

Znak sprawy 26/2019

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 EURO zamieszczonego w BZP pod numerem 554165-N-2019 w dniu 30.05.2019 r. na dostawę oprogramowania oraz sprzętu komputerowego (wagi precyzyjne, drukarki etykiet, czytniki kodów) wspierającego produkcję leków w pracowni cytostatyków dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniu 07.06.2019 r. od Wykonawcy wpłynęły zapytania o następującej treści:

Dot. załącznika 2A do SIWZ:

1. Czy zgodnie z zaleceniami załącznika "Szczegółowe wymagania dobrej praktyki wytwarzania" do rozporządzenia MZ z dnia 1.10.2008 Zamawiający wymaga, by oferowane oprogramowanie wspierające produkcję leków w pracowni cytostatyków posiadało certyfikat zgodności z GMP.

Ad. 1. Warunek nie będzie wymagany, ale będzie oceniany. Zamawiający wprowadza zmianę do SIWZ poprzez dodanie kryterium oceny ofert „Jakość”, gdzie spełnienie ww. wymogu będzie dodatkowo punktowane.

2. Mając na uwadze dobro pacjenta i poprawność prowadzenia terapii lekami cytostatycznymi, czy Zamawiający oczekuje Oprogramowania wspierającego produkcję leków w pracowni cytostatyków w I klasie medycznej dotyczącej licencji lekarskiej-zleceńowej służącej do planowania terapii pacjenta i zlecenia terapii.

Ad. 2. Warunek nie będzie wymagany, ale będzie oceniany. Zamawiający wprowadza zmianę do SIWZ poprzez dodanie kryterium oceny ofert „Jakość”, gdzie spełnienie ww. wymogu będzie dodatkowo punktowane.

3. Czy Zamawiający oczekuje jakości wykonania przedmiotowego oprogramowania zgodnej z normami systemu zarządzania jakością ISO 13485 i 9001 dotyczącej wyrobów medycznych i oznaczenia CE oraz potwierdzenia spełniania dyrektywy 93/42.

Ad. 3. Warunek nie będzie wymagany, ale będzie oceniany. Zamawiający wprowadza zmianę do SIWZ poprzez dodanie kryterium oceny ofert „Jakość”, gdzie spełnienie ww. wymogów będzie dodatkowo punktowane.

4. *Dot.pkt 10 - “dane o rodzaju i nr dokumentu uprawniajacego do świadczeń (ewidencja uprawnień podstawowych oraz dodatkowych), okres ważności ubezpieczenia”.*

Czy Zamawiający dopuści produkt, który nie gromadzi takich informacji redundantnie wobec HIS, z którym jest zintegrowany? (dane te są dostępne w systemie HIS Zamawiającego)

Ad. 4. Tak, Zamawiający dopuści taki produkt.

5. *Dot. pkt 15 “ograniczenia dawek (dawka maksymalna określana na poziomie definicji poszczególnych schematów chemioterapii i skumulowana),”.*

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie, które wylicza dawkę skumulowaną globalnie dla pacjenta a nie w/g definicji schematu?

Ad. 5. Tak, Zamawiający dopuści takie oprogramowanie.

6. *Dot. pkt 17 i 24* Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie, które nie przewiduje wyznaczenia tzw. “dawki minimalnej” jako nie mającej znaczenia terapeutycznego, natomiast przewiduje śledzenie odstępstwa dawki zleconej przez lekarza od dawki zdefiniowanej w schemacie?

Ad. 6. Tak, Zamawiający dopuści takie oprogramowanie.

7. *Dot. pkt 27* Czy Zamawiający pod pojęciem dawki należnej rozumie dawkę zdefiniowaną w schemacie?

Ad. 7. Tak.

8. *Dot. pkt 30* Czy dla Zamawiającego pojęcie “zlecenie schematu” oznacza zlecenie leków lub leku przewidzianego w danym dniu w odpowiednim schemacie terapii, który może obejmować wiele dni?

Ad. 8. Tak.