

Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie

05-200 Wołomin, ul. Gdynska 1/3

Pieczętka zamawiającego

Odpowiedź nr 1 z dnia 23/02/2018r.

OTRZYMUJĄ WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA O ZAMÓWIENIE PUBLICZNE

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie na „DOSTAWĘ ANTYBIOTYKÓW, CHEMIOTERAPEUTYKÓW I ERYTROPOETYN DLA SZPITALA W WOŁOMINIE W PODZIALE NA ZADANIA” - sprawa ZAM/261/5/2018

Zgodnie z art.38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych – wpłynęły zapytania dotyczące SIWZ:

Pytania dotyczące Istotnych Postanowień Umowy

1. Do §5 ust.4 zdanie pierwsze 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: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

2. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §5 ust 4 wzoru umowy, ewentualnie zmodyfikuje zapis w ten sposób, że za opóźnienie w zapłacie będą Wykonawcy należne odsetki w wysokości przewidzianej prawem? Zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r., wierzycielowi – w razie opóźnienia dłużnika z zapłatą – przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. Natomiast art. 13 w/w ustawy ustanawia wprost rygor nieważności postanowień umownych ograniczających lub wyłączających prawa wierzyciela m.in. z art. 8 ust. 1 ustawy. Stąd kwestionowany zapis będzie dotknięty nieważnością, a Wykonawcy i tak będą przysługiwały odsetki w w/w wysokości na podstawie przepisów bezwzględnie obowiązujących.

ODPOWIEDŹ: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

3. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust.6 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących 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: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

5. Czy Zamawiający wykreśli w par. 5.4 ? Zapis o niemożności wstrzymania dostaw jest zdaniem Wykonawcy sprzeczny z zasadami współżycia społecznego. Z kolei zdanie drugie par 5.4, ograniczające wysokość odsetek za opóźnienie jest rażąco niekorzystne dla Wykonawcy. Reasumując, w razie opóźnień w zapłacie Wykonawca ani nie może wstrzymać dostaw, ani naliczyć pełnych należnych mu odsetek. Zapisy takie winny zostać wykreślone.

ODPOWIEDŹ: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

6. Czy Zamawiający w par 7.4 doda zapis „z wyłączeniem § 7 ust. 2 , pkt 7 lit. a.”? ten tryb nie powinien mieć zastosowania do automatycznych zmian stawki VAT.

