

Katowice, dnia 09.....10.2020 r.

KCO/AT/ZL/ZP/RI/ 1240/2020

Zapytania do SIWZ wraz z odpowiedziami

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **zakup i dostarczanie leków onkologicznych - 94 Pakiety**
oznaczenie sprawy: KCO/PN/ 37 /2020

Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii informuje, że wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Zapytanie nr 1 – dot. Pakietu 2

„Czy ze względu na aspekt farmakoekonomiczny Zamawiający dopuści zaoferowanie kwasu zoledronowego w postaci wygodnego w przygotowaniu, dającego możliwość skrócenia czasu przygotowania roztworu do infuzji 4 mg/100 ml? Obecnie na rynku ceny kwasu zoledronowego w postaci koncentratu i roztworu są na porównywalnym poziomie.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na różne dawki sporządzanego leku.

Zapytanie nr 2 – dot. Pakietu 52

„Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 52 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?”

Odpowiedź:

Nie.

Zapytanie nr 3 – dot. § 6 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy, pkt. 3a SIWZ (Wymagania), pkt. 9a Formularza ofertowego – dostawy „na cito”

„Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 1, 31 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito w ciągu 24 godzin od przyjęcia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 6 ust. 1 pkt. a) wzoru umowy, pkt. 3a SIWZ (Wymagania) oraz pkt. 9a Formularza ofertowego nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 1 i 31.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 4 – dot. § 14 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy – kary umowne

„Czy Zamawiający zgodzi się w § 14 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 5% wartości umowy na karę wynoszącą **5% wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania**?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 5

„Wykonawca prosi o zmianę § 6 ustęp 1 a) umowy w zakresie terminu dostawy na cito dla pakietów: 8,18,68,81,84. Wykonawca proponuje wykreślenie zapisu dotyczącego dostaw „na ratunek” gdyż podanie oferowanych leków zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania w trybie cito.

Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować dostawy na cito w ciągu 24 godzin dla zamówień złożonych np. o godzinie 7:00 lub w piątek.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 6

„Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie § 12 ustęp 3 dla pakietów: 8,18,68,81,84 zapisu dotyczącego konieczności umieszczania na fakturze numeru umowy. Systemy księgowe uniemożliwiają ręczne dopisywanie numeru umowy na fakturze. Numer zamówienia będzie wpisany zgodnie z informacją przesłaną na zamówieniu.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 7

„Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie paragrafu § 12 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający będzie przyjmował faktury w wersji pdf przesyłane na wskazany adres e-mail w dniu dostarczenia towaru? Systemy księgowe Wykonawcy nie pozwalają na zmianę formatu wysyłanych faktur.”

Odpowiedź:

Tak.

Zapytanie nr 8

„Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o zmianę §4 dla pakietów: 8,18,68,81,84 na „Wykonawca gwarantuje możliwość składania zamówień od poniedziałku do czwartku w godzinach 8.00 – 16.00 oraz w piątki od 08.00 – 15.00 ” Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować dostawy na poniedziałek dla zamówień złożonych w piątek po godz 15:00.”

Odpowiedź:

W wypadku złożenia zamówienia po godzinie 15:00 w piątek - Zamawiający wyraża zgodę na dostawę we wtorek.

Zapytanie nr 9

„Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy (par. 11 ustęp 3) dla pakietów: 8,18,68,81,84 w zakresie utrzymania niezmiennej ceny brutto, a nie netto towarów. W przypadku podwyższenia stawki VAT grozi to dostawami po rażąco niskiej cenie. W przypadku obniżenia stawki VAT z kolei to Zamawiający uiszczać będzie cenę wyższą.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 10

„Wykonawca wnosi o wykreślenie kary umownej za nieprawidłowo wystawiony dokument księgowy dla pakietów: 8,18,68,81,84. (par. 14 ustęp 1 b).

