

Kielce dn. 02.07.2019 r.

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SIWZ Dotyczy postępowania: AZP 241-101/19

przetarg nieograniczony o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych na „Zakup wraz z dostawą leków ogólnych, leków onkologicznych immunoglobuliny, preparatów do żywienia dla pacjentów chirurgicznych, preparatów do znieczuleń i premedykacji dla Apteki Szpitalnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach.”.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2018, poz. 1986), Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SIWZ wraz z odpowiedziami i wyjaśnieniami SIWZ.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Pakiet 3 , poz. Nr 16 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Nystatyna 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2.

Pakiet 13 , poz. Nr 6,7 -VECURONIUM BROMIDE FIOL- skrócenie ważności pozwolenia, pozwolenie straciło ważność z dniem 28.02.2017 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3.

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:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 4.

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5.

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w przypadku zakończenia produkcji leku lub wstrzymania (braku produkcji leku o przedstawienie dokumentów potwierdzających powyższe informacje.

W przypadku wstrzymania produkcji leku zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji o jego dostępności. W pozostałych przypadkach zamawiający dopuszcza po uprzedniej akceptacji zamawiającego wykreślenie pozycji.

Pytanie nr 6.

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w przypadku zakończenia produkcji leku lub wstrzymania (braku produkcji leku o przedstawienie dokumentów potwierdzających powyższe informacje.

W przypadku wstrzymania produkcji leku zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji o jego dostępności. W pozostałych przypadkach zamawiający dopuszcza po uprzedniej akceptacji zamawiającego wykreślenie pozycji.

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:

Należy podać ilość opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (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 dołączonym formularzem asortymentowo-cenowym zamawiający wymaga wyceny za 1 opakowanie lub ewentualnie za 1 fiołkę. Jednostki masy które należy wycenić są ujęte w kolumnie nr 4.

Pytanie nr 9.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 1 Diety klarownej, niegazowanej, izoosmotycznej, o wartości energetycznej 1,5 kcal/ml, do stosowania u pacjentów chirurgicznych. Produkt bezreszkowy, bezglutenowy; zawiera węglowodany i elektrolity; 200 ml x 4 sztuki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10.

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 1-3 wymaga produktu w bezpiecznym, nietłukącym się opakowaniu stojącym wyposażonym w szczelne porty zabezpieczające przed wyciekami leku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz. 2,3 produkt leczniczy pakowany po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 poz. 3,4,6 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 12 poz. 5, 7 produkt leczniczy w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14.

Czy Zamawiający w pakiecie 14 poz. 1 i 2 wymaga produktu w bezpiecznym, nietłukącym się opakowaniu stojącym wyposażonym w szczelne porty zabezpieczające przed wyciekami leku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 15.

Uprzejmie proszę o zgodę na wydzielenie z pakietu 12 pozycji 3,4,5,6,7 i utworzenie oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert konkurencyjnych cenowo wielu Wykonawcom.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16.

Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt b umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 2 % wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17.

Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy - termin ważności.

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla pakietu nr 2?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Ewentualnie proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego istnieje możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż określony w § 3 ust. 2. Wzoru umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 18.

Dotyczy § 6 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy - kary

Czy Zamawiający zgodzi się w § 6 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy na zmianę wartości zamówienia rocznego brutto umowy, jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na **wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10 % wartości zamówienia rocznego (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19.

Dotyczy Rozdz. IV SIWZ oraz § 2 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy – maksymalna godzina dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnej godziny dostawy przedmiotu zamówienia w piątki z 12.30 do godziny 14.00 podobnie jak w pozostałe dni robocze tygodnia?

Zapewnienie terminu dostawy do godziny 12.30 nie zawsze możliwe jest do zrealizowania i może generować dodatkowe koszty dla wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19.

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 1-2 oraz w pakiecie 21 poz. 1 (dexamethasone sodium phosphate) wymaga 24-godzinnej stabilności fizyko-chemicznej w temperaturze 25oC po

rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Powyższe odpowiedzi, wyjaśnienia i uzupełnienia są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
ds. Finansowo-Administracyjnych


mgr *Teresa* CZERNECKA

