

Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
ul. Szpitalna 13
41-300 Dąbrowa Górnicza
fax. 032 621 20 50
zamowienia.publiczne@zco-dg.pl

Dąbrowa Górnicza, 31.10.2018r

Do uczestników przetargu nieograniczonego na:
„Dostawa produktów leczniczych wg. Grupy ATC – Grupa B – płyny infuzyjne, żywienie pozajelitowe, Grupa V – żywienie dojelitowe, Grupa H – hormony bez hormonów płciowych, grupa M – układ mięśniowo – szkieletowy, Grupa J – leki przeciwwzakalne”
oznaczenie sprawy: ZP/67/ZCOSzpSp/2018

dot.: „Dostawa produktów leczniczych wg. Grupy ATC – Grupa B – płyny infuzyjne, żywienie pozajelitowe, Grupa V – żywienie dojelitowe, Grupa H – hormony bez hormonów płciowych, grupa M – układ mięśniowo – szkieletowy, Grupa J – leki przeciwwzakalne”
oznaczenie sprawy: ZP/67/ZCOSzpSp/2018

Zamawiający w odpowiedzi na pytania Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie 1:

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculap Chifa Sp. z o.o. z siedzibą w Nowym Tomysłu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Odpowiedź :

Zamawiający informuje, iż osoby które wykonują czynności w postępowaniu po jego stronie nie pozostają w relacjach określonych w art. 17 ust. pkt 2-4 ustawy PZP z Aesculap Chifa sp.zo.o. lub oraz członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp.zo.o.

Pytanie nr 2

dotyczy Grupa V – żywienie dla dzieci i noworodków, pozycja 14 (1op=400g Enfamil AR lub jego odpowiedniki) Czy zamawiający dopuszcza wycenę produktu: Babilon Bez Laktozy Proexpert, konfekcjonowany w opakowaniach 400 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie GRUPA H - HORMONY BEZ H. PŁCIOWYCH POZ 22 I 23 Dexamethasone sodium phosphate 4MG/8MG wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający GRUPA H - HORMONY BEZ H. PŁCIOWYCH POZ 22 I 23 Dexamethasone sodium phosphate 4MG i 8mg wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby lek (w całości, bądź w części) w Zadaniu GRUPA H - HORMONY BEZ H. PŁCIOWYCH POZ 22 I 23 Dexamethasone sodium phosphate 4MG/8MG znajdował się w Załączniku C aktualnie obowiązującego Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w zakresie wskazań objętych refundacją „Premedykacja przed podaniem paclitakselu w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia reakcji nadwrażliwości u pacjentów z nowotworem złośliwym”?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 6

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 ampulko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 7

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 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 nr 8

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 nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 87 i 88, Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 10

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 przesadzać 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 nr 11

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 nr 12

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 nr 13

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 nr 14

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 nr 15

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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 16

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

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 17

Dotyczy rozdział VII pkt.7. W związku z koniecznością złożenia dokumentu JEDZ w zaszyfrowanej postaci na podany przez Państwa w SIWZ adres e-mail oraz z potencjalną możliwością zaistnienia sytuacji, w której nasze zaszyfrowane wiadomości zostaną przez Państwa system uznane jako spam lub wirus, w oparciu o art. 10b. ustawy PZP prosimy o dodanie naszych domen do "white listy" w Państwa systemach zabezpieczeń, bądź też upewnienie się, że nasze domeny już na „white liście” u Państwa widnieją.

Poniżej nasze domeny (prosimy o niepublikowanie nazw domen, ponieważ zawierają nazwę wykonawcy – zgodnie z art. 38 ust 2 ustawy PZP zamawiający przekazuje wyjaśnienia wykonawcom bez ujawniania źródła zapytania)

Prosimy też o niezwłoczne potwierdzenia otrzymania zaszyfrowanego dokumentu JEDZ. Z doświadczenia wiemy, iż informacja o tym, że nasz zaszyfrowany jedz do Zamawiającego nie dotarł niejednokrotnie przychodzi do nas już po terminie otwarcia ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie doda wskazanych przez Państwa domen do „white listy” gdyż traktując równo wszystkich wykonawców musiałby oddać kolejne maile. SIWZ opisuje procedurę dostarczenia Jedza oraz wyraźnie wskazuje, że mogą Państwo żądać potwierdzenia dostarczenia wiadomości. W tej sytuacji jeżeli nie otrzymają Państwo potwierdzenia zawsze mogą się Państwo kontaktować z Zamawiającym celem wyjaśnienia sytuacji. Jeżeli mail został przesłany w terminie określonym w SIWZ a z przyczyn ustawień systemowych dotarłby w inne miejsce niż należy, taka okoliczność nie będzie obciążać Wykonawcy.

Pytanie nr 18

Ze względu na zakończenie produkcji i braku przedłużenia dokumentu rejestracyjnego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8, równoważny pod względem zastosowania klinicznego, preparat 4% sukcylinowanej żelatyny, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, konfekcjonowanej w opakowaniu stojącym z dwoma równymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji a 500ml ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 19

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 7, 8 koloidowy osoczozastępczy preparat 4% sukcylinowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego powodującego niejednokrotnie powstanie kwasicy mleczanowej?.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 20

Czy w pakiecie nr 9 (6 % HES 130/0,42 zawierający Na,K,Cl,Mg,Ca,octany i jabłczany, 500ml) należy zaoferować preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 290 - 300 mOsm/l ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 21

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, które nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu. Proszę o doprecyzowanie, czy w pakiecie nr 10, 11, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy który zgodnie z fizyko-chemiczną koncepcją Stewarda posiada SID (różnica w stężeniu silnych jonów) w granicach 24-29 mEq/l, o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza w granicach 285 - 295 mOsm/kg H2O ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 22

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowane w pakiecie nr 16, pozycja nr 3,4,5,6,7,8,9,10,11, worki trzykomorowe powinny zawierać

przynajmniej 0,02-0,06 mmol/l cynku?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17, pozycja nr 2, dietę normokaloryczną (1ml/1 kcal) do żywienia dojelitowego a 1000ml, kazeina 38g/l, energia 421 kJ/100ml, o niskiej osmolarności?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 17, pozycja nr 2, diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 200-205 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego (biegunki) ?.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 62, 63, 64, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji dożylny Amikacinum inj. 10mg/ml, 2,5mg/ml, 5mg/ml a 100ml w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 26

Proszę, o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 62, 63, 64, preparaty Amikacyny, które nie zawiera w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje mogą generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych i dzieci ?.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 116, 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.

Pytanie nr 28

Z uwagi n aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 133 (Metronidazolum, inj. iv. (roztwór) 5 mg/ml a 100ml) , należy zaoferować w/w preparat w opakowaniu z dwoma płaskimi sterylnymi niezależnie zabezpieczonymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 2 ust. 3).

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 nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

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

W przypadku nieterminowych płatności Wykonawca może żądać od Zamawiającego odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych.

Pytanie nr 31

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 4:

4. Wykonawca zapłaci karę umowną:

- za opóźnienie w dostawie towaru w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej, a nie zrealizowanej w terminie partii towaru za każdy dzień opóźnienia ponad określony termin dostawy, a w przypadku dostaw na „cito” za każdą godzinę opóźnienia ponad termin wskazany w §4 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej, a nie zrealizowanej w terminie partii towaru

- w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

- w przypadku niewykonania dostawy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości zamówionej partii towaru powiększonej o różnicę pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego za zakup u innego Wykonawcy, a ceną zaoferowaną przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania płatności.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 33

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji jakościowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 34

Dotyczy Grupa V – żywienie dla dzieci i noworodków, pozycja 5 oraz 10 W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą gramatury opakowania jednostkowego dla produktu Bebilon Pepti 1 DHA, oraz Bebilon Pepti 2 DHA, proszę o wskazanie sposobu przeliczenia dla pozycji 5 i 10 w pakiecie nr 18 grupa V ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego dla produktu o nowej gramaturze 400 gram.

Odpowiedź:

Zamawiający informuj, iż oczekuje od Wykonawcy tej samej ilości preparatu w poz. 5 i 10 natomiast ilość oferowanych opakowań wykonawca zobowiązany jest obliczyć zgodnie z zapisami pod tabelą w Załączniku nr 1 do SIWZ.

2 up. *[Podpis]*
Pełnomocnik Dyrektora
Kształtowania i Rozwoju
Szpitala Specjalistycznego im. Św. Stanisława
w Dąbrowie Górniczej
mgr inż. Iwona Sroga