Wskazana tam stawka jest rażąco wygórowana i narusza równość stron umowy. Należy przyjąć, że taka stawka oznacza zachwianie relacji pomiędzy wartością zamówienia publicznego i spodziewanym zyskiem Wykonawcy, a wysokością kary umownej.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 11

„Czy Zamawiający w par. 11.3 zamiast ‘brutto’ wpisze ‘netto’? niezmiennosc cen brutto w razie podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 12

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 12.4? wszelkie reklamacje winny być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, co reguluje Kodeks Cywilny. Wprowadzenie możliwości ‘odmowy przyjęcia towaru’ oznacza w istocie specjalną, jednostronną procedurę reklamacyjną, w wyniku której Wykonawca pozostaje z nieodebrany towarem i bez możliwości wyjaśnienia kwestii reklamacyjnych, co narusza zasady określone w KC odnośnie do reklamacji.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 13

„Czy Zamawiający w par. 12.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”

Odpowiedź:

Tak.

Zapytanie nr 14

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.a) z 2% do wartości max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 15

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 14.1.b względnie zmieni wartość kar umownych z wartości kwotowej 1000zł do wartości procentowej, np. 0,2% wartości błędnie wystawionej faktury? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 16

„Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 14.1.c) z 5% wartości umowy do 5% wartości zamówienia, którego zdarzenie dotyczy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 17

„Czy Zamawiający w par. 19.2 zastąpi frazę „na podstawie podpisanego przez Strony aneksu do umowy” frazą „pod rygorem nieważności”? niezakreślenie tego rygoru powoduje, że umowa może być zmieniana także w formie innej, niż pisemna, fakt powołania się na ‘aneks’ nie zmienia okoliczności, że mamy tu wyłącznie rygor dowodowy, nie rygor nieważności. Rodzi to ryzyko także dla Zamawiającego.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 18 – dot. Pakietu 24, 51, 75

„Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakietach: 24 - Dactinomycinum, 51- Lomustinum, 75 - Procarbazine hydrochloridum, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych sprowadzanych w procedurze importu docelowego.”

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 19 – dot. Pakietu 56

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 56 dopuści produkt leczniczy Mycophenolate mofetil 500 mg, 50 szt. w postaci tabletek powlekanych zamiast kapsułek twardych?”

Odpowiedź:
Tak.

Zapytanie nr 20 – dot. Pakietu 15

„Czy Zamawiający w celu zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców (art. 7 ust. 1 PZP) dopuści w pakiecie nr 15 wycenę preparatu Carboplatin w postaci roztworu oraz wyrazi zgodę na przeliczenie dawki 600 mg na dawkę 450 mg i adekwatnie wycenę łącznej ilości 3834 op preparatu Carboplatin 450 mg w pakiecie nr 15?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ – dawka 600mg/fiol. jest optymalna pod względem ekonomicznym.

Zapytanie nr 21 – dot. Pakietu 84

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 84 dopuści wycenę preparatu Trastuzumab w postaci proszku?”

Odpowiedź:
Tak.

Zapytanie nr 22 – dot. §7 wzoru umowy

„Do treści §7 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

Odpowiedź:
Zamawiający jako rzetelny uczestnik obrotu oszacował z należytą starannością wielkość na podstawie dotychczasowego zużycia, gdzie ilości faktycznie zestawione są związane z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi.

Zapytanie nr 23 – dot. §9 ust. 3 istotnych postanowień umowy

„Do §9 ust. 3 istotnych postanowień 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.””

Odpowiedź:
Zamawiający nie modyfikuje k.c.

