



# Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski  
tel: (84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-20-50,  
email: zampub@szpital-tomaszow.pl, www: <http://szpital-tomaszow.pl>



Tomaszów Lubelski, dnia 28.02.2017r.

Nazwa zamówienia: **Dostawy produktów leczniczych.**  
Numer sprawy: **SZZ.251.01.2017.PW**

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI

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

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 2 leku z pozycji 27 Fluconazolum 2mg/ml, ze względu na wstrzymanie leku w obrocie? Pismo w załączeniu.

### **Odpowiedz:**

**Zamawiający wykreśla z Formularza Cenowego pozycję 27 w Zadaniu 2. Należy ją przekreślić i pozostawić bez wyceny.**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 1.6 zamiast obowiązku przedstawienia produktu do „testowania i akceptacji” wprowadzi prawo do zaproponowania 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 rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Wykonawca nadto zwraca uwagę, że polskie prawo farmaceutyczne nie dopuszcza dystrybucji produktów leczniczych do testów, a jedynie dystrybucję próbek dla lekarzy, przy zastosowaniu bardzo szczegółowych ograniczeń. Nie da się zatem przedstawić SPZOZ żadnego produktu leczniczego do testowania.

### **Odpowiedz:**

**Zamawiający zmienia zapis par. 1.6 wykreślając słowo „testowania”**

### **§ 1**

- 6. W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych parametrach. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany będzie poinformować Zamawiającego i przedstawić mu nowy towar do akceptacji, przy zachowaniu ceny przetargowej.**

### **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-księgowe u Wykonawcy.

#### **Odpowiedz:**

**Zamawiający zmienia zapis par 3 umowy:**

#### **§ 3**

- 1. Na każdą dostarczoną Zamawiającemu partię towaru Wykonawca wystawia odrębną fakturę z zaznaczeniem podatku VAT.**
- 2. Miejscem realizacji umowy jest magazyn, o którym mowa w § 2 ust. 1 umowy.**
- 3. Za datę dostarczenia partii towaru uważa się datę potwierdzenia przyjęcia towaru na fakturze VAT przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy co dokonywane będzie w momencie dostawy.**
- 4. Bieg terminu zapłaty rozpoczyna się od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury wraz z towarem przez Wykonawcę pod warunkiem uprzedniego odebrania towaru.**
- 5. W przypadku zwrotu dokumentów nie spełniających warunków zawartych w § 3 umowy, termin zapłaty biegnie od daty ponownego dostarczenia dokumentów zgodnych z warunkami umowy.**

### **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.

#### **Odpowiedz:**

**Zamawiający zmienia zapis par 3 umowy:**

#### **§ 3**

- 1. Na każdą dostarczoną Zamawiającemu partię towaru Wykonawca wystawia odrębną fakturę z zaznaczeniem podatku VAT.**
- 2. Miejscem realizacji umowy jest magazyn, o którym mowa w § 2 ust. 1 umowy.**
- 3. Za datę dostarczenia partii towaru uważa się datę potwierdzenia przyjęcia towaru na fakturze VAT przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy co dokonywane będzie w momencie dostawy.**
- 4. Bieg terminu zapłaty rozpoczyna się od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury wraz z towarem przez Wykonawcę pod warunkiem uprzedniego odebrania towaru.**
- 5. W przypadku zwrotu dokumentów nie spełniających warunków zawartych w § 3 umowy, termin zapłaty biegnie od daty ponownego dostarczenia dokumentów zgodnych z warunkami umowy.**

### **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?

#### **Odpowiedz:**

**Zamawiający zmienia zapis par 4.1.1 umowy:**

#### **§ 4**

- 1. Warunki płatności strony precyzują następująco:**
  - 1) Płatność będzie realizowana na podstawie oryginalnej faktury VAT Dostawcy, dostarczonej wraz z przedmiotem umowy.**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 9.1.2 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest zbyt wygórowana.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej wskazaną w par. 9.1.3 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 8**

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

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycja 25 aby Ceftazydimum zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pytanie 10**

Do treści §7 ust.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."

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 11**

Do treści §8 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 9-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 lub dopisanie do §8 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 12**

Do §9 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?

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 13**

Do §9 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?

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §9 ust.1 pkt 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 15**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZZ.251.01.2017.PW, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 7 – Produkty różne – pakiet 5, w pozycji 12 dotyczącej „Probiotyk zawierający *Saccharomyces boulardii* CNCM-I-1079, niezawierający w swoim składzie laktozy i glutenu, niewymagający przechowywania w lodówce 1 op. x 20 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric x 15 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals.**

**Pytanie 16**

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym SZZ.251.01.2017.PW, w pakiecie (zadaniu) Zadanie 7 – Produkty różne – pakiet 5, w pozycji 7 dotyczącej „Proszek do przygotowania zawiesiny doustnej lub do zastosowania bezpośrednio do jamy ustnej zawierający liofilizowane żywe kultury bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG w ilości 3 miliardy w jednej saszetce przeznaczonej dla niemowląt i dzieci, 1 op. x 12 saszetek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 17 - Zadanie 7, poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie jako zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie Lacto30Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 10 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej ilości płynów i podawana w formie płynnej zawiesiny.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ**

**Pytanie 18 - Zadanie 7, poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, również występującym w postaci kapsułek i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży innego aktywnego szczepu *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ, również konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kapsułek.

**Odpowiedz:**

**Zamawiający dopuszcza równoważny preparat probiotyczny o nazwie EnteroDr.**

**Pytanie 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz nr 1 z zadania nr 9 (Fraxiparine 0,3 ml)?

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**

**Pytanie 20**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu nr 9 poz 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 650 opakowań Fraxiparine 0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 40 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 40 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 400 szt)

**Odpowiedz:**

**Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.**