

Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
ul. Szpitalna 13
41-300 Dąbrowa Górnicza
fax. 032 262 34 22
zamowienia.publiczne@zco-dg.pl

**Do uczestników przetargu nieograniczonego na
Dostawa produktów leczniczych wg. Grupy ATC –
Grupa B – krew i układ krwiotwórczy,
Grupa C – układ sercowo – naczyniowy
ZP/66/ZCOSzpSp/2018**

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 28 produktu leczniczego pakowanego w ampulki x 20 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 30 produktu leczniczego pakowanego w ampulki x 50szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 69 produktu leczniczego pakowanego w ampulki x 50szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w par. 2.3 zamiast niezmienności ceny brutto wprowadzi niezmiennosc ceny netto i zasadę, że do ceny netto doliczana będzie aktualna (wynikająca z przepisów) stawka VAT? Obecne zapisy grożą Wykonawcy

rażącą stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż par.2 ust.3 otrzymuje brzmienie:

„Ceny określone w formularzu cenowym nie podlegają waloryzacji. Strony ustalają, że Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty Wykonawcy wynagrodzenia w jego nominalnej wysokości, uwzględniającej kwotę podatku VAT obliczoną zgodnie z przepisami obowiązującymi w chwili wystawienia faktury VAT. W przypadku zmiany stawki podatku VAT po złożeniu oferty:

- podwyższenie stawki podatku VAT spowoduje zwiększenie wynagrodzenia brutto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia brutto określonego w ofercie Wykonawcy, przy zachowaniu cen netto, na co Wykonawca wyraża zgodę.

- obniżenie stawki podatku VAT spowoduje zmniejszenie wynagrodzenia brutto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia brutto określonego w ofercie Wykonawcy, przy zachowaniu cen netto, na co Wykonawca wyraża zgodę.

Cena netto przedmiotu umowy, jak również wartość netto nie mogą zostać zwiększone w trakcie trwania umowy”

Pytanie 5:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 3.4. z tytułu opóźnień lub niedokonania dostawy towaru z 10% na wartość maksymalną 0,2%? Obecna wysokość kary umownej jest **rażąco**

wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w par. 3.4 zmieni zasadę naliczania kar umownych naliczając ją za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Zapis obecny grozi Wykonawcy **rażącą stratą.**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 3.4. z tytułu zakupu zastępczego u innego dostawcy z 10% na wartość maksymalną 0,2%? Obecna wysokość kary umownej jest **rażąco**

wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający zmienia określony w par. 4.1. termin dostaw „na cito” z 3 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w par. 4.1. wykreśli frazę: „Wykonawca jest zobowiązany do potwierdzenia zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, czyli nie dłużej niż po 1,5 h z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane na następny dzień i podaniem przyczyny tej sytuacji.”? Zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane zgodnie z umową, bez konieczności jego potwierdzenia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wydłuży w par. 4.6. termin wystawienia i dostarczenia faktury korygującej na 7 dni od dnia zgłoszenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wykreśli par. 4.8.? Dostawa odbywa się zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną, za co Wykonawca bierze pełną odpowiedzialność.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający usunie w par. 5.1 obowiązek Wykonawcy dostarczenia zamiennego – równoważnego produktu leczniczego? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Jeżeli nie będzie możliwości strony rozważyć rozwiązanie umowy.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający w par. 6.1. wydłuży termin, w którym Wykonawca może ustosunkować się do złożonej reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo -spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 48 godzin jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający skróci termin ważności produktów określony w par. 6.3. z 2 lat do jednego roku oraz usunie warunek, aby produkty miały datę ważności nie krótsza niż 70% okresu przydatności dla danego produktu? Termin ważności 1 roku jest terminem powszechnie przyjętym w obrocie, zaś procentowo określony termin ważności leków utrudnia weryfikację czy dostarczony produkt jest zgodny z umową.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.6.? Spełnienie zobowiązań stron umowy sprzedaży (dostawy) następuje ze strony Wykonawcy – wraz z dostarczeniem towaru, a Zamawiającego – **wraz z przyjęciem towaru (co przecież dobrowolnie nastąpiło)**. Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru oznacza, że w istocie towar sprzedawany jest na próbę czy też wynajmowany, zaś Zamawiający w praktyce zawsze może zdecydować o jego

zwróceniu. Produkty lecznicze jednak w takim wypadku nie będą się nadawać do dalszego obrotu, zatem Wykonawca narażony jest tu na rażącą stratę. 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 8.4? Przepisy prawa nie przewidują obowiązku umożliwienia kontroli BHP przez inspektora zatrudnionego u innego pracodawcy. Uzyska on w takim wypadku np. dostęp do danych osobowych pracowników Wykonawcy lub innych informacji poufnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17:

Zwracamy się z zapytaniem dot. pakietów nr 74,78,79,99:

Czy wyraża Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w poniższych opakowaniach:

Pakiet nr 74 proponujemy opakowanie x 108 tabl.

Pakiet nr 78 proponujemy opakowanie x 112 tabl.

Pakiet nr 79 proponujemy opakowanie x 112 tabl.

Pakiet nr 99 proponujemy opakowanie x 90 tabl.

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ilość oferowanych opakowań wykonawca zobowiązany jest obliczyć zgodnie z zapisami pod tabelą w Załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie 18: Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampulki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19: Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20: Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21: Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22: Pakiet 26 poz.1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampulko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampulko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampulko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiołki – brak zachowanego sterylności pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte

TRK

brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23:

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 80 zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w poz. 12, 13, 14 przez Wykonawcę lek posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów z zachowaniem tej samej drogi podania – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki (miękkie, twarde) lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26:

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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27:

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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2,3,4 i §7 ust.5 pkt i) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29:

Do §3 ust.4 myślnik pierwszy projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, a w przypadku opóźnień dostaw "na cito" 0,05% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdą godzinę opóźnienia? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu 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 wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 3650% w skali roku (10% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w §3 ust.4 myślnik drugi projektu umowy poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31:

Do §3 ust.4 myślnik trzeci projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia kary przez Zamawiającego przy zamówieniu zastępczym, gdyż zapisy ogólnych warunków umowy przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązują już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32:

Do treści §4 ust.1 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostawę produktów leczniczych zamawianych w trybie na CITO do 6 godzin od daty otrzymania zamówienia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33:

Do treści §5 ust.1 istotnych warunków umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34:

Do §6 ust.6 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy do Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

2 lip. Dyszałowski
Pełnomocnik Dyrektora
ds. Eksploatacji i Inwestycji
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr inż. Iwona Sokoł

RL