

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW
W POSTĘPOWANIU
na zakup wraz z dostawą produktów leczniczych różnych
Nr postępowania EZ/215/116/2015**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 1 diety Fresubin Protein Energy Drink 200ml - dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5 kcal/ml), ubogoresztkowa, zawierająca białko mleka(10g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy)(6,7g/100ml), węglowodany (maltodekstyny, cukier trzcinowy)(12,4g/100ml), błonnik(kakao)(0,5g/100ml) o osmolarności 390 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 2 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml)o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 3 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafrowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 pozycja 4 diety Diben 1,5 kcal HP w opakowaniu EasyBag 500 ml z przeliczeniem ilości. Jest to kompletna dieta wysokokaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, przeznaczona do żywienia dojelitowego przez zgłębnik, bogata w białko (20 en%) oraz jednonienasycone kwasy tłuszczowe (MUFA). Zmodyfikowana pod względem zawartości węglowodanów w celu lepszej kontroli poziomu glukozy we krwi w przypadku cukrzycy, zaburzeń tolerancji glukozy czy indulinooporności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5. Czy Zamawiający w pakiecie 7 wyrazi zgodę na zaferowanie worka 3 komorowego SMOFKabiven zawierającego 10% roztwór aminokwasów 50,0g z tauryną, 8g azotu, glukozę z elektrolitami i cynkiem oraz unikalną emulsją tłuszczową 38g (30% oleju sojowego, 30% MCT, 25% oleju z oliwek, 15% oleju rybiego) węglowodany 125g o energii pozabiałkowej 900 kcal, pojemności 986ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej pasków testowych do glukometrów będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, informujemy że paski danych marek są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tych samych marek, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu konkretnego wytwórcy, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaferowania produktu konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z dostarczeniem kompatybilnych z nimi glukometrów jako zestawów startowych, na zasadzie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdującej się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętnicznej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

W przypadku odmowy, mając na uwadze mobilność i możliwość łatwej wymiany sprzętu tego rodzaju, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie z jakich potrzeb Zamawiającego wynikałaby konieczność stosowania glukometrów i pasków testowych konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. 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 zapisu §3 ust.10 ppkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8. Prosimy o wykreślenie zawartego w §3 ust.9 ppkt 4) i ust.11 projektu umowy wymogu dostarczenia zamiennika sprowadzanego w drodze importu, w cenie przetargowej a także ograniczenie (poprzez wykreślenie) zakupu takiego zamiennika (pochodzącego z importu) wraz z obciążeniem wykonawcy różnicą w cenie, jako warunku niezgodnego z art. 29 ust.1 w związku z art. 140 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy składający oferty w niniejszym postępowaniu, nawet przy zachowaniu należytej staranności, uwzględniającej zawodowy charakter prowadzonej działalności, nie są w stanie przewidzieć sytuacji, w której na rynku Polskim niedostępny będzie jakikolwiek lek z katalogu obejmującego przedmiot zamówienia. Nadzwyczajność tej sytuacji, w odniesieniu do dostaw leków, została nawet usankcjonowana specjalnymi przepisami prawa - art. 4 ust.7 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - mówi o czasowym (interwencyjnym) dopuszczeniu do obrotu leków w celu zaspokojenia bieżących potrzeb, w obliczu powtarzających się notorycznie przypadków braku dostępności danego leku. W szczególnych przypadkach Minister Zdrowia wydaje zgodę na czasowe wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego. Takie jednorazowe dopuszczenie do obrotu jest każdorazowo ogłaszane w Komunikacie Ministra Zdrowia w sprawie dostępności odpowiedników niedostępnych na rynku produktów leczniczych, z jednoczesnym wskazaniem hurtowni dystrybuującej na terenie kraju. Ponadto żaden z dystrybutorów nie ma gwarancji ceny leku sprowadzonego i dopuszczonego do obrotu w trybie interwencyjnym, z dotychczasowych doświadczeń wynika jednak, że cena leków sprowadzonych tą drogą jest najczęściej zdecydowanie (nawet kilkakrotnie) wyższa od leku dopuszczonego do obrotu. Zamawiający musi przy tym zauważyć, iż takie kalkulacje są wyłącznie hipotetyczne i nie uprawniają wykonawców, wobec braku jakiegokolwiek przewidywalności, do ich skalkulowania w ofercie przetargowej. Wobec powyższego prosimy o wykreślenie z treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisów mówiących o konieczności dostarczania i/lub pokrywania różnicy w cenie, w przypadku zamówienia zastępczego, w odniesieniu do leków z importu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9. Do treści §3 ust.10 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."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10. Do §5 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11. Do §5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedotrzymanie terminu reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 2% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12. Do §5 ust. 1 pkt 3) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13. Do §6 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie na fakturze numeru katalogowego (który jest wyłącznie numerem wewnętrznym, nadawanym przez producenta lub dystrybutora), numerem kodu EAN, który jest powszechnie używany i jednoznacznie określa przedmiot zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14. W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art.34 ust.5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, prosimy o sprecyzowanie warunków, na podstawie których Zamawiający będzie korzystał ze zwiększonych zamówień oraz o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §9 ust.6 projektu umowy ?

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie 15. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie Nr 3 poz 24 (PULMICORT 0,5 MG/2ML x 20 AMP.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krup- ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 16. Czy w pakiecie Nr 3 poz 24 (PULMICORT 0,5 MG/2ML x 20 AMP.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 1,4%, ampułkostrzykawka 1 ml, lepkość 60.000 mPas, masa cząsteczkowa 1,1 – 2 mill D., osmolarność 270-400 mOsm/kg, pH 6.8-7.4, sterylizowany para wodną?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 materiał wiskoelastyczny – 1,4% hialuronian sodu, masa cząsteczkowa powyżej $3,23,2 \times 10^6$ · lepkość ($0,1 \text{ s}^{-1}$) 120 000 mPas, osmolarność 280-330 mOsmol/l, pH 6,8-7,6, w ampułkostrzykawce o pojemności 1,0 z kaniulą, sterylizowany parowo?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę kar umownych opisanych w par. 5 ust. 1 wzoru umowy:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty **Zamawiającemu** kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,1% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,1 % wartości zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- 3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości

- nie wykonanej części umowy,
- 4) w przypadku opóźnienia, o którym mowa w pkt 1 lub nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji, o którym mowa w pkt. 2, przekraczającego 14 dni, **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym oraz naliczenia kar umownych w sposób określony w pkt 3.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni od daty doręczenia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ADMINISTRACJI I KADUCYJNO-TECHNICZNYCH
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie

mgr inż. Piotr Masłowski

DZIAŁ ZAMOWIEŃ
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr inż. Joanna Mendocha
st. specjalista

KIEROWNIK BIURO
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie
Dominika Jusłowska-Marosz
mgr farmacji

Tomasz Kacała
ADWOKAT