

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków onkologicznych** ogłoszonego w dniu 28.11.2019 r. w DUUE, nr ogłoszenia **2019/S 230-563804** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – www.szpitalciechanow.com.pl

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści siwz:

Lp.	pytanie	odpowieź
1.	Dotyczy § 5 ustęp 8 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw "na ratunek" z 9 na 24 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?	Nie
2	Dotyczy § 6 ustęp 6 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.	Nie
3	Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na lek Trastuzumab, który, zgodnie z potwierdzeniem w CHPL może być przechowywany po rekonstytucji przez 7 dni w lodówce?	Nie
4	Czy Zamawiający w par. 4.4 zamiast 60 dni Zamawiający wpisze 30 dni? Zapis obecny naraża Wykonawcę na rażące straty.	Nie
5	Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Nakłada on na Wykonawcę dodatkowe zobowiązanie wynikające przecież wyłącznie z niewykonania umowy przez Zamawiającego. Zgodnie z par. 5.3 umowy <u>Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty ceny.</u>	Nie
6	Czy Zamawiający w par. 5.6 zamiast 60 dni Zamawiający wpisze 30 dni? Zapis obecny naraża Wykonawcę na rażące straty.	Zamawiający wykreśla ust. 6 i 7 z § 5
7	Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.7? Nakłada on na Wykonawcę dodatkowe zobowiązanie wynikające przecież wyłącznie z niewykonania umowy przez Zamawiającego. Zgodnie z par. 5.3 umowy <u>Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty ceny.</u>	Zamawiający wykreśla ust. 6 i 7 z § 5
8	Czy Zamawiający zmieni określony w par. 5.8. termin dostaw „na ratunek” z 9 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 różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”	Nie
9	Czy Zamawiający napisze w par. 6.10, że nabycie zastępcze może być dokonane jedynie po odrzuceniu lub nierozpatrzeniu w terminie reklamacji? Obecne zapisy powodują, że Zamawiający może potraktować każdą dostawę jako wadliwą (niepełną) i nabyć towar u innego dostawcy, za wyrównaniem różnicy przez Wykonawcę. Tymczasem każda reklamacja stanowi w istocie zgłoszenie w ramach rękojmi, co powoduje, że Wykonawca ma prawo ustosunkowania się do każdej reklamacji, co gwarantują mu zapisy KC. Przy dostawach na podstawie umowy ramowej, jak w tym wypadku, reklamacja ilościowa (brakowa) jest równoważna jakościowej i także inna przebiegać zgodnie z zapisami KC.	Nie

10	Czy Zamawiający dopisze w par. 7.4, że stawka VAT także zmienia się automatycznie, bez konieczności podpisywania aneksu? Zakres zmian jest oczywisty i wynika z przepisów prawa, przeto podpisanie aneksu nie jest wymagane.	<ul style="list-style-type: none"> - zamawiający wykreśla z projektu umowy § 7 ust. 3. - §7 ust. 4 otrzymuje nowe brzmienie: „Zmiany, o których mowa w ust 2 pkt b, c, d, e, f, g i l nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksu. Podstawą do wprowadzenia zmian jest zaakceptowany przez Zamawiającego wniosek Wykonawcy wskazujący przyczynę zaproponowanej zmiany”
11	Do treści §2 ust. 2 oraz §7 ust. 2 lit. i) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „...jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.”.	Pozostawiamy wskazany przepie bez zmian.
12	Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za opóźnienie dostawy lub dostawy niezgodne z zamówieniem w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru dziennie?	Nie
13	Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?	Nie
14	Do treści §6 ust. 11 wzoru 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."	Pozostawiamy wskazany przepie bez zmian.
15	Do treści §7 ust. 2 lit. c) oraz d) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąca stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?	Pozostawiamy wskazany przepie bez zmian.
16	Do §7 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §7 ust. 9 wzoru Umowy zgodnie z którym Zamawiający przewidują zmianę umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy w zakresie zmiany ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu wyszczególnionego w załączniku do umowy w sytuacji gdy średni koszt rozliczania substancji czynnych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii (opublikowany w komunikatach NFZ), po przeliczeniu na wielkość opakowania produktu objętego umową będzie niższy od ceny jednostkowej tego produktu określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy?	Zamawiający, pismem z dnia 10.12.2019 r. usunął wskazany przepis.
17	Dotyczy pakietu nr 20 „Docetaksel” Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje?	TAK
18	Dotyczy pakietu nr 3 „Doksorubicyna” Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.	TAK
19	Dotyczy pakietu nr 3 „Doksorubicyna”	TAK

