

Zamawiający:

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

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA ANTYBIOTYKÓW, IMMUNOGLOBULIN, LEKÓW PODSTAWOWYCH, MLEKA DLA NIEMOWLĄT, MATRYC KOLAGENOWYCH ORAZ SUBSTANCJI DO RECEPTURY

dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. NMP w Częstochowie.

Znak sprawy: DAZ.26.006.2018

L.dz.: 323/18

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 oraz ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579, dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1:

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

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 2:

Proszę o określenie, jakiej dawki zamawiający wymaga w części nr 17 poz. 1, ponieważ Dimeticon w kapsułkach występuje w dawce 50 mg.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dawki 50mg. W załączeniu do niniejszych wyjaśnień zmieniony Załącznik Nr 2 do SIWZ – Część 17. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę na nowym druku.

Pytanie 3:

Czy zamawiający w części nr 38 poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie Nystatinum o pojemności 28 ml, ponieważ w 24 ml jest niedostępne na rynku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 – dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści:

„W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”
W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

W projektowanej ustawie o zmianie ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych oraz niektórych innych ustaw (projekt z dnia 3.02.2017 r.) zmianie ulegnie m.in. art. 11 ustawy o refundacji leków, zgodnie z którym Minister Zdrowia będzie miał możliwość **zmiany każdej decyzji refundacyjnej z urzędu** w niesprecyzowanym i nieograniczonym zakresie - art. 11 ust. 12:

„12. Minister właściwy do spraw zdrowia może wszcząć z urzędu postępowanie w sprawie zmiany decyzji administracyjnej o objęciu refundacją oraz ustaleniu urzędowej ceny

zbytu dla leku, środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobu medycznego w przypadku:

- 1) zagrożenia wystąpienia istotnego ograniczenia dostępności świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych lub
- 2) znacznego wzrostu odpłatności lub dopłat świadczeniobiorców do leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, lub
- 3) wystąpienia nowych okoliczności faktycznych lub pojawienia się nowych dowodów wpływających na ocenę kryteriów, o których mowa w art. 12 pkt 3–12."

Powyższe oznacza, że Minister Zdrowia będzie mógł w każdym czasie zmienić każdą decyzję refundacyjną skracając jej okres obowiązywania uniemożliwiając zobowiązanie się przez wykonawcę do zapewnienia utrzymywania statusu refundacyjnego produktu. Utrzymanie zaś statusu refundacyjnego leku nie zależy jedynie od działania bądź zaniechania wykonawcy, lecz jest od niego niezależne. Nie można więc obarczać jedynie Wykonawcę ryzykiem istotnej zmiany okoliczności powodującej, że dalsza realizacja umowy, staje się dla Wykonawcy nie tylko nieopłacalna, co wręcz niemożliwa.

Ponadto z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 5 -dotyczy § 5 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności dostarczanych leków:

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu ważności dostarczanych leków z minimum 12-u do minimum 6-u miesięcy od daty dostarczenia?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający. Oprócz tego, zgodnie z Prawem farmaceutycznym, produkty lecznicze są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu do ostatniego dnia swojego terminu ważności.

Ewentualnie czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: **„Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego”?**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 - Dotyczy § 4 ust. 3,4 wzoru umowy – 12-godzinny termin dostawy w trybie pilnym oraz 8-godzinny termin dostawy w trybie na ratunek:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy w trybie pilnym oraz na ratunek do **24 godzin od złożenia zamówienia?**

Tak krótkie terminy dostaw, jak wskazane we wzorze umowy, faworyzują lokalnych dostawców, a tym samym naruszają zasadę równego udziału stron w postępowaniu. Ze względu na skalę prowadzonej przez Wykonawcę działalności, wymagane terminy dostaw, nie zawsze są możliwe do realizacji. Ponadto, tego typu wymóg dyskryminuje wykonawców, których hurtownia leków zlokalizowana jest poza województwem śląskim, stąd może wpływać na konkurencyjność postępowania. Zapewni ją dopuszczenie zaproponowanych terminów dostaw, jako maksymalnych terminów. Oczywiście, w miarę możliwości Wykonawcy dostawy będą realizowane w terminie najkrótszym z możliwych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w części 46, pozycji nr 1 ma na myśli produkt do szybkiego zagęszczania płynów (napojów i pokarmów) zawierający gumę ksantanową i gumę guar oraz maltodekstryny, nie zawierający skrobi, wykazujący oporność na działanie amylazy, co pozwala chronić przed aktywnością tego enzymu w jamie ustnej i ma zastosowanie u pacjentów z dysfagią?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4. termin dostaw „na ratunek” z 8 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 różnicują 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 6 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par. 5 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w par. 7.5 wykreśli wzmiankę o zakazie wstrzymania dostaw w razie opóźnienia płatności? Zapis jest sprzeczny z zasadami współżycia społecznego oraz KC (wstrzymanie się od zobowiązania wzajemnego).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat z Części nr 45 posiadał ścisłą standaryzację wg czynnika IX, nie zawierał antytrombiny oraz posiadał średnią zawartość białka całkowitego w fiole 20 ml 540mg?"

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 – dotyczy Części Nr 58 poz. 3 – Tinctura Valerianae 6000g:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie przez Wykonawcę fasunku 1000ml (gęstość 0,898 – 0,916 g/ml)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: **Pakiecie nr 17 w pozycji 1** preparatu równoważnego **Simethicone (Espumisan)** w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espucon)? W ilości podanej przez zamawiającego.

Wskazania do stosowania zaproponowanego leku Espumisan:

„...Leczenie objawowe zaburzeń żołądkowo jelitowych, związanych z nadmiernym gromadzeniem się gazów w przewodzie pokarmowym, np.: wzdęcia.

- W przypadku wzmożonego powstawania gazów w okresie pooperacyjnym.

- W przypadku przygotowania pacjentów do badań radiologicznych i ultrasonograficznych jamy brzusznej oraz gastroskopii...”

Natomiast wskazania do stosowania espucon/Dimeticon:

„...wzdęcia, nadmierna ilość gazów w jelitach oraz w przygotowaniach pacjenta do niektórych badań rentgenowskich i ultrasonograficznych...”

Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień **05.03.2018 r.** termin składania i otwarcia ofert.

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.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie wskazanych zmian w składanych ofertach.

ZATWIERDZIŁ:

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

dr n. med. Janusz Kapustek

WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa, ul. Białska 104/118
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
fax 34 367 37 53, tel./fax 34 367 32 51
tel./fax 34 367 36 74

.....
Pieczęć Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 2 do SIWZ
Znak sprawy: DAZ.26. 006.2018
Załącznik Nr 1 do umowy nr DAZ.26.006 2018

Formularz asortymentowo – cenowy

CZĘŚĆ NR 17 – LEKI PODSTAWOWE

Lp.	Nazwa międzynarodowa	Nazwa handlowa / Producent	Jedn. miary	Ilość wg jedn. miary	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto (kol. 6x7)	% VAT	Wartość brutto (kol. 8x9)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Dimethicone 50mg		kaps	1000					
2	Levothyroxine 100mcg		tabl	3000					
3	Levothyroxine 25mcg		tabl	15000					
4	Levothyroxine 75mcg		tabl	2000					
5	Metformini h/chlor 1000mg		tabl	4200					
6	Torasemidum 20mg		tabl	300					
Cena oferty obejmuje koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.							Razem		
								-	

.....
miejsce i data

.....
podpis osoby/-ów
uprawnionej/-ych do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika