



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

ZPZ – 2375 - 9629/19

Olsztyn, dnia 13.12.2019 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, nr sprawy ZPZ -59/10/19.

W związku z zapytaniem uczestników postępowania na dostawę leków, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1

Czy w pakiecie 14 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 2

Czy w pakiecie 16 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 3

Czy w pakiecie 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 4

Czy w pakiecie 16 poz. 2 dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazidim w opakowaniu typu butelka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 5

Czy w pakiecie 19 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 6

Czy w pakiecie 19 Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 7

Czy w pakiecie 22 Zamawiający dopuści opakowanie bezpieczne z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji, pakowane x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 8

Czy w pakiecie 25, 27, 28 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu pakowanego po 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 9

Czy w pakiecie 28 poz. 1, 2 Zamawiający miał na myśli aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego produkt posiadał stabilność:

1. po rozpuszczeniu w wodzie do wstrzykiwań: 3 godziny w temp. 25°C lub w lodówce (2-8°C) do 12 godzin;

2. po rozpuszczeniu w NaCl 0,9%: 3 godziny w temp. 25°C lub w lodówce (2-8°C) przez 24 godziny;

3. po rozpuszczeniu glukozy 5%: 1 godzina w temp. 25°C lub w lodówce (2-8°C) przez 8 godzin;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 10

Czy w pakiecie 29 poz. 3 Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 11

Czy w pakiecie 41 poz. 1 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu w opakowaniu x 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 12

Czy w pakiecie 41 poz. 1 Zamawiający wymaga stabilności 24 godzinnej po rozcieńczeniu Określonej w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 13

Czy w pakiecie 41 poz. 2 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu pakowanego x 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 14

Czy w pakiecie 41 poz. 3 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu pakowanego x 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy w pakiecie 41 poz. 2, 3 Zamawiający ma na myśli zaferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 16

Czy w pakiecie 79 Zamawiający dopuści zaferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie.

Pytanie 17

Czy w pakiecie 79 Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 18

Czy w pakiecie Zamawiający dopuści opakowanie z polietylenu, jako bezpieczniejszej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego, pakowane x 10 szt.?

Odpowiedź: W powyższym pytaniu Wykonawca nie wskazał nr pakietu co uniemożliwia Zamawiającemu udzielenie odpowiedzi.

Pytanie 19

pakiet 1: wapno

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 130 do 170 L/kg które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz stopień pylenia nie przekraczał 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o powyższych parametrach.

Pytanie 20

dotyczy §4 ust. 2 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zniesieniu wymogu dostaw w trybie „na cito” w zakresie pakietu nr 91. Wapno adsorbowane jest wyrobem medycznym, nie lekiem i jako takie nie służy ratowaniu życia. Dodatkowo posiada indykator zużycia co pozwala przewidzieć konieczność jego zamówienia z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 21

dotyczy §7 ust. 1.1 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej zawartej w umowie w w/w ustępie z 1% na 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 22

Dotyczy przedmiotu zamówienia (pakiet nr 66)

Ze względu na specyfikę produktu leczniczego określonego w przedmiocie zamówienia dla zadania nr 66, informujemy, że jedyną formą składania zamówień na dostawy produktu Dichlorek radu Ra 223 jest bezpośrednio składanie zamówień w specjalnej bazie Wykonawcy BOE. Niniejsza procedura składa się z następujących etapów:

- 1) dostarczenie przez ZMN aktualnej licencji PAA do Wykonawcy,
- 2) uzyskanie dostępu od Wykonawcy do systemu zamawiania leku (BOE),
- 3) wpisanie zamówienia w systemie BOE w wymaganym terminie. Każdorazowo dla każdego podania leku. W bazie wpisany zostanie również wskazany przez Państwa adres e-mail apteki szpitalnej aby mieli Państwo potwierdzenia składanych zamówień w imieniu apteki,
- 4) określenie ID pacjenta oraz wagi pacjenta każdorazowo w zamówieniu,
- 5) potwierdzenie daty podania leku na 7 dni przed zaplanowanym podaniem,
- 6) potwierdzenie każdego zamówienia w wyznaczonym terminie z osobą odpowiedzialną u Wykonawcy, (e-mail: xofigo_boe_pl@bayer.com), w celu wystawienia faktury sprzedaży. Faktura zostanie wystawiona i przesłana do apteki szpitalnej w dniu dostawy leku do ZMN,
- 7) potwierdzenie podania leku do osoby odpowiedzialnej u Wykonawcy (e-mail: xofigo_boe_pl@bayer.com),
- 8) ZMN musi posiadać odpowiednie do podania Radu 223 ustawienia w kalibratorze dawek, w przypadku braku kalibracji konieczne jest zamówienie u Wykonawcy dostarczenie bezpłatnej próbki kalibrującej.