Zapytanie nr 24 – dot. §11 wzoru umowy

„Do §11 wzoru umowy: W treści wzoru umowy, w §11 po ust. 5 prosimy o dodanie ust. 6 w brzmieniu:

„6. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- a) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- b) wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- c) wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 25 – dot. §14 ust. 1 lit. a istotnych postanowień umowy

„Do §14 ust. 1 lit. a istotnych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej zastrzeżonej na wypadek opóźnienia w dostawie do wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy rozpoczęty dzień?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 26 – dot. §14 ust. 1 lit. b istotnych postanowień umowy

„Do §14 ust. 1 lit. b istotnych postanowień umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §14 ust. 1 lit. b jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 27 – dot. §14 ust. 1 lit. c istotnych postanowień umowy

„Do §14 ust. 1 lit. c istotnych postanowień umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania umowy do wysokości 5% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy? Ponadto 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.””

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 28 – dot. §14 ust. 1 lit. d istotnych postanowień umowy

„Do §14 ust. 1 lit. d istotnych postanowień umowy: Prosimy o wykreślenie z treści §14 ust. 1 lit. d istotnych postanowień umowy przesłanki dotyczącej zapłaty kary umownej polegającej na „odmowie dokonania płatności kary umownej” gdyż w świetle postanowień art. 483. § 1 Kodeksu cywilnego karę umowną można zastrzec jedynie w celu naprawienia szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania ZOBOWIĄZANIA NIEPIENIĘŻNEGO. Jednocześnie prosimy o zmianę sposobu obliczania wysokości kary umownej w przypadku ewentualnego nienależytego wykonania umowy w taki sposób aby wynosiła ona 5% wartości części dostawy wykonanej nieprawidłowo.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 29 – dot. §14 ust. 2 wzoru umowy

„Do §14 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.””

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 30 – dot. §17 ust. 2 istotnych postanowień umowy

„Do §17 ust. 2 istotnych postanowień umowy: Prosimy o wykreślenie z istotnych postanowień umowy zapisów §17 ust. 2 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 31 – dot. Pakietu 15

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Carboplatinum w dawkach 150mg, 600mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiołki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiołce oraz możliwość bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 32 – dot. Pakietu 17

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Cisplatinum w dawkach 10mg, 50mg, 100mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwości łączenia dawek i bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 33 – dot. Pakietu 21

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Cytarabinum w dawkach 100mg, 1000mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwość bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 34 – dot. Pakietu 28

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Docetaxel w dawkach 20mg, 80mg, 160mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwości łączenia dawek i bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 35 – dot. Pakietu 29

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Doxorubicini hydrochloridum w dawce 200mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwości bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 36 – dot. Pakietu 35

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Etoposid w dawce 100mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwości bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 37 – dot. Pakietu 41

„Czy ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków, Zamawiający wymaga, aby produkt (Gemcitabinum hydrochloridum w dawce 2000mg) wykazywał potwierdzoną wpisem do ChPI, stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, minimum 72 godziny? W/w stabilność pozwoli na ekonomiczne

gospodarowanie lekiem, oszczędności związane z brakiem utylizacji niewykorzystanych pozostałości leku w fiolce oraz możliwości bezpiecznego wykorzystania leku dla kolejnych pacjentów. Należy wziąć pod uwagę, że za przechowywanie i przygotowanie odpowiadają osoby przygotowujące oraz podające lek, na podstawie wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który jest oficjalnym i jedynie wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejstracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 38 – dot. Pakietu 67

„Czy Zamawiający wymaga, aby korek fiolki (Paclitaxel w dawce 300mg) był kompatybilny z urządzeniem kolcowym typu Chemo-Dispensing Pin, Chemo-Mini- Spike- Plus, PhaSeal-system lub podobnymi aplikatorami z bolcami do pobierania dawek z fiolki? Jeśli korek nie posiada kompatybilności z tego typu urządzeniami, może to spowodować uszkodzenie lub wypadnięcie korka i spowodować utratę jałowości produktu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 39

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 40

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 41 – dot. pakietu nr 11 poz. 1, pakietu nr 56 poz. 1

„Dot. pakietu nr 11 poz. 1, pakietu nr 56 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.”

Odpowiedź:

Tak.

