

**Dział Zamówień Publicznych; tel.12 614 34 87, fax. 12 614 34 86
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl**

DZ.271 . 70 . ~~787~~ . 2019

Kraków dnia 30.07.2019 r.

**DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW
POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO
NR DZ.271. 70 .2019**

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ przetargu nieograniczonego nr DZ.271.70.2019 – Dostawa leków stosowanych w ramach programów lekowych, antybiotyków i innych leków.

Dotyczy pakietu nr 27 pozycja 2:

1: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac.ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Witaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules ®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?”

Odpowiedź nr 1: Tak.

2: „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 związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust. 3, 4, 6 i 9 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

Odpowiedź nr 2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź nr 3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4: „Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §2 ust.8 pkt 8b) , który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których

to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź nr 4: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5: „Do §2 ust.8 pkt 8d) w zakresie zwrotu produktów prosimy o dopisanie słów:”...pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania.””

Odpowiedź nr 5: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6: „Do §4 ust. 1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówienia poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia?”

Odpowiedź nr 6: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7: „Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?”

Odpowiedź nr 7: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź nr 8: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9: „Do treści §6 ust.2 akapit drugi projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy dopisanie do §6 ust.2 akapit drugi projektu umowy następującej treści: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.””

Odpowiedź nr 9: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10: „W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od daty złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.”

Odpowiedź nr 10: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11: „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1, 2, 3:
1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej realizacji zamówienia.
2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy,

Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze/ wyroby medyczne, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze/ wyroby medyczne.

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania produktów leczniczych/ wyrobów medycznych po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy, w zakresie jej niezrealizowanej części, niezależnie od kar naliczonych na podstawie ust. 1 i 2."

Odpowiedź nr 11,1: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Odpowiedź nr 11,2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Odpowiedź nr 11,3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12: „Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 18 poz. 1,2,3 (Dexmedomidine) były zaoferowane od jednego producenta?”

Odpowiedź nr 12: Nie.

13: „Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 20 poz. 9,10,11 (Aciclovir) wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?”

Odpowiedź nr 13: Tak.

Dotyczy pakiet 10 poz. 1- 3:

14: „Czy Zamawiający wymaga aby produkt Oxaliplatin (wszystkie dawki) mógł być podawany w jednym roztworze dożylnym?”

Odpowiedź nr 14: Tak.

Dotyczy pakiet 12, 13 i 14 :

15: „Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w kolumnie nr 5 „ilości” zamawiający ma na myśli ilości pojedynczych opakowań ?”

Odpowiedź nr 15: Zamawiający wskazuje ilości pojedynczych sztuk (np. fiolek).

Dotyczy pakietu 13:

16: „Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Ceftazidim w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań ?”

Odpowiedź nr 16: Nie.

Dotyczy pakiet 14 poz. 1 i 2:

17: „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 dożylny ?”

Odpowiedź nr 17: Nie.

Dotyczy pakiet 20 poz. 20 i 21:

18: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 i 21 – Metamizol do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty ?”

Odpowiedź nr 18: Nie.

Dotyczy pakiet 20 poz. 20 i 21:

19: „Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?”

Odpowiedź nr 19: Nie.

Dotyczy pakietu 19 poz. 9 i 10:

20: „Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?”

Odpowiedź nr 20: Nie.

Dotyczy pakietu 19 poz. 10:

21: „Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. Saszetki zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w saszetce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 10 saszetek?”

Odpowiedź nr 21: Nie.

Z poważaniem.

**ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Administracji**


mgr Lucyna Stanuch