	<p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność stworzeniu roztworu wynosi, co najmniej 48 godzin (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	
20	<p>Dotyczy pakietu nr 27 „Etopozyd”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	TAK
21	<p>Dotyczy pakietu nr 1 „Fluorouracyl”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga takiego produktu leczniczego, który umożliwi Zamawiającemu podawanie go m.in. w ciągłych wlewach trwających do 48 godzin, co zostanie potwierdzone zapisem w karcie charakterystyki produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynym wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ponadto, gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że roztwór został przygotowany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	TAK
22	<p>Dotyczy pakietu nr 1 „Fluorouracyl”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	TAK
23	<p>Dotyczy pakietu nr 19 „Gemcytabina”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, w którego składzie nie znajduje się alkohol ?</p>	TAK
24	<p>Dotyczy pakietu nr 19 „Gemcytabina”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	TAK
25	<p>Dotyczy pakietu nr 13 „Karboplatyna”</p> <p>Czy Zamawiający wymaga poniższego produktu leczniczego, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi, co najmniej 24 godziny (potwierdzone wpisem do karty charakterystyki produktu), co zwiększy efektywność pracy z wykorzystaniem niniejszego produktu? Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko charakterystyka produktu leczniczego daje bezpieczeństwo i gwarancje Zamawiającemu, że preparat został wykorzystany prawidłowo, nie narażając na ewentualne konsekwencje.</p>	TAK
26	<p>Dotyczy Zadania Metotreksat po, poz.38, czy Zamawiający dopuści wycenę Trexan, 2,5 mg, tabl., 100 szt, but.w ilości 2,5 op.?</p>	JAK W SIWZ
27	<p>Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ? (2.) Czy Zamawiający dopuszcza lek, który jest przeciwwskazany u pacjentów z chorobami układu krążenia stopnia 3. z ujemnym stosunkiem korzyści do ryzyka lub stopnia 4. (kryteria toksyczności South West</p>	JAK W SIWZ

	Oncology Group), potwierdzone w CHPL?	
28	Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2. Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania wszystkie leki (postaci, dawki) znajdujące się w aktualnym Katalogu Chemioterapii ?	JAK W SIWZ
29	Dotyczy Zadania 22 Epirubicyna, czy Zamawiający dopuści do wyceny Epirubicin Accord, 2 mg/ml; 25ml,roztw.d/wstrz.,infuz.,1 fiole?	TAK
30	Dotyczy Zadania 25 Metotreksat iv – czy Zamawiający dopuści wycenę Metotreksat Accord, 100mg/ml; 50ml, konc. d/sp. rozt. d/inf., 1 fiole?	JAK W SIWZ
31	<p>Dotyczy pakietu 11 cyclophosphamid oraz 28 mesna:</p> <p>- Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 11 oraz 28 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?</p> <p>- W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, czy zamawiający wydzieli pozycję 1 w Pakiecie nr 11 do osobnego Pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach?</p>	<p>- Tak</p> <p>- Tak, zamawiający wydzieli poz nr 1 z pakietu nr 2 (cyclophosphamid) do nowego pakietu oznaczonego nr 46</p>

Jednocześnie zamawiający informuje, że opublikował nowy:

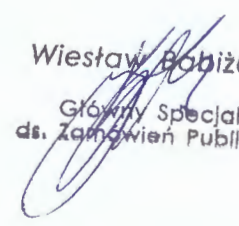
- załącznik nr 2 do SIWZ. Zestawienie zostało uzupełnione o kolumnę, w której wykonawcy są zobowiązani umieścić kod EAN, a także o nowy pakiet utworzony w związku z odpowiedzią na pytanie nr 31.
- załącznik nr 1, zweryfikowany w związku z utworzeniem 46 pakietu.

Dla pakietów oznaczonych numerami P1 oraz P46 wadium wynosi:

P2 - 150,00 zł

P46 - 50,00 zł

 **DYREKTOR**
Andrzej Komasa


Wiesław Bobiżewski
Główny Specjalista
ds. Zamówień Publicznych