



Chorzów, dnia 24. 08. 2017 r.

SP ZOZ ZSM / ZP/230 /34.3/2017

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 209 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawy leków, płynów infuzyjnych, preparatów diagnostycznych, preparatów stosowanych w okulistyce oraz substancji czynnych stosowanych w chemioterapii zapotrzebowanych przez Aptekę szpitalną dla potrzeb Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na 48 części”.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu jednego producenta w części nr 8, pozycje 19-23 (Levothyroxinum). Umożliwi to przystąpienie do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź nr 2: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektu umowy.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź nr 3: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektu umowy.

Pytanie nr 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do Projektu Umowy zapisu, zgodnie z którym w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę - cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź nr 4: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektu umowy.

Pytanie nr 5: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych zawartych w § 8 ust. 1, lit. a,b,c Projektu Umowy:

1. Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,1% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,



- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 6 w wysokości 0,1% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- c) za rozwiązanie umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanej części umowy. W przypadku rozwiązania umowy w zakresie części umowy (jednej lub więcej części zamówienia) w wysokości 5% wynagrodzenia umownego brutto tej części umowy, której dotyczy rozwiązanie.

Odpowiedź nr 5: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian do projektu umowy.

Pytanie nr 6: Uprzejmie prosimy o wydłużenie terminu dostaw wyrobów medycznych z Części nr 7 pozycji nr 6 do 48 godzin?

Odpowiedź nr 6: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw wyrobów medycznych z Części nr 7 pozycji nr 6 do 48 godzin. Zamawiający wprowadzi zmiany do umów.

Pytanie nr 7: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania przedmiotu umowy w trybie „CITO” tj: do 7 godzin wyrobów medycznych z Części nr 7 poz. 6 zważywszy na fakt, że wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

Odpowiedź nr 7: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczania przedmiotu umowy w trybie „CITO” tj: do 7 godzin wyrobów medycznych z Części nr 7 poz. 6.

Pytanie nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 7 pozycji nr 6 do oddzielnej Części celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź nr 8: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Z wiedzy i doświadczenia zamawiającego wynika, że nie występuje korelacja pomiędzy dzieleniem zamówienia na pakiety i zwiększeniem konkurencyjności składanych przez Wykonawców ofert pod względem cenowym.

W opisanym przypadku zachodzi wręcz reakcja odwrotna, agregacja zamówienia wpływa pozytywnie na optymalizację kosztów zakupu ponoszonych przez Zamawiającego.

Należy jednocześnie zwrócić uwagę, że na rynku istnieją firmy posiadające przedmiotowy asortyment, a ustawodawca poprzez odpowiednie przepisy ustawy – „Prawo zamówień publicznych” umożliwia Wykonawcom skorzystania z takich rozwiązań jak podwykonawstwo czy składanie oferty wspólnej, celem uczestnictwa w postępowaniach o udzielenie zamówień publicznych, w przypadku braku dysponowania asortymentem towaru niezbędnym zamawiającemu.

Pytanie nr 9: Czy Zamawiający w Części nr 7 pozycji nr 6 dopuści błękit trypanu w fiolkach o pojemności 1 ml pakowanym po 10 sztuk w opakowaniu (1 op=10szt)? Jeśli tak, ile wówczas opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź nr 9: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania błękit trypanu w fiolkach o pojemności 1 ml po 10 sztuk w opakowaniu. Należy wtedy zaoferować 7 opakowań po 10 fiolek czyli 70 sztuk tak jak jest w opisie SIWZ.

Pytanie nr 10: Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Odpowiedź nr 10: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane wyroby medyczne w Części nr 7 pozycji nr 6 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.)? W przypadku zgody uprzejmie prosimy o wprowadzenie stosownych zapisów w Projekcie umowy oraz SIWZ.

Odpowiedź nr 11: Tak. Zamawiający wymaga, aby oferowane wyroby medyczne w Części nr 7 pozycji nr 6 były wprowadzone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.).