Produkt leczniczy posiada następujące cechy:

- a) koncentracja wynosi 1100 kBq/mL w dniu kalibracji,
- b) termin jego ważności od daty kalibracji wynosi 28 dni,
- c) czas realizacji zamówienia wynosi min. 4 tygodnie (od otrzymania zamówienia),
- d) termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu,
- e) nie istnieje możliwość zwrotów,
- f) jeśli podanie leku nie odbędzie się, należy go zutylizować w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.

Informujemy także o następujących warunkach dostaw stosowanych przy realizacji zamówień:

- a) dostawa leku następuje bezpośrednio od producenta do Zamawiającego na adres wskazany w zamówieniu, jednak wyłącznie do Zakładu Medycyny Nuklearnej. Jeśli Zamawiający nie dysponuje Zakładem Medycyny Nuklearnej, wymagane jest wskazanie przez niego Zakładu, z którym Zamawiający współpracuje i do którego możliwa będzie dostawa produktu leczniczego;
- b) dostawa następuje jeden dzień przed ustalonym terminem podania,
- c) dostawa możliwa jest w godzinach od 8:00 do 17:00 w określone dni tygodnia – od wtorku do piątku (brak możliwości dostawy w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).

W związku z powyższym prosimy o akceptację przedstawionej powyżej procedury składania zamówień (w tym cechy produktu oraz warunki dostawy) i uwzględnienie ich w treści umowy, w przypadku wyboru naszej oferty dla pakietu nr 66. Brak akceptacji powyższych warunków uniemożliwi złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje powyższą procedurę składania zamówień.

Pytanie 23

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 1 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia:

Wykonawca jest zobowiązany do wystawiania odrębnej faktury do każdego zamówienia, w której będzie wpisany numer zamówienia Apteki Szpitalnej oraz do umieszczenia na fakturze kodu EAN dostarczonego produktu. W przypadku otrzymania nieprawidłowo wystawionej faktury Zamawiający zwróci się do Wykonawcy z żądaniem wystawienia korekty. Żądanie,

o którym mowa w zdaniu drugim zostanie przesłane Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną na wskazany w umowie adres e-mail lub faks. W przypadkach, kiedy system Wykonawcy uniemożliwia umieszczenie na fakturze numeru zamówienia Apteki Szpitalnej lub numeru EAN/GTIN, Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

Należy pamiętać, że faktura jest wystawiona prawidłowo, jeżeli spełnia warunki określone w ustawie o podatku od towarów i usług oraz aktów wykonawczych do tej ustawy. Zastrzeżenie umowne nie może stanowić podstawy do uznania faktury za wystawioną nieprawidłowo.

Jednocześnie system uniemożliwia wpisywanie na fakturze kodu EAN.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapis umowny uwzględnia zapisy, które Państwo proponują. Zamawiający podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Pytanie 24

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2 i 3

Prosimy o usunięcie zapisu § 6 ust. 2 wzoru umowy, gdyż w sposób nieuprawniony wydłuża termin zapłaty, który powinien biec od dnia dokonania dostawy, a faktura jest tylko potwierdzeniem spełnienia świadczenia. Błąd na fakturze, który wymaga korekty nie niweczy faktu prawidłowo dokonanej dostawy oraz obowiązku uregulowania płatności.

Biorąc pod uwagę powyższe prosimy o zmianę zapisu § 6 ust. 3 w przedmiotowym zakresie i nadanie mu następującego brzmienia:

Zamawiający będzie regulował należności przelewem bankowym na konto (wskazane na fakturze) Wykonawcy w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 25

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 4

Prosimy o usunięcie zapisu § 6 ust. 4 wzoru umowy, gdyż jest ono niezgodne z art. 491 Kodeksu cywilnego, który jest przepisem bezwzględnie obowiązującym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy zmiany proponowanej przez Wykonawcę. Zapis §6 ust.4 nie jest zgodny z art. 491 k.c. Przepis art. 491 k.c. nie ma charakteru bezwzględnie obowiązującego. W związku z powyższym, Zamawiający – ramach zasady wyrażonej w art. 353 k.c. tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz przede wszystkim dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których ten przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził do projektu umowy wyżej przytoczony zapis §6 ust.4 i zapis ten podtrzymuje.

Pytanie 26

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostarczenie faktury korekty z 7 do 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 27

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 9 ust. 4 wzoru umowy i nadanie mu poniższego brzmienia?

