



# Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski  
tel: (0 84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-25-21,  
email: szpital@szpital-tomaszow.pl, www: http://szpital-tomaszow.pl



Tomaszów Lubelski dnia 2016-01-19

SZZ.251.01.PW.2016

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI

### Dotyczy:

Postępowania przetargowego na:

**„Dostawy produktów leczniczych”**

nr sprawy SZZ.251.01.PW.2016

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim zgodnie z przepisami art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz. U. 2015. poz. 2164 w związku ze zwróceniem się Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnia:

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w par. 2.2 wykreśli frazę „po uzgodnieniu między stronami” i umożliwi z góry dostawę w określonym wszak przez Zamawiającego terminie 12 godzin? Skoro Zamawiający określi taki termin, to każdorazowe uzgadnianie terminu dostawy zamówionej w tym trybie narzuca na Wykonawcę zbyt daleko idące obowiązki i powoduje niepewność co do warunków wykonywania umowy. Jak dokumentowane będzie ‘uzgadnianie’ tych terminów? Czy w przypadku odmowy przyjęcia leku zamówionego na ratunek życia (sic) Wykonawca może bez konsekwencji dostarczyć go w innym terminie – czy też w ogóle zrezygnować z dostawy?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 2.3. 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:**

**Zamawiający zmienia zapis umowy w par. 2.3**

## § 2

**3. Zamówienie może nastąpić faxem na nr ..... lub drogą mailową na adres .....**

### **Pytanie 3**

Czy dokumentem dostawy, o którym mowa w par. 3.3. może być faktura VAT dostarczana wraz z dostawą? Czy w takim wypadku Zamawiający zmieni zapis par. 3.4 w ten sposób, aby faktury mogły być dostarczane wraz z dostawą? Jest to jedyny dokument dostawy generowany przez systemy magazynowo-księgowo u Wykonawcy.

#### **Odpowiedź:**

**Tak dokumentem dostawy, o którym mowa w par. 3.3. ma być faktura VAT dostarczana wraz z dostawą. Pozostałe zapisy bez zmian.**

### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopisze w par. 3.4. na końcu: „co dokonywane będzie w momencie dostawy”? Obecny zapis nie precyzuje jednoznacznie, że data wpisana na dokumencie dostawy będzie tożsama z faktyczną datą dostawy, co powoduje nieuzasadnione ryzyko po stronie Wykonawcy.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający w par. 4.1 zmieni adekwatnie do pytań zgłoszonych do pkt. 3.3 i 3.4 zapis w ten sposób, aby faktura mogła być dostarczana wraz z dostawą?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 6**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 10.1.2 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest zbyt wygórowana.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 7**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 10.1.3 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 8**

Czy Zamawiający w zadaniu 5 pozycja 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający w zadaniu 5 pozycja 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek.**

### **Pytanie 9**

Uprzejmie proszę o informację jak należy postąpić w przypadku, gdy dany lek nie jest już produkowany lub jest jego brak – czy należy wycenić lek i umieścić pod pakietem stosowną informację?

#### **Odpowiedź:**

**W przypadku brak produkcji, dostaw do kraju i chwilowych przerw w dostawach danego preparatu i braku możliwości zaoferowania żadanego przez zamawiającego produktu wykonawca zobowiązany jest wpisać ostatnią cenę po jakiej produkt ten był dostępny na rynku, oraz zamieścić odpowiednią informację na temat pod pakietem, w którym zamieszczony jest produkt którego dana cena dotyczy.**

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 7 pozycja 21 leku pakowanego x 20 sztuk w ilości 8 opakowań, tylko tak konfekcjonowany jest dostępny na rynku.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 7 pozycja 21 leku pakowanego x 20 sztuk w opakowaniu, wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.**

### **Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycja 26 aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Zamawiający dopuszcza aby Ceftazidimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.**

### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 26 wymaga, aby zaoferowany Ceftazidimum był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby zaoferowany Ceftazidimum był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji.**