Zapytanie nr 42 – dot. pakietu nr 36 poz. 1-2

„Dot. pakietu nr 36 poz. 1-2. Prosimy o doprecyzowanie jakiego programu lekowego wymaga Zamawiający w w/w pozycjach.”

Odpowiedź:

Program leczenia raka nerki.

Zapytanie nr 43 – dot. pakietu nr 59 poz. 1-2

„Dot. pakietu nr 59 poz. 1-2. Prosimy o doprecyzowanie jakiego programu lekowego wymaga Zamawiający w w/w pozycjach.”

Odpowiedź:

Program leczenia niedrobnokomórkowego raka płuc.

Zapytanie nr 44 – dot. pakietu nr 77 poz. 1

„Dot. pakietu nr 77 poz. 1. Prosimy o doprecyzowanie jakiego programu lekowego wymaga Zamawiający w w/w pozycjach.”

Odpowiedź:

Program leczenia chorych na chłoniaki złośliwe.

Zapytanie nr 45 – dot. pakietu nr 92 poz. 1-2

„Dot. pakietu nr 92 poz. 1-2. Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?”

Odpowiedź:

Nie.

Zapytanie nr 46 – dot. pakietu nr 92 poz. 1-2

„Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca”

Odpowiedź:

Tak.

Zapytanie nr 47 – dot. pakietu nr 92 poz. 1-2

„Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?”

Odpowiedź:
Nie dopuszcza.

Zapytanie nr 48 – dot. pakietu nr 92 poz. 1-2

„Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?”

Odpowiedź:
Nie wymaga.

Zapytanie nr 49 – dot. Pakietu 28

„Celem zwiększenia konkurencyjności, prosimy o dodanie - jako alternatywy – możliwości zaoferowania produktu docetaxel w stężeniu i pojemnościach jak poniżej.

Docetaxel	konc. do sporz. roztw. do inf., 10 mg/ml, 1 fiol. a 2 ml lub 20 mg/ml, 1 fiol. a 1 ml
Docetaxel	konc. do sporz. roztw. do inf., 10 mg/ml, 1 fiol. a 8 ml lub 20 mg/ml, 1 fiol. a 4 ml
Docetaxel	konc. do sporz. roztw. do inf., 10 mg/ml, 1 fiol. a 16 ml lub 20 mg/ml, 1 fiol. a 8 ml

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty w zakresie Pakietu 28 na leki o stężeniu substancji czynnej 20mg/ml.

Zapytanie nr 50 – dot. pakietu nr 46, poz. 1,2,3

„Dotyczy pakiet nr 46, poz. 1,2,3: Czy zamawiający wymaga stabilność po rozcieńczeniu wg. oświadczenia producenta: po otwarciu 21 dni w temp. pokojowej oraz 56 dni po rozpuszczeniu w temp. pokojowej chroniony przed światłem?”

Odpowiedź:
Nie wymaga.

Zapytanie nr 51 – dot. pakietu nr 67 poz. 1

„Dotyczy pakiet nr 67 poz. 1 Czy zamawiający wymaga stabilność po rozcieńczeniu wg. oświadczenia producenta: po otwarciu 21 dni w temp 2-8 C, 7 dni po rozpuszczeniu w temp. pokojowej 15-25 C?”

Odpowiedź:
Nie wymaga.

Zapytanie nr 52 – dot. pakietu nr 73, poz. 1,2

„Dotyczy pakiet nr 73, poz. 1,2 Czy zamawiający wymaga stabilność po rozcieńczeniu wg. oświadczenia producenta: po otwarciu 21 dni w temp 2-8 C, 7 dni po rozpuszczeniu w temp. pokojowej 25 C?”

Odpowiedź:
Nie wymaga.

Zapytanie nr 53 – dot. §14 ustęp 1 punkt c wzoru umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 14 ustęp 1 punkt c umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżone.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 54

„do treści wzoru umowy § 4:

Czy Zamawiający dopuści: składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 61 i Pakiecie nr 64 ?