W sytuacji uznania przez Wykonawcę zgłoszonych roszczeń z tytułu rękojmi przy sprzedaży, Zamawiający jest uprawniony do obciążenia Wykonawcy karą umowną, o której mowa w § 7 ust. 1, jednakże dopiero w sytuacji uchybienia terminu realizacji zamówienia określonego w § 4 ust. 2, który rozpocznie swój bieg od dnia skutecznego doręczenia Zamawiającemu, oświadczenia Wykonawcy o uznaniu zgłoszonego roszczenia. W takim przypadku Wykonawca pozostaje w zwłoce od chwili, w której zamówienie powinno być zrealizowane do chwili dostarczenia Zamawiającemu produktu wolnego od wad.

Podnieść należy, że zgodnie z zakreślonym terminem w § 9 ust. 2, Wykonawca jest uprawniony do rozpatrzenia zgłoszonych roszczeń przez Zamawiającego, w związku z czym bezpodstawnie się uprawnienie Zamawiającego do naliczania kary od chwili zgłoszenia roszczeń z tytułu rękojmi, z uwagi na fakt, iż w owym czasie roszczenie nie będzie jeszcze wymagalne. Roszczenie stanie się wymagalne z chwilą pozytywnego rozpatrzenia żądań Zamawiającego, tj. jego uznania. Wobec tego, Zamawiającemu może przysługiwać uprawnienie do naliczenia kary umownej, uwzględnionej w § 7 ust. 1, jednakże dopiero po uznaniu przedmiotowych żądań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 28

Dotyczy wzoru umowy § 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 10 wzoru umowy w taki sposób, aby ograniczenia w nim zawarte nie wykraczały poza zakres art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej, który stanowi wystarczające zabezpieczenie interesów Zamawiającego w tym zakresie?

Proponujemy nadanie przedmiotowemu zapisowi następującego brzmienia:

Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 29

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu § 11 ust. 2 wzoru umowy? Z zasady umowy zawierane na czas określony nie powinny być rozwiązywane. W przypadku braku zgody prosimy o określenie zamkniętego katalogu przypadków uprawniających do skorzystania z uprawnienia Zamawiającego oraz dodanie przedmiotowego uprawnienia obu stronom umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 30

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 3

Prosimy o doprecyzowanie zapisu § 11 ust. 3 wzoru umowy, poprzez określenie zamkniętego katalogu przypadków uprawniających do skorzystania z uprawnienia Zamawiającego.

Proponujemy nadanie przedmiotowemu zapisowi następującego brzmienia:

Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w całości bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę, w następujących sytuacjach:

1)

2)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 31

Dotyczy wzoru umowy § 16 ust. 1 i 2

Prosimy o zmianę zapisu § 16 ust. 1 wzoru umowy w zakresie sposobu pozasądowego dochodzenia należności i nadanie mu następującego brzmienia:

Wykonawca zobowiązuje się, że dochodzenie zaległych należności wynikających z niniejszej umowy w postępowaniu procesowym poprzedzone będzie próbą pozasądowego sposobu załatwienia sporu.

Umowny wymóg wszczynania sądowego postępowania pojednawczego jest niezasadny i obciąża Wykonawcę oraz Zamawiającego dodatkowymi kosztami.

Zgodnie z nowelizacją Ustawy o kosztach sądowych w sprawach cywilnych z dnia 28 lipca 2005 r. (Dz.U. z 2019 r. poz. 785) - art. 19 ust. 3 pkt 3, koszty złożenia wniosku o zawiązanie do próby ugodowej wzrosły. Co więcej, zgodnie z nowelizacją Kodeksu Postępowania Cywilnego, Sąd w przypadku niestawiennictwa na posiedzenie przeciwnika (Zamawiającego) na wyraźne żądanie wzywającego orzeka o kosztach postępowania pojednawczego w orzeczeniu kończącym postępowanie procesowe lub nieprocesowe. Koszty wywołane próbą ugodową dolicza się do zasądzonych na rzecz powoda (Wykonawcy) kosztów procesu.

Jednocześnie, biorąc pod uwagę powyższe, prosimy o usunięcie zdania pierwszego z zapisu § 16 ust. 2 wzoru umowy i pozostawienie zapisu w następującym kształcie:

W sytuacji, gdy strony nie dojdą do porozumienia w drodze polubownej w terminie 30 dni, spory będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

UWAGA!

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza cenowego wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia....” oraz wpisać parametr.

W przypadku zmiany wielkości opakowań zgodnie z dopuszczeniami Zamawiającego wymaga się odpowiedniego przeliczenia ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

mgr Krystyna Futyma
(pieczęć i podpis Dyrektora Zakładu)

Sporządziła – Dorota Borkowska
Egz. nr 1 - a/a
Otrzymują: Ogłoszenie na stronie internetowej

