



KCZ/ORG/ZM/103/08/2020

Krapkowice, dnia 24.08.2020r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o., nr postępowania 10/VIII/2020

Zamawiający, Krapkowickie Centrum Zdrowia w Krapkowicach, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 4 i 4a pkt 2) Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późn. zm. – dalej jako Ustawa Pzp*) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 1

dotyczy części nr 1 poz.198 Dobutaminum amp. 250mg :

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz.198 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek – lek obcojęzyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko w sytuacji udokumentowanego braku dostępności na rynku preparatu zarejestrowanego w Polsce.

Pytanie 2

dotyczy części nr 1, poz. 486

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4. termin dostaw „na cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w par. 4.4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6? zapis ten jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w par. 6.1 wpisze 3 dni robocze jako termin załatwienia reklamacji? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten winien być podany w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zezwala na późniejsze „uzgadnianie” zapisów umownych między stronami.

Odpowiedź: Zamawiający w par. 6.1 oraz w załączniku nr 1 do SIWZ wpisuje 14 dni roboczych. W załączeniu aktualny załącznik nr 1 do SIWZ uwzględniający zmianę.

Pytanie 8

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.c naliczając ją za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.d z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Wykonawca wnosi o wykreślenie w par. 10.1.3 frazy „wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy”, gdyż takie pojęcie nie występuje w polskim prawie. Gdyby Zamawiającemu chodziło o zajęcie komornicze ruchomości dokonane w toku egzekucji, to należy podkreślić, że co do zasady to nie rodzi to żadnego ryzyka po stronie Zamawiającego i jest wewnętrzną sprawą Wykonawcy, niemającą wpływu na realizację zobowiązań i wykonywanie zawartych umów. **Nieważność tego zapisu potwierdziła KIO w szeregu orzeczeń (KIO 2304/14, KIO 298/11).**

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla w par 10.1.3 frazę „wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy”.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **pakiecie 4** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **pakiecie 4** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **pakiecie 4** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie w **pakiecie nr 3 poz. 10** dostawy leku phenobarbitalum do 6 tygodni, ze względu, iż lek sprowadzany jest w ramach importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolek na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 17

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaofertować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji, brak harmonizacji lub czasowy brak) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 - 2.62 pod pakietem lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaofertowanej cenie. Jeżeli dostępny na rynku jest tylko suplement diety lub dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego to dopuszczony będzie wyłącznie za zgodą zamawiającego, po wcześniejszym zapytaniu.

Zgodnie z §4 ust. 4 umowy: „W szczególnych przypadkach (np. wycofania, wstrzymania produkcji, wydania stosownej decyzji urzędowej itp.) Wykonawca musi po uzyskaniu zgody Zamawiającego, dostarczyć zamawiany asortyment występujący pod inną nazwą handlową (odpowiednik) w cenie jednostkowej nie wyższej od ceny zawartej w załączniku nr 2 do oferty i spełniający wszystkie wymagania „zamienianego” produktu”.

Pytanie 19

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odpowiedź: W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji, brak harmonizacji lub czasowy brak) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 - 2.59 pod pakietem lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie. Jeżeli dostępny na rynku jest tylko suplement diety lub dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego to dopuszczony będzie wyłącznie za zgodą zamawiającego, po wcześniejszym zapytaniu.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pozycji 575 część 1 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości, z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści produkt w postaci bezigłowej ampułki o pojemności 5 ml pakowany w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 575 z części 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pozycji 37 część 6 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Dot. część 1 pozycja 274:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Dot. część 1 pozycja 274:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Dot. części 1 pozycja 346:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego kremu ZinoDr.A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dot. części 53 pozycja 6 oraz 7

Czy w związku ze zmianą opakowania handlowego Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 53 pozycji 6 oraz 7 mleka Bebilon Pepti w opakowaniu 400g? Jeżeli tak, proszę o wskazanie czy ilość opakowań na 12 miesięcy ulegnie zmianie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Ilość opakowań nie ulegnie zmianie.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem

Prokurent KCZ Sp. z o.o.
Violetta Wilk

1. kopia 1a/a,
2. wykonawcy składający pytania,
3. strona internetowa Zamawiającego