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga aby Ceftriaxonum pakiet 5 pozycja 16, 17 posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby Ceftriaxonum pakiet 5 pozycja 16, 17 posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego ostrego zapalenia ucha środkowego.**

### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający wymaga aby Ceftriaxonum pakiet 5 pozycja 16, 17 posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby Ceftriaxonum pakiet 5 pozycja 16, 17 posiadał wskazania zgodnie z ChPL dotyczącego leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym.**

### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolimium pakiet 5 pozycja 6 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby Cefazolimium pakiet 5 pozycja 6 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza.**

### **Pytanie 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów zawartych w §3 ust.4,5 i §4 ust. 1 projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisów umożliwiających sprzedaż przedmiotu zamówienia z zastosowaniem 30-dniowego terminu płatności liczonego od dnia dostarczenia towaru wraz z fakturą zakupu? Jednocześnie wskazujemy, iż zgodnie z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny, obowiązującymi we wszystkich hurtowniach farmaceutycznych w Polsce, dokumentem/protokołem wydania produktów leczniczych jest Faktura VAT, na której podane są wszystkie dane identyfikacyjne leku, niezbędne na wypadek konieczności jego natychmiastowego wycofania (zgodnie z §7 ust.2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 26 lipca 2002 roku w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej oraz Rozdz.5 pkt 5.8. Wytycznych z dnia 7 marca 2013 roku w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej dotyczącej produktów leczniczych do stosowania u ludzi - Dz.U. U.E. z 08.03.2013 r. 2013/C 68/1). Z powyższego wynika, że jako hurtownia farmaceutyczna jesteśmy zobowiązani dostarczać każde zamówienie wraz z fakturą.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 17**

Do treści §8 ust.1-2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z 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 zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 18**

Do treści §9 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy.

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający zmienia zapisu umowy w §9 ust.1 na:**

#### **§ 9**

- 1. Dostawca gwarantuje, że towary będące przedmiotem umowy są objęte pełną gwarancją jego lub producenta, a ich data ważności obejmuje okres co najmniej 9 miesięcy od daty dostawy.**

### **Pytanie 19**

Do §10 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru czy w stosunku do którego wszczęto procedurę reklamacyjną poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie części przedmiotu zamówienia?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 20**

Do §10 ust.1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niewłaściwe wykonanie umowy (braki ilościowe, jakościowe, asortymentowe) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości partii dostawy z wadami lub brakami?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

### **Pytanie 22**

Do §11 projektu umowy prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia:" Z tytułu opóźnienia w płatności Dostawca będzie mógł naliczyć Odbiorcy odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

#### **Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 23**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poz. 1 Albumini humani solutio 200 g/l, r-r do infuzji, 1 fiolka 50ml.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza w poz. 1 Albumini humani solutio 200 g/l, r-r do infuzji, 1 fiolka 50ml.**

**Pytanie 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poz. 4 Albumini humani solutio 200 g/l, r-r do infuzji, fiolka 100ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza w poz. 4 Albumini humani solutio 200 g/l, r-r do infuzji, fiolka 100ml.**

**Pytanie 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poz. 2 Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum z polskiego osocza, r-r do infuzji, 50mg/ml 1 butelka 100ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza w poz. 2 Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum z polskiego osocza, r-r do infuzji, 50mg/ml 1 butelka 100ml.**

**Pytanie 26 - Zadanie 7 poz. 7**

Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej di etycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, uprzejmie prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego pod względem zastosowanego szczepu bakterii pro biotycznych – tj. szczepu Lactobacillus rhamnosus GG (LGG) ATCC 53103, konfekcjonowanego w postaci kropli w opakowaniach x 5 ml, w stężeniu 1 mld CFU/kroplę (dawkowanie może być dostosowane do indywidualnych potrzeb). Wskazania do stosowania opisanego produktu obejmują dzieci i noworodki.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**