ODPOWIEDŹ: **Podtrzymujemy zapisy SIWZ**

Pytania dotyczące załącznika nr 2 do SIWZ

1. Dotyczy zadania nr 15 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**

3. Dotyczy zadania nr 23 poz. 4. 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 dożylniej?

ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**

4. Dotyczy zadania nr 23 poz. 5. 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 dożylniej?

ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**

5. Dotyczy zadania 12 poz. 1; zadania 14 poz. 1; zadania 14 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci ampułek?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
6. Czy w zadaniu 31 poz. 2 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci butelek?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
7. Czy Zamawiający w zadaniu 33 poz. 1 i 2 dopuszcza wycenę leku w opakowaniu typu pojemnik KabiPack?
ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**
8. Czy w zadaniu 13 poz. 3 Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
9. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku, jeżeli przy przeliczeniu ze sztuk na opakowania, ilość opakowań nie jest liczbą całkowitą (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
ODPOWIEDŹ: **Jeśli ilość opakowań po przeliczeniu z ilości sztuk nie jest liczbą całkowitą, to ilość przekraczającą liczbę całkowitą należy przedstawić w postaci ułamka dziesiętnego do drugiego miejsca po przecinku zgodnie z regułami matematyki.**
10. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
ODPOWIEDŹ: **W przypadku zakończenia produkcji danego produktu, proszę o nie wycenianie pozycji z odpowiednią poniżej adnotacją**
11. Czy w zadaniu 7 poz. 2 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w formie -DIS?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zawierającego 12 fiolek oraz przeliczenie ilości opakowań zaokrąglając liczbę opakowań w górę?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
13. Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 poz 1 (Linezolid), ze względu na potencjalne korzyści finansowe, wymaga od Wykonawców dostarczenia produktu zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego w dawce 0,2g/ml worek 100ml zamiennie z dawką 0,2g/ml worek 300 ml, co umożliwi lepsze dostosowanie dawki minimalizując potencjalne straty, ograniczając przy tym koszty terapii a także wykorzystując przedmiot zamówienia w powyższym pakiecie w optymalny sposób zgodnie z wymogami terapeutycznymi poszczególnych oddziałów?
ODPOWIEDŹ: **Nie wyrażamy zgody**
14. Czy Zamawiający wymaga zgodności farmaceutycznej w pakiecie 23, w pozycjach nr 1 i 2 (leki pochodzą od jednego producenta) obu dawek Linezolidu w przypadku rozpoczynania terapii od wlewu i przejścia na formę doustną? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi. Kontynuacja leczenia odbywa się potem tym samym, już sprawdzonym produktem.
ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**
15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 pozycja 1 (Voriconazole), wymaga zaoferowania gotowego bezigłowego zestawu do infuzji Voriconazolu, nie wymagającego stosowania igły do rekonstytucji, zarejestrowanego w CHPL, czyli Voriconazole 200mg proszek + rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji (50 ml z 0,9% roztworem chlorku sodu w wodzie do wstrzykiwań) + sterylny łącznik oraz sterylna strzykawka jednorazowa. Zastosowanie tej postaci leku (NF) zdecydowanie ułatwia podanie produktu i minimalizuje ryzyko strat leku. Dzięki gotowemu rozpuszczalnikowi za każdym razem otrzymuje się odpowiednie stężenie leku, wykluczając możliwość pomyłki i zastosowania nieodpowiedniej ilości lub stężenia rozpuszczalnika, albo rozpuszczalnika niekompatybilnego do substancji czynnej. Ponadto bezigłowy zestaw do infuzji ma wpływ na bezpieczeństwo personelu-eliminuje możliwość przypadkowego zakucia, a tym samym obniża ryzyko zakażeń.
ODPOWIEDŹ: **Dopuszczamy**
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 4 pozycji 2 produktu leczniczego Ceftazydym 2000 mg iniekcje w opakowaniu fiołka?
ODPOWIEDŹ: **Zgodnie z SIWZ**
17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17 pozycji 4 produktu leczniczego Clindamycyna 600 mg / 4 ml iniekcje w opakowaniu ampułka?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę**
18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 17 pozycji 3 oraz 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
ODPOWIEDŹ: **Wyrażamy zgodę. Wydzielone pozycja 3 oraz 4 utworzą nowe zadanie nr 17A**
19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 18 produktu leczniczego Vancomycin, który posiada możliwość podania tylko dożylnego?
ODPOWIEDŹ: **Nie wyrażamy zgodę**
20. Czy Zamawiający w Pakiecie 20 pozycje 1,2,3 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym

wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 20 pozycji 1,2 oraz 3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

ODPOWIEDŹ: Wyrażamy zgodę. Wydzielone pozycje 1,2, i 3 tworzą nowe zadanie nt 20A

22. Czy Zamawiający w pakiecie numer 21 pozycji 2 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 21 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Wyrażamy zgodę. Wydzielona pozycja nr 2 utworzy nowe zadanie nr 21A

24. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 24, 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%: 2 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

25. Czy Zamawiający w Pakiecie 31 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

26. Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 1 oraz 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

27. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 1 i 2 aby ceftazydim zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

28. Czy Zamawiający wymaga aby cefuroksym w pakiecie 2 pozycja 6 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

29. Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 20 pozycja 1, 2 i 3 była w postaci monowodzianu?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
(-) mgr inż. Tomasz Boroński