Wzór formularza zamówienia Świadczeniodawcy w załączeniu.”

Odpowiedź:
Nie.

Zapytanie nr 55

„do treści wzoru umowy: § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” (na ratunek) maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 61 i nr 64 ?

UZASADNIENIE

Produkty stanowiące przedmiot ww. pakietu nie są aplikowane w trybie natychmiastowym. Są używane w leczeniu zaplanowanym, w zasadniczo z góry ustalonym cyklu. Zamówienia są składane po wcześniejszej kwalifikacji pacjentów i realizowane w określonej rytmice.

Wzór umowy ma charakter uniwersalny i zrozumiałym jest, że dla niektórych pakietów Zamówienia „cito” mają istotne znaczenie. W omawianym pakiecie taka zależność jednak nie występuje, a tym samym nie ma potrzeby wprowadzania takich rygorystycznych zastrzeżeń.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 56

„Do treści wzoru umowy: § 12 ust. 3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów § 12 ust.3,4 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru Umowy, której dotyczy dostarczony lek/produkt leczniczy?

Chodzi o zapis:”... jednocześnie informujemy, że niezbędne jest umieszczenie w treści faktury numeru Umowy którego dostawa dostarczony.

4.Zamawiający nie przyjmuje towaru, dokumentacji niezgodnych z umową i zamówieniem, w takim wypadku towar i dokumentacja podlegają zwrotowi na koszt Wykonawcy.

Uzasadnienie:

Wymóg umieszczania na fakturach dodatkowych informacji takich jak: numer umowy przetargowej, numer zamówienia/zamówień nie jest dostępny w ramach standardowych programów fakturujących. System księgowy Podwykonawcy nie pozwala na umieszczanie na fakturach dowolnych treści.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 57

„do treści wzoru umowy: § 14 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie §14 nowego brzmienia:

§14

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- za opóźnienie w terminie realizacji dostawy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia licząc od dnia następnego po dniu, w którym dostawa miała nastąpić do momentu otrzymania leku/produktu leczniczego i dokumentacji przez Aptekę Szpitalną,
- za wystawienie dokumentów księgowych, lub dostawy niezgodnie z warunkami ustalonymi przez Strony w umowie, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 500 zł za każdy taki przypadek.
- w razie niewykonania umowy, przez niewykonanie umowy rozumie się: brak realizacji całości zamówienia powyżej 20 dni od daty złożenia zamówienia, odmowa płatności faktury VAT z tytułu interwencyjnego zakupu Szpitala zgodnie z §9 ust. 3, oświadczenie Wykonawcy że nie spełni świadczenia, tj. nie zrealizuje złożonego zamówienia na lek, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 2,5% wartości umowy, a Zamawiającemu będzie przysługiwało prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy i prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z niewykonania zobowiązania na zasadach ogólnych,
- w razie nienależytego wykonania umowy tj. wystąpienie sytuacji opisanych w §12 ust. 5, odmowa dokonania płatności z tytułu kar umownych zapłaci karę umowną w wysokości 2,5% wartości umowy, a Zamawiającemu będzie przysługiwało obok innych uprawnień wynikających z umowy prawo odstąpienia od umowy bez dodatkowego wezwania Wykonawcy do wykonania umowy, jak również prawo do żądania naprawienia szkody wynikłej z nienależytego wykonania zobowiązania na zasadach ogólnych.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 58

„do Istotnych Postanowień Umowy

Czy w sytuacji, gdy osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej i niemożliwe jest osobiste stawienie się na podpisanie umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy podany w ofercie ?”

Odpowiedź:

Tak – Zamawiający wysyła umowę do podpisania na adres Wykonawcy podany w ofercie.

Z-C A D Y R E K T O R A
ds. Lecznictwa

lek. med. Witold Nowak