

EZP/157/19

Wrocław, 22.01.2019r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW NR 1

Wg rozdzielnika

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz środków do pielęgnacji skóry z podziałem na 69 zadania.

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ w przetargu nr **ZP/PN/03/19/LA/AJ**, Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając z art. 38, ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych odpowiada: Alicja Jasek
Posiadamy następujące pytania/prośby dot. w/w postępowania:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby lek (w całości, bądź w części) Dexamethasone sodium phosphate 4MG (poz. 12) znajdował się w Załączniku C aktualnie obowiązującego Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w zakresie wskazań objętych refundacją „Premedykacja przed podaniem paclitakselu w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia reakcji nadwrażliwości u pacjentów z nowotworem złośliwym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 2- dotyczy pozycji zadania nr 12

Czy Zamawiający w pozycji POZ 12 Dexamethasone sodium phosphate 4MG wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu w izotonicznym roztworze chlorku sodu lub 5% glukozy, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 3- dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 24

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Lacto30Dr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 3 mld CFU/ kaps? Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek

Przygotowała:
Alicja Jasek

(prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 4- dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 24

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsulek?
Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.
2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30 Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych); konfekcjonowanego w opakowaniach po 30?
Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 5- do treści wzoru umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” (na ratunek) maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pozycji 65 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 6- do treści wzoru umowy: § 5 ust. 6

Czy Zamawiający mając na uwadze, że zgłoszona reklamacja (ilościowa i jakościowa) wymaga rozpatrzenia, **wyrazi zgodę na wydłużenie terminów rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych?**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7- do treści wzoru umowy: § 7

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę** i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7 nowego brzmienia:

§ 7

Kary umowne, odsetki za opóźnienie w zapłacie

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
 - a) opóźnienie w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnieniu reklamacji) - w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego/reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł,
 - b) rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca - w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł należna kara wynosić będzie 5 zł.
- 1.) Strony ustalają, że niezależnie od kar umownych, będą mogły dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
- 2.) W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie, Wykonawca ma prawo żądać zapłaty odsetek za opóźnienie w wysokościach ustawowych, określonych w art. 4 pkt 3 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (tj. Dz. U. z 2016 r., poz. 684 ze zm.).
- 3.) Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia z wynagrodzenia, o którym mowa w § 3 ewentualnych kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8- do treści wzoru umowy: § 9 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do katalogu zmian postanowień umowy, zawartej w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przesłanki w proponowanym brzmieniu lub analogicznym przygotowanym przez Zamawiającego a oddającym jego istotę:

„Zamawiający dopuszcza możliwość zastąpienia wykonawcy, któremu zostało udzielone zamówienie, a którego siedziba znajduje się na terytorium Wielkiej Brytanii, przez innego wykonawcę należącego do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, mającego siedzibę w innym państwie członkowskim UE, spełniającego warunki udziału w niniejszym postępowaniu oraz niepodlegającego wykluczeniu w przypadku wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej na podstawie art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej, przy zachowaniu wszelkich, mających zastosowanie w tym przypadku przepisów prawa, w tym art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.”?

Uzasadnienie:

Mając na względzie, że na dzień składania ofert w niniejszym Postępowaniu ostatecznie nie zostały zakończone negocjacje ws. warunków wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej, a tym samym nie jest możliwe dokładne określenie przyszłych zasad, na jakich podmioty mające siedzibę w tym państwie będą mogły funkcjonować na rynku UE, należy zabezpieczyć w umowie o zamówienie publiczne możliwość zmiany wykonawcy na podmiot z innego państwa członkowskiego UE.

Należy zaznaczyć, że powyższe postanowienie gwarantuje, że nowy wykonawca będzie należał do tej samej grupy kapitałowej, co ten, któremu zostało udzielone zamówienie publicznie, a także musi

Przygotowała:
Alicja Jasek

spełniać wszystkie warunki udziału w postępowaniu oraz nie mogą wobec niego zachodzić okoliczności powodujące wykluczenie z postępowania. To gwarantuje zapewnienie ciągłości realizacji dostawy towarów będących przedmiotem umowy, a także jest w pełni zgodne z postanowieniami art. 144 Prawa zamówień publicznych. Jednocześnie wskazujemy, że niniejsza zmiana przesłanki kontraktu wyłącznie dopuszcza możliwość jej dokonania, a w żaden sposób nie jest obowiązkiem dla Zamawiającego, który dopiero na etapie realizacji zamówienia mógł podjąć ostateczne i wiążące decyzje. Jednocześnie niniejsza propozycja nie powoduje nieważności ewentualnego aneksu, gdyż odwołuje się do obowiązującej procedury zmiany wierzyciela podmiotu leczniczego określonego w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. W związku z powyższym proponowana przesłanka zmiany umowy o zamówienie publiczne wydaje się w pełni uzasadniona i powinna zostać wprowadzona do postanowień wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 9- do formalności, jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10- dotyczy zadania 24

