

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania „Dostawa produktów leczniczych”

Znak sprawy: ZP/40/ZCO/2020

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.7 oraz 2.8? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania – po jego dobrowolnym przyjęciu. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w par. 3.4 wykreśli zapisy o zwrotnym potwierdzeniu przyjęcia zamówienia? Ustawa Prawo farmaceutyczne nakazuje informować o odmowie dostawy, lecz nie o jej przyjęciu do realizacji. Zakłada się, że dostawa będzie realizowana zgodnie z zapisami umowy, zatem nie ma potrzeby potwierdzania tego faktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.6 termin dostaw „na cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w par. 5.6 dopisze, że zasada ta nie dotyczy zmiany stawki VAT? Zmiana wysokości podatku VAT winna następować automatycznie w dacie zmiany stosownych przepisów

podatkowych, bez konieczności uzyskiwania zgody Zamawiającego. Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 wymaga stężenia 100jm/1ml i objętości wkładu 1,5ml ? Czy Zamawiający miał na myśli 300jm/1ml ?

Odpowiedź:

Zamawiające dokonuje sprostowania opisu przedmiotu zamówienia:

Jest: 100 j.m. /ml, wkład do wstrzykiwacz 1,5 ml

Powinno być: 100 j.m. /ml, wkład do wstrzykiwacz 3ml

Wykonawca powinien dokonać odpowiedniej zmiany w załączniku nr 6 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie insulin w **pakiecie nr 2 i 3** w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 7

W związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem epidemii, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, zwracamy się z prośbą o zmianę warunków SIWZ w zakresie sposobu złożenia oferty w postępowaniu. Zgodnie z zaleceniami UZP wnosimy o możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedzi na pytania z dnia 06.04.2020r.

Zestaw II:

Dotyczy wszystkich pakietów

Pytanie 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, 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:

Należy postąpić zgodnie z instrukcją podaną w załączniku nr 6 do SIWZ (pod tabelą), tj. zaokrąglić 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, ampułek, 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:

Należy postąpić zgodnie z instrukcją podaną w załączniku nr 6 do SIWZ (pod tabelą), tj. zaokrąglić 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:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

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:

Zgodnie z załącznikiem nr 6 do SIWZ, Zamawiający wymaga podania ceny za opakowanie.

Dotyczy pakietu numer 6 – Grupa J leki stosowane w zakażeniach

[brak pytania nr 6]

Pytanie 7

W Pakiecie 6, pozycja 4, Zamawiający wymaga wyceny leku, który jest obecnie niedostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o braku dostępności.

Odpowiedź:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 8

W Pakiecie 6, pozycja 13,14,15, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów

Pytanie 9

W Pakiecie 6, pozycja 20, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 10

W Pakiecie 6, pozycja 27, Zamawiający wymaga wyceny leku, który jest obecnie niedostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o braku dostępności.

Odpowiedź:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 11

W Pakiecie 6, pozycja 28, Zamawiający wymaga wyceny leku, który jest obecnie niedostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o braku dostępności.

Odpowiedź:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 12

W Pakiecie 6, pozycja 33,34,35,36,37, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów.

Pytanie 13

W Pakiecie 6, pozycja 39,40, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów.

Pytanie 14

W Pakiecie 6, pozycja 56, Zamawiający wymaga wyceny leku, którego produkcja została zakończona. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o zakończonej produkcji.

Odpowiedź:

Tak, należy podać cenę i informację pod pakietem.

Pytanie 15

W Pakiecie 6, pozycja 58,59,60, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów.

Pytanie 16

W Pakiecie 6, pozycja 68,69, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów.

Pytanie 17

W Pakiecie 6, pozycja 72, Zamawiający wymaga wyceny leku, który jest obecnie niedostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o braku dostępności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuszcza leki dostępne w ramach czasowego dopuszczenia.

Pytanie 18

W Pakiecie 6, pozycja 79, Zamawiający wymaga wyceny leku, który jest obecnie niedostępny na rynku. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie/ wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny w ostatniej cenie i podanie informacji o braku dostępności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuszcza leki dostępne w ramach czasowego dopuszczenia.

Pytanie 19

W Pakiecie 6, pozycja 81,82,83,84, Zamawiający wymaga wyceny leków jednego producenta. Niestety na rynku nie istnieją leki w wymaganych dawkach pochodzące od jednego producenta. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny leków różnych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę leków różnych producentów.

Pytanie 20

Czy w Pakiecie 6, pozycje 85,86, Zamawiający dopuści wycenę leków, które w CHPL mają zapis „Przygotowany roztwór do infuzji zachowuje trwałość przez 24 godziny w lodówce tj. w temperaturze 2 – 8 stopni Celsjusza. Roztwór do infuzji najlepiej wykorzystać niezwłocznie po przygotowaniu”? Obecnie tylko takie preparaty jest dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw III:**Pytanie 1****Pakiet 6 poz. 38**

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 dożylną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2**Pakiet 6 poz. 39, 40**

Czy Zamawiający w celu minimalizacji kosztów użytkowania wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3**Pakiet 6 poz. 48,49.**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4**Pakiet 6 poz. 58**

Czy Zamawiający w celu minimalizacji kosztów użytkowania wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5**Pakiet 6 poz. 68, 69.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6**Pakiet 6 poz. 72**

Czy Zamawiający celu minimalizacji kosztów użytkowania wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7**Pakiet 6 poz. 73,74**

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, nie wymaga.

Pytanie 8**Pakiet 6 poz. 75**

Czy Zamawiający w celu minimalizacji kosztów użytkowania, wymaga opakowania wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw IV:**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6, pozycja nr 5, 6, 7, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji dożylniej Amikacinum inj. 10mg/ml, 2,5mg/ml, 5mg/ml a 100ml ,(przygotowanie nie wymaga dodatkowej czynności rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 6, pozycja nr 5, 6, 7, preparat Amikacyny, który nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6, pozycja nr 58, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego Fluconazolum, inj. iv. (roztwór) 2 mg/ml a 100ml, konfekcjonowanego w butelkach stojących z dwoma równymi portami typu Ecoflac ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw V:

Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. a-b:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,5 % wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia, określonego w § 5 ust. 3 umowy- za każdy dzień opóźnienia względem terminu wskazanego w § 3 ust. 6 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia,
- b) w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto niezrealizowanej części umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Wykonawca powinien poinformować Zamawiającego co do zaoferowanego przedmiotu zamówienia – czy oferuje dopuszczone rozwiązania. Wykonawca powinien zawrzeć odpowiednie informacje w ofercie, tj. dostosować treść swojego oświadczenia zawartego w załączniku nr 6 do SIWZ (Formularz asortymentowo-cenowy).


Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Św. Starkiewicza
ul. Dąbrowskie Górniczej
mgr Iwona Łabejko