

Konin, 18.11.2016 r.

WSZ-EP-59/1208/2016

Wg rozdzielnika

Wyjaśnienia do SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego powyżej 209 000 euro na dostawę leków biorących udział w programach lekowych i chemioterapii dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Koninie w I półroczu 2017 roku.

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu §2 ust.7 projektu umowy ze względu na fakt, że informacje o zmianach cen urzędowych refundowanych leków, objęcie danego leku ceną urzędową czy zaprzestanie obowiązywania w stosunku do danego leku ceny urzędowej są powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło 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 zapisów §4 ust.6 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Do treści §4 ust.7 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: Zgodnie z SIWZ.

4. Do §4 ust.9 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 24-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 o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §4 ust.9 warunku o treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

5. Do §5 ust.1 ppkt 1) 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 nie dostarczonego w terminie zamówienia dziennie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. .Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza we wszystkich pakietach na zamianę występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania: tabletki-kapsułki i odwrotnie, tabletki-drażetki i odwrotnie, a także; ampułki –fiolki i odwrotnie. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający zmodyfikowany zapis umieści na swojej stronie internetowej www.szpital-konin.pl.

7. 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? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał bezpieczne, nietłukące się opakowanie z polipropylenu, zamykane korkiem chlorobutyłowym, pokrytym od wewnątrz warstwą FluoroTec, aluminiowym kapsłem i kapsłem polipropylenowym w plastikowym blistrze? Ma to bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo osób zajmujących się przygotowaniem leków w pracowni cytostatycznej, chroniąc zawartość fiolki po upuszczeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt w pakiecie nr 38 poz. 1 posiadał wskazanie w leczeniu w skojarzeniu z kapecytabiną z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozsianą postacią jelita grubego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Finansowych

Dorota Kotecka