

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA
LEKÓW ONKOLOGICZNYCH**

Znak sprawy: DAZ.26.052.2016

L.dz. 1556/16

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164, dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: dot. części 25 - Temozolomidum. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu pakowanego w saszetki, tj. każda kapsułka pakowana w osobną saszetkę, opakowanie zbiorcze 5 saszetek? Uzasadnienie: opakowanie tego typu pozwala na bezpieczniejsze (niż w przypadku opakowania - butelka) dystrybuowanie leku, zwłaszcza w przypadku przyjmowania leku przez pacjenta w warunkach domowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: dot. części 17 – Bendamustinum. Mając na uwadze brak systemu utrzymującego stały poziom wilgotności powietrza w placówce Zamawiającego, czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu Bendamustyny, którego stabilność po rekonstytucji nie jest uzależniona od wilgotności względnej powietrza (nie wymaga utrzymywania wilgotności powietrza na poziomie 60%)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 3: dot. części 7 poz. 1 – Etoposidum. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie dawki w poz. 1 - Etoposidum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg fiole. 80 szt., na dawkę 100 mg fiole. 40 szt.? Dopuszczenie przeliczenia zwiększy ilość złożonych ofert i wpłynie na korzystniejszą cenę dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4: dot. części 20 - Docetaxelum. Czy w poz. 2 - Docetaxelum, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 40mg* fiole. 200 - Zamawiający miał na myśli dawkę 80 mg? Dawka 40 mg nie jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5: dot. części 43 - Topotecanum. Mając na uwadze bezpieczeństwo przygotowania roztworu, czy Zamawiający dopuści postać koncentratu do sporządzenia roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: dot. części nr 3, 4, 5, 19, 33, 34, 46. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w trybie pilnym do 24 godzin a w trybie „na ratunek” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 3, 4, 5, 19, 33, 34 oraz 46?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie dostawy w trybie pilnym do 24 godzin, a w trybie „na ratunek” do 12 godzin od momentu złożenia zamówienia (dotyczy wszystkich części zamówienia). Stosowny zapis zostanie ujęty w umowie zawieranej z Wykonawcą.

Pytanie 7: dot. części nr 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Interferonum alfa-2a w postaci ampułkostrzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: dot. części nr 3, 4, 5, 19, 33, 34, 46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie kart charakterystyki leków do oferty na płycie cd zamiast złożenia ich z pierwszą dostawą zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 3, 4, 5, 19, 33, 34 oraz 46?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dołączenie kart charakterystyki leków do oferty na płycie cd zamiast złożenia ich z pierwszą dostawą zamówienia. Zamawiający dopuszcza dołączenie złożenie kart charakterystyki leków na płycie cd wraz z pierwszą dostawą zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie (dotyczy wszystkich części zamówienia).

Pytanie 9: dot. części nr 3, 33, 34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie gęstości leku w formie oświadczenia wraz z ofertą, zamiast złożenia ich z pierwszą dostawą zamówienia dla asortymentu zawartego pakiecie nr 3, 33, 34?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10: Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4. termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie dostawy „na ratunek” do 12 godzin, a w trybie pilnym do 24 godzin od momentu złożenia zamówienia (dotyczy wszystkich części zamówienia). Stosowny zapis zostanie ujęty w umowie zawieranej z Wykonawcą.

Pytanie 11: Czy Zamawiający w par. 6.2.1. zmieni termin uzupełnienia braków ilościowych przy reklamacji z 3 dni na 7 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12: Czy Zamawiający w par. 8.1.2. na końcu dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamieszczenie ww. frazy w umowie zawieranej z wykonawcą.

Pytanie 13: Czy Zamawiający wykreśli par. 8.1.5 względnie dopisze, że zmiana może odbyć się tylko na wniosek Wykonawcy? Istnieje zasadnicza różnica ceny między lekiem oryginalnym, a generycznym z uwagi na koszty poniesione na jego odkrycie i badania. Nie są to produkty, które mogą być oferowane w identycznej cenie leku generycznego – wiązałoby się to z rażącą stratą dla Wykonawcy. Wykonawca może nadto oferować tylko leki ze swego asortymentu, nie dowolne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną określoną w par. 10.1.c. z 10% do wysokości max. 2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15: Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną określoną w par. 10.1.d. z 10% do wysokości max. 2% Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 60 leku rasburicasum w dawce 1,5mg/ml x 3 fiole + 3 amp.rozp. a 1 ml ?

Odpowiedź: Tak, wyraża

Pytanie 17: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 poz. 1 wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18: dot. Części nr 55. Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? "

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 19: dot. Części nr 55. Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?"

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20: dot. Części nr 55. Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca".

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21: dot. Części nr 55. Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?"

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 22: dot. Części nr 55. Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23: dot. treści §5 ust. 1 pkt 2) 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 o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §5 ust.1 pkt 2) 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: dot. §7 ust. 5 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25: dot. §7 ust. 5 projektu umowy prosimy o dopisanie: "... zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie tego zapisu w umowie zawieranej z Wykonawcą.

Pytanie 26: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §7 ust.8, ust.9 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącym nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: 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 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §8 ust.1 pkt 6) i 8) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28: dot. treści §8 ust.1 pkt 15) i 17) 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: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29: dot. §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy. Prosimy o rozszerzenie zapisu §10 ust.1 ppkt a) projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego w terminie zamówienia: "...w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki...". Nadmieniamy, że opóźnienie może dotyczyć niewielkiej części zamówienia (np. 5%) i nieuzasadnionym jest karanie wykonawcy za część zamówienia dostarczoną terminowo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30: dot. §10 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień **18.07.2016** r. termin składania i otwarcia ofert.

DYREKTOR

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

.....
podpis

kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny

42-200 Częstochowa, ul. Bialska 104/118

tel. centr. 34 367 30 00, sekr. 34 367 31 04

REGON: 001281053 NIP: 573-22-99-604