci kaps. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza wycenę zaproponowanego leku.

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 71 – w podanej dawce lek jest dostępny w postaci kaps. dojelit. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w takiej postaci.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza taką wycenę leku.

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 73 – zakończona produkcja leku w opakowaniu 40 g . Dostępne op. to 50 g , 100 g . Prosimy o określenie w jakim opakowaniu żel wycenić i w jakiej ilości.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyjaśnia, iż należy przeliczyć opakowanie 50g. w ilości 12 szt.

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 188 – zakończona produkcja leku. Czy można wycenić lek na jednorazowe dopuszczenie przez MZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę powyższego leku.

**Pytanie nr 18:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 203 – zakończona produkcja leku . Dostępny jest lek w dawce 125 mg jonów wapnia x 60 tabl . suplement diety. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Magnesium carbonas 125 mg jonów wapnia ,suplement diety.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza w/w lek.

**Pytanie nr 19:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 236 - zakończona produkcja leku w opakowaniu 25 g . Dostępne op. to 30 g . Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 30 g po przeliczeniu ilości op. to jest 8,33 op.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza w/w lek.

**Pytanie nr 20:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 239 – czy należy wycenić 10 % Panthenol pianka regen,-łagodząca 150 ml kosmetyk , czy Panthenol spray 46,3mg/g aerozol do stos.zewn. 130 g , produkt leczniczy w ilości 1 op.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyjaśnia, iż należy wycenić Panthenol spray 46,3 mg/g aerozol 130g. produkt leczniczy.

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 240 - czy można wycenić lek w op. 400 g w ilości 1,7 op.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga leku w opakowaniu 40g.

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 252 i 253 – leki są dostępne tylko w postaci Retard . Czy w takiej postaci leki wycenić.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza w/w postać leku.

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 256 – prosimy o sprecyzowanie dawki . Czy chodzi o dawkę (250mcg+50 mcg ) / dawkę proszek do inh. 60 dawek.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyjaśnia, iż chodzi o dawkę 500 mcg+50 mcg / 60 dawek.

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy Zdania nr 7 poz. 212 – prosimy o dopuszczenie do wyceny Mannitol w op. szklanym .

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza szklane opakowanie.

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 213 – prosimy o dopuszczenie produktów w op. typu Kabi Pac.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza w/w opakowanie.

**Pytanie nr 26:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycji 1-7,9 płynów infuzyjnego w butelkach stojących z dwoma różnej wielkości samouszczelniającymi się portami?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza zaproponowane płyny w butelkach stojących z dwoma różnej wielkości samouszczelniającymi się portami

**Pytanie nr 27:**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 18/LEKI/DCZP/2017/P, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 7, w pozycji 259 dotyczącej „Lactobacillus” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza równoważny produkt leczniczy.

**Pytanie nr 28:**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Według wiedzy zamawiającego w chwili obecnej nie zachodzą wyżej wymienione przesłanki.

**Pytanie nr 29:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego?

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie

odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Według wiedzy zamawiającego w chwili obecnej nie zachodzą wyżej wymienione przesłanki.