

Dział Zamówień Publicznych  
tel. 0-12 614 25 52  
fax. 0-12 614 34 86  
e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

Kraków, 27.04.2021 r.

DZ.271.13. **224** .2021

**Do wszystkich Uczestników  
Postępowania przetargowego  
nr DZ.271.13.2021**

**Dotyczy: odpowiedzi na pytania w postępowaniu przetargowym nr DZ. 271.13.2021 leki stosowane w ramach programów lekowych, chemioterapii, produktów do żywienia pozajelitowego i dojelitowego oraz płynów infuzyjnych.**

**Szanowni Uczestnicy,**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, Kraków powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem zostały zadane następujące pytania:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. *W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:*

*- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części zamówienia, którego zwłoka dotyczy;***

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „... od daty złożenia reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**





4. Czy w związku z profilem pacjentów kardiologicznych, kardiochirurgicznych, Zamawiający w pakiecie nr 36 **oczekuje** witamin rozpuszczalnych w wodzi i w tłuszczach w jednej fiołce bez witaminy K ? Zawartość witaminy K w preparatach witaminowych wymaga zgodnie z CHPL regularnego monitorowania czynników krzepnięcia krwi pacjenta. Dodatkowo produkty z witaminą K mogą zmniejszyć skuteczność leczenia przeciwzakrzepowego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

5. Pakiet 29 Czy zaoferowany lek ma mieć wskazanie w nabytym niedoborze fibrynogenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie wskazanie, nie wymaga.**

6. Pakiet 17 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

7. Pakiet 33 poz. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka o objętości 2053 ml i parametrach: Energii całkowitej 1900 Kcal, energii pozabiałkowej 1600 kcal, ilości azotu 10,8g w związku z wycofaniem produktu z rynku o obj 2566ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt o proponowanych parametrach.**

8. Pakiet 35 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

9. Dotyczy przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 1

Proszę o potwierdzenie czy Zamawiający w Załączniku nr 3 do SWZ dla pakietu nr 1 w kolumnie nr 5 „ilość” **ma na myśli ilość opakowań czy ilość tabletek**, dla których w kolumnie nr 7 należy podać „cenę jednostkową netto za op.”

**Odpowiedź: „Ilości” podane w kolumnie nr 5 w pakiecie nr 1 oznaczają ilość tabletek.**

10. **Dotyczy § 3 ust.1 wzoru umowy – termin ważności produktów**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do **6 miesięcy dla pakietu nr 1**? Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie we wzorze umowy zdania: *„Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem ważności krótszym niż wymagany tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę zgody od Zamawiającego”?*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**



11. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, **przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika** nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

12. Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „cito” w zakresie pakietu nr 6 ? Podanie leku opisanego w pakiecie 6 zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

13. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Pakiecie 26 poz. 1-6 nie był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii, co może spowodować dodatkowe obowiązki i odpowiedzialność dla personelu szpitala?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

14. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 26 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

15. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 26 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla produktu leczniczego w Pakiecie 24 poz. 28 do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż lek sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

17. Do treści §3 ust.1 wzoru umowy.

Prosimy o dopisanie do wzoru 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

18. Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §7ust.3, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy.



Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

19. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

**Odpowiedź na pytanie: Nie.**

20. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest **korzystniejsza pod względem ekonomicznym** (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Należy podać ilość opakowań z dokładnością dwóch miejsc po przecinku.**

21. Dot. pakietu nr 23 poz. 6. Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź: Nie.**

22. Dot. pakietu nr 23 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **kapsułek twardych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Tak.**

23. Dot. pakietu nr 28 poz. 3, 14, 15, 18, 20. Czy w związku z **brakiem** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź: Nie.**

24. Dot. pakietu nr 28 poz. 24. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

**Odpowiedź: Tak.**

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Finansowy i Administracyjny  
  
mgr Lucyna Stanus

KIEROWNIK APTEKI SZPITALNEJ  
  
mgr farm. Paweł Lipner  
specjalista farmacji szpitalnej  
09000087

