

Znak sprawy 53/2014

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 207 000 Euro opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 04.10.2014 r pod numerem 2014/S 191-336557 na dostawę leków i preparatów do żywienia w 34 pakietach dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespołony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniu 08.10.2014 r., 13.10.2014 r. oraz 14.10.2014r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 34 (Meropenem 1g fiołka) wymaga, aby trwałość roztworu po przygotowaniu wynosiła co najmniej 1 godzinę i była potwierdzona stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Ad. 1. Nie, wymagana trwałość roztworu w temperaturze pokojowej minimum 6h.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 34 (Meropenem 1g fiołka) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazanie do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego Meropenem inj. 0,5g oraz Meropenem inj. 1g lub podejrzewana jest o taki związek?

Ad. 2. Zamawiający nie wymaga, ale taki preparat dopuści.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 19 produktu leczniczego Klindamycyna w ampułkach?

Ad. 3. Tak, Zamawiający wyrazi zgodę

4. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do kwoty max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Ad. 4. Zamawiający nie wyraża zgody

5. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu § 2 ust. 5 projektu umowy)?

Ad. 5. Zamawiający nie wyraża zgody

6. Do treści § 2 ust. 7 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.:”... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na

okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Ad. 6. Zamawiający nie wyraża zgody

7. Prosimy o rozszerzenie zapisu §7 ust. 1 projektu umowy poprzez zapis wskazujący jednoznacznie na to, iż kara będzie naliczana od wartości niedostarczonego zamówienia: „...w wysokości 0,25% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia”

Ad. 7. Zamawiający nie wyraża zgody

8. Do treści § 7 ust. 4 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.:”....z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Ad. 8. Zamawiający nie wyraża zgody

9. Do §8 ust. 3 i ust. 4 projektu umowy. Prosimy o rezygnację z konieczności umieszczania na fakturze zapisu o zakazie cesji wierzytelności bez zgody Zamawiającego przy jednoczesnym zobowiązaniu do umieszczania na fakturze numeru umowy w ramach, której dokonywany jest zakup. Jednocześnie wyjaśniamy, iż przy ewentualnej cesji zawsze wymagana jest kopia umowy wiążącej strony, zatem informacja o warunkowej cesji jest jawna

Ad. 9. Zamawiający nie wyraża zgody

10. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Ad. 10. Tak, jest to wskazane w pkt. 3 ppkt. 9 SIWZ.

11. 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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Ad. 11. Informacja dot. sposobu przeliczania opakowań zawarta w pkt. 3 ppkt. 9 SIWZ

12. Dotyczy: pak. 4 poz. 1 – lek jest wstrzymany w obrocie do 2016 r. 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?

Ad. 12. W przypadku tymczasowego braku leku dopuszcza się podanie ostatniej ceny sprzedaży. W pozostałych w/w nadmienionych przypadkach nie należy składać oferty w zakresie danego pakietu, gdyż za ofertę częściową uważa się złożenie oferty na wszystkie pozycje z danego pakietu. Z naszych informacji wynika, że na rynku dostępny jest preparat zamienny dla preparatu z pakietu 4 poz.1.

13. Dotyczy pakietu Nr 10, 11, 13, 34.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml, etc. Netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Ad. 13. Zamawiający dopuszcza wycenę leku w pakietach 10,11,13,34 na opakowania zamiast sztuk tylko w przypadku gdy w danym pakiecie jednostką miary jest sztuka. Zasady zaokrąglania cen – według pkt. 13 SIWZ.

14. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Ad. 14. W zakresie postaci leku dopuszcza się zmianę tabletki na kapsułki lub drażetki (i odwrotnie) oraz zmiany ampułek na fiołki lub ampułkostrzykawki (lecz nie odwrotnie) Nie dopuszcza się zmiany leków o przedłużonym działaniu lub zmodyfikowanym uwalnianiu na lek w postaci klasycznej tabletki, drażetki, kapsułki i in. Wyceniony preparat musi posiadać identyczne wskazania do stosowania.

15. Dot. pakietu 1 poz. 12. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leku na ampułki?

Ad. 15. Zamawiający nie wyraża zgody

16. Dot. pakietu 19 poz. 1 i 2 (KLINDAMYCYNA)

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 1 ampułka z zachowaniem odpowiedniej ilości ampułek leku?

Ad. 16. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt w ampułkach