

Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31
44-145 Pilchowice

Pismo: 17/ZP/2019

Pilchowice dnia: 2019-11-15

Adresat według wykazu

ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2019-11-08 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie przetargu nieograniczonego, na:

Dostawy leków i innych produktów leczniczych dla Szpitala w Pilchowicach,

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) w przedmiotowej kwestii jest następująca :

Zapytanie nr 1

1. Do §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu opóźnienia w dostawie towaru w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, a w przypadku dostaw „cito” 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdą godzinę 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 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest, co najmniej, kara w wysokości 3 650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia. Jednocześnie prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

2. Do §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ CZĘŚCI UMOWY?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

3. Do §6 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

4. Do §6 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §6 ust. 1 lit. d jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze

strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego 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 podtrzymuje zapisy wzoru umowy

5. Do §6 ust. 1 lit. e wzoru umowy: Powołując się na argumentację przytoczona w pytaniu nr 4, prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §6 ust. 1 lit. e.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy

Zapytanie nr 2

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

Odpowiedź: W takiej sytuacji Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego sprowadzonego na czasowe dopuszczenie do obrotu przez MZ na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.

2. 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 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: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsulek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsulek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy części nr 1 poz. 10.

(a.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

(b.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. Dotyczy części nr 1 poz. 14 i 15. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 4 poz. 4.8 , 4.9 produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami są to obecnie jedyne dostępne produkty na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 7 poz. 7.9 i 7.10 i utworzenie osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie większej ilości oferentów. ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na utworzenie osobnego pakietu pod warunkiem zaoferowania produktu leczniczego spełniającego te same parametry co przedstawione w arkuszu asortymentowo cenowym.

9. Czy Zamawiający w części 15 poz. 15.75 wymaga tamsulosin tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko takie opakowanie istnieje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga doustnej stałej postaci leku o zmodyfikowanym uwalnianiu lub o przedłużonym uwalnianiu.

10. Czy Zamawiający w części 16 poz. 16.2 dopuści Budsonid w postaci ampułek co pozwoli na korzystniejsze złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 18 poz. 18.2 produkt dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający w części 19 poz. 19.84 **wyrazi** zgodę na zaoferowanie tabletek do rozgryz. i żucia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 3

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u wielu grup pacjentów.

Odpowiedź: patrz odpowiedź na pytanie nr 3

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź: patrz odpowiedź na pytanie nr 3

3. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych - tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza paski kompatybilne z glukometrami

zapewniające możliwość wykonania pomiaru stężenia glukozy we krwi: bez konieczności kodowania, spełniające warunki normy EN ISO 15197:2015, posiadające możliwość oznaczenia glikemii przed i po posiłku, umożliwiające automatyczny wyrzut paska oraz dające możliwość pomiaru z użyciem krwi z alternatywnych miejsc nakłucia. Jeśli chodzi o pozostałe nie wymienione przez zamawiającego cechy w/w produktu, zamawiający dopuszcza lecz ich nie wymaga, o ile nie będą one miały negatywnego wpływu na parametry wymagane przez zamawiającego.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Części nr 17 cz. 3 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy produktów do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wykonawcą zadania częściowego nr 17, był podmiot spełniający warunki określone w punkcie 6.2 SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 15 cz. 1 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza produktu EnteroDr. Zamawiający wymaga produktu leczniczego

Zapytanie nr 4

1. W związku z tym, iż na rynku nie występuje Aqua pro injectione 250ml w opakowaniu „butelka z dwoma równymi portami”, czy Zamawiający w części nr 20 poz. 2 dopuści opakowanie „butelka z dwoma różnymi portami”?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części nr 20 poz. 2 opakowanie "butelka z dwoma różnymi portami"

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

Z-GA DYREKTORA
ds. PIELĘGNIARSTWA


mgr piel. Danuta Markłowska

Pełnomocnik Dyrektora Szpitala
Chorób Płuc im. św. Józefa
w Pilchowicach
Data i czas: 2/2018