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 24 preparat ProbioDr, kaps.twarde, 60 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 11- dotyczy zadania 66

Proszę o dopuszczenie wyceny leki AFATINIBUM w jedynie dostępnych na rynku dawkach 20mg, 30mg, 40mg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyceny leku w dawkach 20mg, 30mg, 40mg, jednocześnie poprawiając zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12-dotyczy treści umowy §8

Przedmiotem postępowania ZP/PN/03/19/LA/AJ jest dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych bezpośrednio do Zamawiającego (z wyłączeniem dostaw domowych do pacjentów). W ramach wykonania Zamówienia Wykonawca nie będzie przetwarzał danych osobowych pacjentów Zamawiającego. Ponadto, w ramach wykonania Zamówienia Wykonawca nie będzie przetwarzał danych osobowych Zamawiającego (jego pracowników) jako podmiot przetwarzający w rozumieniu art. 4 pkt 8 RODO. Wszelkie dane osobowe zawarte w przedstawianych Wykonawcy indywidualnych zamówieniach, a także dane osobowe osób kontaktowych Zamawiającego, związanych z realizacją tych zamówień oraz wykonania umowy, Wykonawca będzie przetwarzał jako odrębny administrator w rozumieniu art. 4 pkt 7 RODO. W związku z powyższym umowa powierzenia nie będzie miała zastosowania. Czy w związku z powyższym Zamawiający rozważy:

- a. Zmianę §8 ust. 1 nadając mu nową treść: „Strony potwierdzają, że wobec danych osobowych pozyskanych od drugiej Strony w toku wykonania Umowy pozostają odrębnymi administratorami w rozumieniu art. 4 pkt 7 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie

ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE. Dane te obejmują dane osobowe dotyczące pracowników Stron oraz osób występujących w imieniu Stron.”?

- b. Usunięcie Załącznika nr 2 do umowy głównej (Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych) w całości, jako niemającego zastosowania w odniesieniu do treści Zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i nadaje §8 ust. 1 nadając mu nową treść oraz usuwa załącznik nr 2 do umowy

Pytanie nr 12-dotyczy treści umowy §7

1. Czy Zamawiający w par. 7.1.a zniesie minimalną wartość kary umownej, to jest 10zł? Przy niskich wartościowo dostawach zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.
2. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 7.1.b w ten sposób, że zamiast kary umownej w kwocie 20% zastosuje karę w wysokości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 13- dotyczy pakietu 41

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. A zał. 1A do SIWZ Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu medycznego

Pytanie nr 14- dotyczy pakietu nr 37

Czy Zamawiający wymaga ale zaoferowany produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. A zał. 1A do SIWZ Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu medycznego

Pytanie nr 15- dotyczy pakietu nr 37

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt mógł być stosowany zarówno jako dializat jak i substytut podczas terapii CRRT?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby mógł być stosowany jako dializat i substytut podczas terapii CRRT.

Pytanie nr 16- do treści SIWZ

W związku z dezinformacją dotyczącą formy złożenia ofert, dotyczy pkt. 3.7, 6.11.6.,6.18., 9.7., 11.8., 12.1. Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwracam się z prośbą o ustosunkowanie się do zapisów i ich ewentualną modyfikację.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla punkty 3.7 SIWZ oraz 6.11.6 SIWZ, ponadto punkt 12.1 SIWZ nabiera nowego brzmienia tj.:

z

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu
Plac Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław
tel.: 71 36-89-601, 71 36-89-602;
faks: 71 36-89-219
NIP: 899-22-28-100, Regon: 000290096, KRS: 0000087868



„Oferty wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w siedzibie zamawiającego w Dolnośląskim Centrum Onkologii, pl. Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław, budynek „H” (Przychodnia), III piętro, pok. 312 w nieprzekraczalnym terminie do dnia 12.02.2019r. roku do godziny 10.00. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do zamawiającego na platformie zakupowej”

na

„Oferty wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w nieprzekraczalnym terminie do dnia 12.02.2019r. roku do godziny 10.00. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do zamawiającego na platformie zakupowej.”

W punktach 6.18, 9.7, 11.8 Zamawiający pozostawia zapis SIWZ bez zmian.

Wraz z odpowiedzią na pytania Zamawiający załącza poprawioną Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w raz z załącznikiem 1 pt.: „Arkusz asortymentowo Cenowy”, 1A pt.: „Szczegółowy Opis Zamówienia” oraz 3 pt.: „Projekt umowy”.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DIREKTORA
Ekonomicznych
Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu
mgr Krzysztof Szafraniec

REFERENT

Alicja Jasek
Alicja Jasek

Przygotowała:
Alicja Jasek