



Nr postępowania: 09/UCMMiT/PN/EL/2019

Gdynia, dnia 08.04.2019r.

**Do wszystkich Wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

**WYJAŚNIENIE NR 1
ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Tryb postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: przetarg nieograniczony zg. z art. 39-46 Prawa zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2018r. poz.1986 ze zm.)

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego (w trybie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawa zamówień publicznych, (j.t. Dz.U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) zapytania, dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (siwz) w postępowaniu nr 09/UCMMiT/PN/EL/2019, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych, w tym objętych programem lekowym leczenia wirusowego zapalenia wątroby typu B i C**, informujemy:

Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 5 w pozycji nr 9 i 10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Manintol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w sposób proponowany.

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 5 w pozycji nr 12 Wody do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65oC. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również do zaferowania w pakiecie nr 5 poz. 12 wody do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle, czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie nr 3

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? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Pytanie nr 4

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

Pytanie nr 5

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

Odpowiedź Ad. Pyt. 3-5:

Zamawiający określił powyższe w Załączniku nr 7 do SIWZ, pod tabelą, w zakładce pak. 1-9.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pozycjach, gdzie jednostką miary są fiol., amp., wkłady, kg etc, z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający godzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie nr 7

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl. – tabl. dojelit., tabl.-kaps., tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl., o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza również ww. postacie leku.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu 8 poz. 4 i 5. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w opakowaniu 4x200ml z przeliczeniem ilości opakowań (12 opak. po 4x200ml).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również w pakiecie 8 poz. 4 i 5 wycenę preparatu w opakowaniu 4x200ml z przeliczeniem ilości opakowań (12 opak. po 4x200ml).

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu 10 poz. 1. Proszę o wyjaśnienie, jaką ilość opakowań należy wycenić – 30 czy 60 opak. W załączniku 2a oraz 7 są różne ilości.

Odpowiedź:

W załączniku 2a wkradł się błąd. Poz. 1 pakietu 10 należy wycenić dla 60 opakowań, zgodnie z treścią Zał. nr 7 do SIWZ i treścią ogłoszenia o zamówieniu.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu 10 poz. 2. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w postaci kaps. twardych, gdyż w takiej postaci są dostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również w pakiecie nr 10 poz. 2 do zaferowania leki w postaci kapsułek twardych.

Pytanie nr 11

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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 zapisów §3 ust.10 i §7 ust.8 pkt 1 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż nie może w umowie zawartej w trybie ustawy Prawo zamówień publicznych przewidywać możliwości dokonywania sprzedaży leku objętego przedmiotem postępowania przetargowego po cenie innej niż przetargowa, w żaden sposób nieokreślonej, która byłaby ustalona w okresie późniejszym zgodnie z propozycją Wykonawcy w oparciu o przyszłą, nieznaną cenę zbliżoną do rynkowej. Takie rozwiązanie stanowiłoby również naruszenie przepisów ustawy o finansach publicznych, zakładające m.in. zaciąganie przez jednostki sektora finansów publicznych zobowiązań do znanej im wysokości. Zamawiający dopuszcza sytuację rozwiązania lub też odstąpienia od umowy w części w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu leku objętego przedmiotem umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku, nie może natomiast uzależniać możliwości dostarczenia leku przez Wykonawcę wyłącznie po cenie przetargowej, gdyż cena ta jest ceną ustaloną w wyniku postępowania pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą, a nie podmiotami trzecimi, w tym producentami leków.

Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że w §7 ust. 8 pkt 1) projektu umowy znajduje się zapis o możliwości wykreślenia leku z umowy albo zastąpienia go innym równoważnym lekiem, jeżeli produkcja danego leku zostanie wstrzymana lub zakończona. Zamawiający podkreśla, że w wypadku wystąpienia i wykazania takich okoliczności przez Wykonawcę przewiduje zmianę treści umowy, co wyłączyłoby konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę.

Pytanie nr 12

Do treści §3 ust.12 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." Jednocześnie prosimy o zrezygnowanie z naliczenia dodatkowych kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 13

Do treści §3 ust.13 projektu umowy. Prosimy o wskazanie co Zamawiający rozumie pod pojęciem: "wszelkich dodatkowych kosztów jakie poniesie Zamawiający" w konsekwencji nie dostarczenia produktu w terminie? Prosimy o podanie przykładów.

Odpowiedź:

Zamawiający określił we wzorze umowy w §3 ust.13, że „Wykonawca, który nie dostarczył produktu w terminie dostawy określonym w umowie obciążony zostanie przez Zamawiającego wszelkimi dodatkowymi kosztami jakie poniesie Zamawiający w konsekwencji wystąpienia takiego uchybienia w realizacji umowy przez Wykonawcę...” tzn. m. in., kosztami dostawy czy opakowania leku, kosztami dodatkowej pracy ze strony Zamawiającego np. nadgodziny pracownika Apteki itp., jeśli takie wystąpią.

Pytanie nr 14

Do treści §5 ust.6 ppkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozpatrzenie reklamacji ilościowej w terminie 48 godz.od momentu złożenia reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 15

Do treści §6 ust.2 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie części zapisu:"...lub jeżeli nie posiada informacji w zakresie ustanowienia instrumentu dzielenia ryzyka dla danego leku".

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 16

Do treści §6 ust.2 projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 5% wartości brutto dostarczonego leku stosowanego w programie lekowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 17

Do treści §6 ust.3 projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do wysokości 5% wartości brutto faktury korygowanej przez Wykonawcę za dostarczenie faktury po terminie określonym w §4 ust.8 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 18

Do treści §7 ust.1 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia treści wzoru umowy w sposób zaproponowany.

Pytanie nr 19

Przedmiotem zamówienia w pakiecie 12 poz. 1, 2 jest dostawa produktów leczniczych Interferon pegylowany alfa 2a pen, (135 lub 180 mcg) oraz Rybaviryna tabletki 200 mg.

Zgodnie z pkt III SIWZ, termin wykonania zamówienia w zakresie pakietu nr 10-12: do 31.12.2019 r.

Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Copegus 0,2 g (Rybaviryn) oraz Pegasys (Peginterferon α - 2a) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków została ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestały być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się z prośbą o możliwość dopuszczenia produktu leczniczego Interferon pegylowany 2a w formie ampułkostrzykawki oraz o wyłączenie z pakietu nr 12 pozycji 2 – Rybaviryna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również do zaoferowania w pak. nr 12 Interferon pegylowany 2a w formie ampułkostrzykawki.

Ponadto Zamawiający modyfikuje SIWZ poprzez wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji nr 2 do odrębnego pakietu nr 13.

Aktualną treść pakietów nr 12 i 13 zawiera Załącznik nr 1 i 2 do niniejszych wyjaśnień.

W związku z powyższą modyfikacją, Zamawiający wymaga wniesienia wadium dla pakietu nr 12 w wysokości 1183,00zł, a dla pakietu nr 13 w wysokości 4 gr.

Pytanie nr 20

Dot. pakietu 8, pozycja 5. Czy zamawiający dopuści dietę o niskim indeksie glikemicznym w opakowaniu 4x200 ml o smaku waniliowym i truskawkowym o kaloryczności 208kcal/200ml, o zawartości białka 9,8g/200ml, Osmolarność 365mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w sposób proponowany.

Załączniki:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2a do SIWZ
2. Zmodyfikowany załącznik nr 7 do SIWZ

DYREKTOR SZPITALA

dr n. med. Anna Stoniewska

.....
Kierownik Zamawiającego