Pytanie nr 12: Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania uprawnień do wykonywania określonej przedmiotem Zamówienia działalności lub czynności w szczególności koncesję, zezwolenie lub licencję w przypadku oferowania wyrobów medycznych, ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty obowiązku posiadania w/w dokumentów? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia stanowiącego o tym, iż przepisy prawa nie nakładają na naszą firmę obowiązku posiadania Zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej (tj. braku konieczności posiadania takiego dokumentu) w przypadku składania oferty na wyroby medyczne zawarte w Części nr 7 pozycji nr 6?

Odpowiedź nr 12: Zamawiający przychylił się do wniosku Wykonawcy rezygnując z wymogu załączania do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej dla części nr 7 zadania pozycji 6. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż w pozostałych pozycjach ujętych w innych częściach zadania, co do których ma zastosowanie ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), dla których nie są wymagane specjalne koncesje i zezwolenia zamawiający rezygnuje z wymogu załączania do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 54 dopuści preparat Sevoflurane Sojourn firmy Bioton (Piramal) w butelce 250ml – płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników?

Informujemy, że obecnie na rynku polskim znajdują się 3 produkty sewofluranu tj. Sevoflurane firmy Abbvie Polska Sp. z o.o., Sevoflurane Baxter firmy Baxter Polska Sp. z o.o., oraz Sojourn firmy Bioton (Piramal). Wszystkie trzy produkty zostały zarejestrowane w polskim Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Produkty mają takie same wskazania kliniczne. Wszystkie trzy produkty są szeroko stosowane w placówkach medycznych tak w Europie jak i na świecie.

Obecny opis przedmiotu zamówienia w pakiecie tj. Sevoflurane płyn do podawania wziewnego 250 ml: „system napełniania bez dodatkowo nakręcanego klucza”, wskazuje jednego producenta: Firmę Abbvie (Abbott) i jej produkt Sevoflurane – co narusza zasady uczciwej konkurencji, jak również skazuje Zamawiającego na cenę produktu podyktowaną przez jednego producenta, a nie przez warunki rynkowe.

Odpowiedź nr 13: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14: W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?



Odpowiedź nr 14: W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce Zamawiający akceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

Pytanie nr 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 18 pozycja 49?

Odpowiedź nr 15: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16: Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 11 - Leki, w pozycjach 18, 19 oraz 20 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus/Lactobacillus plantarum Sanprobi IBS/Lactobacillus plantarum Sanprobi Formula” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź nr 16: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17: Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) Pakiet 11 - Leki, w pozycjach 38 oraz 39 dotyczących „Saccharomyces boulardii Enterol 250 mg x 20 kaps./ Saccharomyces boulardii Enterol 250 mg x 10 sasz.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź nr 17: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18: Do §3 ust.3 projektu umowy. 1. Prosimy o dopisanie do §3 ust.3 projektu umowy: "...odsetki ustawowe zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź nr 18: Powyższy zapis widnieje w projekcie umowy.

Pytanie nr 19: Do §5 ust.4 projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostarczenie przedmiotu umowy do godziny 13.00 dnia następnego od złożenia zamówienia?

Odpowiedź nr 19: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20: Do §5 ust.4 projektu umowy - dotyczy dostaw "Cito". Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostawę w ramach zamówień "na cito" do 10 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź nr 20: Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21: 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 rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §7 ust.1 pkt c) projektu umowy)?

Odpowiedź nr 21: **Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w Dziale XV. SIWZ - ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY oraz § 7 ust. 1 c) projektu umowy, który brzmi:**

W przypadku, gdy wymieniony w załączniku nr 1 do umowy (załącznik nr 2 do SIWZ) asortyment nie jest czasowo dostępny na rynku (np. wygaśnięcie rejestru) można zastąpić go innym, po uzyskaniu pisemnej zgody Kupującego uwzględniając identyczny zakres działania i sposób zastosowania produktu w stosunku do produktu zawartego w ofercie.



Ilość produktu zamiennego należy wtedy również zaopiniować u Kierownika Apteki. Niniejsze zmiany regulowane będą odpowiednim aneksem w okresie trwania umowy.

Pytanie nr 22: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź nr 22: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektu umowy.

Pytanie nr 23: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru**;
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 6 w wysokości 0,4% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru**.

Odpowiedź nr 23: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do projektu umowy.

Z poważaniem


DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich
mgr Anna Knysok