



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 04.03.2020 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków - nr sprawy 15/PN/2020.

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:

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp.: Należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji danego preparatu.

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, w takim przypadku ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

6. 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 umieszczone 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)?

Odp.: Należy przeliczyć do pełnego opakowania w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ?
Odp.: Tylko w przypadku braku preparatu zarejestrowanego do obrotu na terenie RP.
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z części nr 7 poz. 2, 3, 6, 12 ze względu na brak dostępności leku ?
Odp.: Zgodnie z modyfikacją z dnia 25.02.2020 r.
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 7 poz. 1 leku adenosine w postaci fiołki?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 7 poz. 19 leku valproic acid w postaci 1 fiołki+1 amp. Rozp. Wraz z przeliczeniem liczby wymaganych opakowań ?
Odp.: Zamawiający dopuszcza.
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z części nr 7 poz. 15 leku Tetrazepam 50mg – ze względu na wstrzymanie w obrocie (pismo w załączeniu)
Odp.: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o braku dostępności.

Dotyczy wzoru umowy

12. Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, 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 w ramach danego pakietu 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
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Wzór umowy § 3 ust. 1.2) – dostawy w na ratunek - cito

13. Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 26, 42 nie są lekami ratującymi życie i nie wymagają dostaw na ratunek - cito w ciągu 12 godzin (również w niedziele i święta o każdej porze dnia i nocy) od chwili złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, iż zapis § 3 ust. 1.2) wzoru umowy w zakresie dostaw „w trybie na ratunek - cito” **nie będzie miał zastosowania w stosunku do pakietu nr 26 oraz 42.**

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadzają nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odp.: Zamawiający potwierdza iż zapis § 3 ust. 1.2) wzoru umowy nie będzie miał zastosowania w stosunku do pakietu nr 26 oraz 42.

14. Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 w Części nr 30 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

15. Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający wymaga zaoferowania kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w postaci roztworu do infuzji.

16. Do treści §3 ust. 6 oraz 7 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru."

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 2, w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Do treści §7 ust. 3 oraz 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 3 oraz 4, w taki sposób aby wynosiły ona 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp.: Nie.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy

przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp.: Nie.

Dotyczy zapisu we wzorze umowy dla części nr 25, 36, 38, 40

21. Zamawiający w paragrafie 3 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy zastrzegł, iż:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru pod wskazany adres Apteki Szpitalnej Zamawiającego, cyklicznie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w następujących terminach:

2) do 12 godzin od daty złożenia zamówienia w każdym dniu tygodnia, nie wyłączając niedziel i świąt, o każdej porze dnia i nocy w przypadku dostaw „w trybie na ratunek- cito.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla części nr 25, 36, 38, 40?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę dla części nr 25, 36, 38, 40.

22. Dotyczy pak. 2 poz. 1 (IBUPROFEN, inj.5 mg/ml 4fiolki a*2ml)

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci ampulek (tylko takie op. jest dostępne)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy pak. 3 poz. 1 oraz 2

(IODIXANOL, fiolka/320 mgJ/ml 100ml, 10 fiolek

IODIXANOL, fiolka/320mgJ/ml 50ml, 10 fiolek)

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci butelek USB *10 szt. (tylko takie op. jest dostępne)

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

24. Dotyczy pak. 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny Monover, 100 mgFe3+/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp w ilości 5 op. ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

25. Dotyczy pak. 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.* 10 fiolek i podanie ceny za opakowanie ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

26. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1.

(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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

27. Dotyczy pak. 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w op.*10 but. KabiPack i podanie ceny za opakowanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy pak. 17 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat Jardiance, 10 mg, tabl.powl., 30 szt w ilości 8 op. (lek nie jest na liście leków refundowanych) celem złożenia korzystniejszej oferty handlowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 34 poz. 3 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Dotyczy pak. 34 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw. do wstrzyk., 1 fiol w ilości 5 op.?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 30 poz. 1 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

33. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odp.: Należy wycenić pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

34. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast

kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu , zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

35. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , ampułki-pojemniki, worek – butelki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac (Kabiclear) i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

36. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odp.: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o przerwie w produkcji lub okresowym braku dostępności w sprzedaży.

37. 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?

Odp.: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

38. Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiolki, ampułki, kilogramy, szt.; etc z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem iż całkowita wartość oferty obliczona będzie z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

39. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i podanie cen za opakowanie w pozycjach, gdzie jednostką miary są tab., fiol., amp., szt., ml, kg itp.? Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

40. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odp.: Należy wycenić pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 produktu leczniczego Imipenem/ Cilastatin w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp.: Tak.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu zbiorczym x 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odp.: Tak.

43. Czy w pakiecie 18, w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

44. Dotyczy § 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Odp.: Tak.

45. Dotyczy § 3 ustęp 1 podpunkt 2 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „w trybie na ratunek- cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

46. Dotyczy § 5 ustęp 7 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

47. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odp.: Zamawiający informuje iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Dotyczy części nr 5 poz 1

48. W związku z zakończeniem produkcji preparatu Biseko w opakowaniu po 20ml, zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści Biseko inj. (białko surowicy ludzkiej zawierające albuminę, immunoglobuliny G,A, M) w opakowaniu o pojemności 50 ml w ilości 2 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 04.03.2020 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak