



Warszawa, 12 lipca 2017 roku

A/ZP/SZP.251-34/17

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-34/17 na dostawę:

„Produktów leczniczych”

Pytanie nr 1 – dot. części nr 4 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 1,2 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Odpowiedź nr 1

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie., tabletek na kapsułki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 2

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 3

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

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i wymaga podanie ceny.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 4

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5

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 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 nr 5

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na tak postawione zapytanie, gdyż nie został wskazany nr pozycji w danej części.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Części nr 2 dopuści wycenę Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.?

Odpowiedź nr 6

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 7, 8:

7. W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, Zamawiający ma prawo do naliczania kar umownych w wysokości 0,5% wartości brutto nie wykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w realizacji, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

8. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości brutto umowy.

Odpowiedź nr 7

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 8

Do treści §3 ust.6 projektu umowy 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 nr 8

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i informuje, że art. 552 k.c. nie dotyczy kwestii poruszanej w §3 ust. 6 we wzorze umowy, a opisuje kwestię zwłoki z zapłaty ceny.

Pytanie nr 9

Do §3 ust.7 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% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź nr 9

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 10

Do §3 ust.8 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź nr 10

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 11

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 poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust 2, w zw. z art. 144 ust 1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §7 ust.2 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający dokonuje zmiany zapisu w §7 ust. 2 pkt 6 wzoru umowy na następujący:

„w zakresie zwiększenia lub zmniejszenia asortymentu towarów wskazanych w tabelach asortymentowo – cenowych, stanowiących załącznik do umowy, jeżeli nie spowoduje to przekroczenia wartości brutto umowy, a wynika z potrzeb pacjentów w procesach leczenia.”

Pytanie nr 12

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.2 pkt 7) projektu umowy)?

Odpowiedź nr 12

Zamawiający zmienia zapis w §7 ust. 2 pkt 7 wzoru umowy na następujący:

„w przypadku zaprzestania produkcji którejkolwiek z części asortymentu będącego przedmiotem umowy, wówczas Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego potwierdzenia stosownym dokumentem zaprzestania wytwarzania produktu oraz do przedstawienia Zamawiającemu propozycji zamiennika takiego wyrobu o parametrach nie gorszych niż zaoferowane w przetargu w cenie zaoferowanej za przedmiot umowy w przetargu lub cenie korzystniejszej dla Zamawiającego niż w przetargu. Zmiana umowy w tym zakresie nastąpi po pisemnym zaakceptowaniu przez Zamawiającego propozycji zamiennika, a w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej, Zamawiający wskaże czy wyraża zgodę na sprzedaż w cenie rynkowej, a gdy zgoda nie nastąpi, Strony w drodze aneksu ustalą wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.”

Pytanie nr 13

Prosimy o dopisanie do §7 ust. 2 pkt 11 projektu umowy następującego zapisu:“..- zmiany cen urzędowych leków, wprowadzonych stosownym aktem prawnym właściwego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również ustalenia cen urzędowych dla leków nie objętych wcześniej takimi cenami, a także skreślenia leków z wykazu leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi”.

Odpowiedź nr 13

Zamawiający dodaje pkt 11 do §7 ust. 2 wzoru umowy o następującej treści:

„zmiany cen urzędowych leków, wprowadzonych stosownym aktem prawnym właściwego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również ustalenia cen urzędowych dla leków nie objętych wcześniej takimi cenami.”

Pytanie nr 14 – dot. części nr 12

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany paracetamol znajdował się w opakowaniu z dwoma niezależnymi szczelnymi portami, umożliwiającymi podanie leku w systemie zamkniętym. Zapewnianie aseptycznej podaży leków w systemie zamkniętym zdecydowanie ogranicza zagrożenia zakażeniami szpitalnymi.

Rezolucja Rady Europy CM/Res AP z 2011 mówi: „...jedynie przygotowywanie leków uznane za czynności niskiego ryzyka może być dokonane na oddziałach szpitalnych przez personel pielęgniarski i może mieć miejsce tylko przy wykorzystaniu w terapii leków gotowych do podania zwanych („RTU – ready to use”) zgodnych z zasadami prowadzenia farmakoterapii według standardów tzw. Bezpiecznej Linii Naczyniowej (BLN) i stosowania zamkniętego systemu infuzyjnego...”. Zamknięty system infuzyjny zgodnie z jego definicją według NIOSH 2004 (National Institute for Occupational Safety) zapewniony może być poprzez stosowanie tylko urządzeń do podaży leków (z uwzględnieniem opakowań leków), które nie dokonują wymiany niefiltrowanego powietrza lub zanieczyszczeń z otoczeniem, tym samym ograniczając do minimum ryzyko przedostawania się szczepów bakteryjnych, a co za tym idzie wywoływania zakażeń szpitalnych. Odwołując się do Rezolucji Unii Europejskiej CM/Res AP/1/2011 farmaceuci szpitalni powinni w pierwszej kolejności zapewnić dostępność w szpitalach tych produktów leczniczych, które występują w Polsce w formie gotowej do podania pacjentowi z uwzględnieniem odpowiedniej postaci farmaceutycznej .

Odpowiedź nr 14

Zamawiający wymaga, aby oferowany paracetamol znajdował się w opakowaniu z dwoma niezależnymi szczelnymi portami, umożliwiającymi podanie leku w systemie zamkniętym.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 15

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź nr 16

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-sztrzykawkę?

Odpowiedź nr 17

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 18

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź nr 17

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź nr 19

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 20

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 nr 20

Zgodnie z odpowiedzią nr 3.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Alicja Karney

Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 12 lipca 2017 roku.