

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 25.01.2019 r.

dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków cytostatycznych oraz leków stosowanych w ramach programów lekowych.” - nr sprawy 01/PN/2019.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający dopuści w części 3 wycenę preparatów w postaci koncentratu do sporządzania roztworu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej za mg z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów postaci tabl. powlekanych w części 5, 8, 10 i 19.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający, w ramach pakietu nr 14 poz. 1 dopuści dostawy zamiennie preparatu pembrolizumab w dawce 100mg, przy założeniu tej samej ceny w przeliczeniu za 1mg jak w przypadku preparatu pembrolizumab 50mg, oraz obejmowania refundacją w zakresie co najmniej takim, jak preparatu pembrolizumab w dawce 50mg?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5:

do treści SIWZ punkt 3 podpunkt 4

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w pakiecie Część 6, poz. 1?

Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

do treści SWIZ punkt 4 podpunkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na ratunek” maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla pakietu Części 6, pozycja 1?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

do treści SIWZ punkt 5

do kwestii formalnych

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 dokładnie 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 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.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę i doda do paragrafu 8 ust 3 pkt 6) w brzmieniu jak wyżej.

Pytanie nr 8:

Do treści SIWZ punkt 18

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

- 1) odesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?
- 2) czas odesłania podpisanej umowy nie później niż w terminie 10 dni roboczych od jej otrzymania?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 9:

Do treści wzoru umowy: § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 7 zapisu w brzmieniu:

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych), powyżej 60 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

do treści wzoru umowy: § 1

Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków (część 6, pozycja 1) równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu zawartego w Części 6, poz. 1?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, 9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności, itd. ...)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w pozycjach nr 1,2,3 wymaga stabilności fizykochemicznej fiołki po pierwszym nakłuciu przez okres 28 dni potwierdzonej zapisem w Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 25.01.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak