



SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 1
ul. Żeromskiego 7, 41-902 Bytom
Tel.: (32) 39 63 200 Fax.: (32) 39 63 251
NIP: 626-034-01-73 REGON: 270235840 KRS 0000079907
Konto: ING o/Bytom 58 1050 1230 1000 0023 5039 0619
e-mail: info@szpital1.bytom.pl www.szpital1.bytom.pl



Szp.Specj.Nr1/ZP/PN/934/2017

Bytom, dnia 10.11.2017r.

DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu ZP/PN/29/2017 pn. „Dostawa produktów leczniczych do 30.06.2018 r.”, poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

Pytanie 1

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)?

Odpowiedź 1

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji w zakresie SIWZ o następującej treści: Dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (obowiązuje zaokrąglenie w górę z dokładnością do liczb całkowitych).

Pytanie 2

Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie?

Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

Odpowiedź 2

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odpowiedź 3

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z § 1 ust.3 i ust.5

umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź 4

Zamawiający określił granice zmian ilościowych tzn., zmiany te nie przekroczą całkowitej wartości umowy. Uprawnienie Zamawiającego do dokonywania różnic ilościowych nie stanowi zmiany umowy, a zatem nie ma potrzeby zastosowania art. 144 PZP w tym zakresie.

Pytanie 5

Do treści §6 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, a dla leków sezonowych co najmniej 75% długości ważności? 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 następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź 5

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Do §8 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości niedostarczonego zamówienia?"

Odpowiedź 6

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §9 ust.5 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź 7

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu 2

Czy zamawiający w pakiecie 2 dopuści preparat pakowany w blistry, którego stabilność równa się okresowi ważności leku czyli 2 lat?

Odpowiedź 8

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji w zakresie zadania nr 2 o następującej treści: Dopuszczalne opakowania: butelka lub blistry. Dla preparatów pakowanych w butelkach wymaga się aby posiadały co najmniej 60-dniowy okres ważności od pierwszego otwarcia opakowania – zgodnie z ChPL.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 dopuści możliwość złożenia oferty na preparat Entecavir Teva będący na listach refundacyjnych od dnia 01.11.2017.

Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty na w/w preparat.

Odpowiedź 9

Zamawiający dopuszcza i informuje, że dokonał modyfikacji w zapisach SIWZ o następującej treści: Zaproponowane preparaty powinny posiadać zakres wskazań objętych refundacją oraz numery kodów EAN

zgodne z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych obowiązującym na dzień składania ofert.

Zamawiający wymaga, aby zaproponowana cena jednostkowa brutto nie przekraczała wartości limitu finansowania ze środków publicznych, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych obowiązującym na dzień składania ofert.

Pytanie 10

Czy zamawiający w zadaniu nr 2 wymaga Tenofovir w butelce, który posiada stabilność po otwarciu opakowania 60 dni?

Odpowiedź 10

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji w zakresie zadania nr 2 o następującej treści: Dopuszczalne opakowania: butelka lub blistry. Dla preparatów pakowanych w butelkach wymaga się, aby posiadały co najmniej 60-dniowy okres ważności od pierwszego otwarcia opakowania – zgodnie z ChPL.

Pytanie 11

Dotyczy SIWZ, Rozdział II, I, pkt. 12.

Zamawiający zaznacza: "Zaproponowane preparaty powinny posiadać zakres wskazań objętych refundacją oraz numery kodów EAN zgodne z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych obowiązującym na dzień przesłania ogłoszenia do Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej"

Mając na względzie właściwe i racjonalne zarządzanie środkami publicznymi związanymi z wydatkami na produkty lecznicze w ramach leczenia szpitalnego, wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę powyższego zapisu i umożliwienie przystąpienia do przetargu oferując nowe, zatwierdzone preparaty wg obwieszczenia Ministerstwa Zdrowia z dn. 23.10.2017 dotyczącego listy leków refundowanych w programach lekowych (obowiązującej od 01.11.2017). Zdecydowanie zwiększy to konkurencyjność i w efekcie pozytywnie wpłynie na wydatki placówki oraz NFZ związanymi z refundacją leków w programach lekowych.

Odpowiedź 11

Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji w zapisach SIWZ o następującej treści: Zaproponowane preparaty powinny posiadać zakres wskazań objętych refundacją oraz numery kodów EAN zgodne z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych obowiązującym na dzień składania ofert.

Zamawiający wymaga, aby zaproponowana cena jednostkowa brutto nie przekraczała wartości limitu finansowania ze środków publicznych, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych obowiązującym na dzień składania ofert.

D Y R E K T O R
SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO NR 1
w Bydgoszczy
dr n. med. Andrzej Tomczyk

Do wiadomości:

- Wykonawcy,
- Biuletyn Informacji Publicznej Zamawiającego
- a/a

Sporządziła: Beata Jonak