



SZPITAL POWIATOWY W CHRZANOWIE

ul. Topolowa 16, 32-500 Chrzanów

www.szpital-chrzanow.pl

e-mail: sekretariat@spch.home.pl

Znak: 362/SZP/2018

Chrzanów, dnia 17.08.2018

Misja Szpitala:

„SKUTECZNIE
LECZYĆ,
OTOCZYĆ OPIEKĄ,
NATCZNAĆ NADZIEJĄ”

Centrala

☎ 32-624-77-77

Sekretariat Dyrekcji

☎ 32-624-70-29

☎ 32-623-94-28

Dziennik Podawczy

☎ 32-624-70-00

☎ 32-623-22-60

Dział Finansowo - Księgowy

☎ 32-624-70-12

Dział Kontraktów Medycznych i Statystyki

☎ 32-624-70-07

☎ 32-624-75-13

Dział Organizacji i Kadr

☎ 32-624-70-06

☎ 32-624-75-10

Sekcja Zamówień Publicznych

☎ 32-624-70-30

☎ 32-624-70-34

Wykonawcy

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania do przetargu na dostawę leków różnych – nr sprawy: 74/2018

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §3 ust.3 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych za dany miesiąc kalendarzowy i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust.3 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Do treści §4 ust.12 ppkt b) 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 uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Do §4 ust.12 ppkt c) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia przez Zamawiającego rekompensaty w wysokości 50,00 zł,

NIP: 628-19-16-916

Regon: 000310108

KRS:0000015881

Nr konta: Bank Pekao S.A. 38 1240 4748 1111 0000 4877 1892



gdyż wcześniejsze postanowienie umowne, odnoszące się do zakupu zastępczego, zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną zakupu towaru u innego podmiotu, a ceną podaną w niniejszej umowie.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 produktu leczniczego pakowanego po 5 ampulek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 produktu leczniczego pakowanego po 5 ampulek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 produktu leczniczego pakowanego po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 16 produktu leczniczego pakowanego po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 produktu leczniczego pakowanego po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz. 1 poz. 2 produktu leczniczego pakowanego po 10 ampulek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 42 produktu leczniczego pakowanego po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 44 produktu leczniczego pakowanego po 10 fiolek z możliwością przeliczenia ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakietach 40 i 41 opakowań zbiorczych innej wielkości i przeliczenie ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza. Wycena do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 13. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 oraz ust. 14 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 14. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2. Zamawiający ma prawo do naliczania i egzekwowania kar umownych w następujących wypadkach i wysokościach:

a) za opóźnienie w wykonywaniu przedmiotu umowy oraz dostawę niezgodną z zamówieniem – w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej/niezgodnej części zamówienia, lecz nie mniej niż 5 zł, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w wykonaniu przedmiotu umowy,

b) w przypadku niedotrzymania terminu wymiany towaru na wolny od wad (pełnowartościowy), Zamawiający naliczać będzie karę w wysokości 0,5% wartości brutto zareklamowanego towaru, lecz nie mniej niż 5 zł, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru.

Odp. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 15. Zapytania do pakietu 40 poz. 41 „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?” Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Wycena do pełnych opakowań w górę. W ofercie Wykonawca określi cenę netto i brutto w zł zaokrąglone do 2 miejsc po przecinku, przy czym końcówki poniżej 0,5 groszy pomniejsza się, a końcówki 0,5 groszy i wyższe zaokrągla się do 1 grosza.

Pytanie 17. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsulek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu -(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19. Czy Zamawiający w Pakiecie 1 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp ?

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20. Czy Zamawiający w Pakiecie 6 wyraża zgodę na zaoferowanie Filgrastimum w dawce 48mln j.m/ 0,5ml w związku z brakiem na rynku poj. 0,8ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21. Dotyczy pakietu nr 12. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz.1 i poz.2 pochodziły od jednego producenta?

Odp. Tak.

Pytanie 22. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 39. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23. Prosimy o doprecyzowanie Nazwy asortymentu i dawki w Pakiecie 39 poz. 44 ponieważ w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej nie występuje preparat Aripiprazolum 300mg o przedłużonym uwalnianiu ? Dostępny na rynku jedynie Aripiprazolum 30mg tabl.

Odp. Nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga ampulki.

Pytanie 24. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 39 poz. 57 Beclometasoni op x 180 daw. w ilości 160 opakowań ? Opakowanie x 120daw nie jest dostępne w ofercie producenta.

Odp. Nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga Beclometasoni dipropionas, formoteroli fumaras dihydricus (0,1 mg+ 6 mcg) 180 dawek aerosol inhalacyjny w ilości 240 opakowań.

Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 90. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 91. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27. Czy Zamawiający w Pakiecie 39 poz. 95 Carbo węgiel aktywowany 150mg wyraża zgodę na zaoferowanie Carbo węgiel aktywowany 150mg, który jest zarejestrowany jako suplement diety ? Preparat t jako produkt leczniczy nie występuje i nie znajduje się w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28. Czy Zamawiający w Pakiecie 39 poz. 101 Chloramphenicolum sub. wyraża zgodę na zaoferowanie op. a 10g w ilości 2 op. ? Opakowanie 5g jest niedostępne.

Odp. Nie

Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 148. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps.,

posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 30. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Pakietu 40 poz. 13 Fenoteroli 0,5mg/10ml w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i wykreśla poz. 13 z pakietu 40. Poprawiony pakiet jest załącznikiem do odpowiedzi.

Pytanie 31. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 66. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z przeliczeniem ilości na 500 opakowań ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z Pakietu 40 poz. 108 Lidocainum 0,02g/1ml/50ml 2% w związku z zakończoną produkcją i brakiem zamiennika na rynku ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 115. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 115. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35. Czy Zamawiający w Pakiecie 40 poz. 127 Methylosanilini chloridum 10mg/1ml/20g wymaga roztworu wodnego czy roztworu spirytusowego ?

Odp. Zamawiający wymaga roztworu wodnego.

Pytanie 36. Czy Zamawiający w Pakiecie 41 poz. 23 Ornithini aspartas 0,15g wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu, który jest zarejestrowany jako suplement diety ? Preparat jako produkt leczniczy nie występuje i nie znajduje się w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37. Dotyczy pakietu nr 41 poz. 127. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetate EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem

Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Dotyczy pakietu nr 44 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41. Dotyczy pakietu nr 50 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Spinal Grindeks, 5 mg/ml; 4ml,roztw.d/wstrz,5amp. ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wprowadza zmiany we wzorze umowy:

§3 ust 3 otrzymuje brzmienie: **Wykonawca może wystawić jedną zbiorczą fakturę za zamówiony i dostarczony towar (2 razy lub 1 raz w miesiącu – do wyboru Wykonawcy).**

§4 ust. 4 otrzymuje brzmienie: **Do dostarczonego w ramach zamówienia towaru musi być załączony dokument dostawy zawierający : nazwę leku, dawkę, data ważności i seria leku oraz kod EAN, ilość, cenę jednostkową i wartość całego dokumentu dostawy lub faktura. Niedostarczenie dokumentu dostawy lub faktury wraz z towarem może spowodować zwrot towaru na koszt Wykonawcy. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany zakresu informacji zawartych w dokumencie dostawy.**

Na podstawie art. 38 ust.1 pkt.3 ustawy PZP Zamawiający przesuwają termin składania i otwarcia ofert na dzień **05.09.2018** (składanie ofert do godz. 10:00; otwarcie godz. 11:00) Miejsca składania i otwarcia ofert bez zmian).

Sporządził:

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA

ds. Logistyki i Infrastruktury

inż. Bogdan Pacek