



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Katowice, dnia 18.12.2015r

ZP/4549/15

Uczestnicy postępowania
przetargowego
W s z y s c y

Dot. przetargu nieograniczonego na dostawę leków w rozbiciu na pakiety.

W związku z otrzymaniem od Wykonawców wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ Zamawiający odpowiada:

Pyt. 1 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr XXII, w pozycji nr 1, możliwość zakupu preparatu Multilac® oraz preparatu Multilac® Baby ? Jeżeli tak, to prosimy o podanie ilości potrzebnych Zamawiającemu w przeliczeniu 1 op. a la 10 kap. z uwzględnieniem dawkowania **1 kapsułka na dobę** oraz 1 op. a la 10 saszetek z uwzględnieniem dawkowania **1 saszetka na dobę** W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywcze – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 2 Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3. termin dostaw „CITO” z 6 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

Szpital Murcki Sp. z o.o.
ul. Sokółowskiego 2
40 - 749 Katowice

RPWDL Woj. Śląskiego: 13544
Kod świadczeniodawcy NFZ: 121/100685
NIP: 9542745563
REGON: 276402233

KRS: 0000482155
Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy
Kapitał zakładowy: 16 937 000,00 zł.
Gefin Noble Bank Spółka Akcyjna: 14 1560 0013 2217 6960 9000 0002





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

- utrudniającego 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.”
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy („na CITO” – oznacza wyjątkową, pilną potrzebę Zamawiającego, w szczególności dla ratowania życia).
- Pyt. 3 Czy Zamawiający umożliwi w par. 2.7. potwierdzanie dostaw na fakturze dotyczącej danego zamówienia i w konsekwencji wykreśli frazę: „Dokumentem wydania – odbioru, o którym mowa w umowie, nie może być faktura sprzedaży.”? Dostarczana wówczas wraz z zamówieniem faktura VAT określałaby wszystkie dostarczone leki i z tego względu tworzenie nowych dokumentów o tej samej treści byłoby się zbędne.
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 4 Czy Zamawiający w par. 5.3. zmieni frazę: „podlega zwiększeniu o podatek od towarów i usług w stawce wskazanej w ofercie przetargowej” na następującą: „podlega zwiększeniu o podatek od towarów i usług w stawce obowiązującej w dniu dostawy”?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 5 Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4.? Pozostawienie tego zapisu utrudnia bieżącą realizację dostaw.
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy. Należy zauważyć, że faktury, których dotyczy zakwestionowany przez pytającego ustęp, nie jest dokumentem dostawy, zatem wskazane w pytaniu zagrożenie nie wystąpi.
- Pyt. 6 Czy Zamawiający wykreśli w całości par. 6.4. i zastąpi go przepisem o następującej treści: „W przypadku złożenia przez Zamawiającego reklamacji ilościowej strony ustalają, że Wykonawca ma obowiązek dostarczenia brakujących rzeczy (niedostarczonych przedmiotów danego zamówienia cyklicznego) do miejsca wskazanego w ww. reklamacji, w pierwszym dniu roboczym następującym po uznaniu reklamacji, do godziny 14:00. Zamawiający zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w terminie 5 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji”? Po pierwsze zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu kilku godzin jest niemożliwe. Po drugie zaś – dostawa brakujących rzeczy powinna nastąpić po uznaniu reklamacji. W innym przypadku cała procedura reklamacyjna pozostaje fikcją.
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 7 Czy Zamawiający wykreśli w całości par. 6.5. i zastąpi go przepisem o następującej treści: W przypadku złożenia przez Zamawiającego reklamacji jakościowej strony ustalają, że Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć Zamawiającemu tę samą ilość rzeczy wolnych od wad, w terminie do 2 dni roboczych liczonych od dnia uznania reklamacji oraz odebrać od Zamawiającego – na koszt Wykonawcy – wszystkie rzeczy wadliwe będące przedmiotem reklamacji (wadliwe przedmioty danej dostawy periodycznej). Zamawiający zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w terminie 5 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji.”?
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 8 Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określonej w par. 8.1. a – b z wartości kwotowej na wartość procentową (0,5%) niezrealizowanego zamówienia (w przypadku litery „b” – niezrealizowanej reklamacji)? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 9 Czy Zamawiający zmieni wartość procentową w par. 8.1.c. z 10 % do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
- Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 10 Czy Zamawiający zmieni drugą część treść par. 10.1.c. w następujący sposób: „– zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy polegająca na jego obniżeniu, odpowiadająca zmianie cen(y) leków(ku) do poziomu ustalonej przez Wykonawcę średniej cen(y) leku(ów) w obrocie wolnorynkowym,”? Trudno





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Zrozumieć na podstawie jakich danych Zamawiający miałby możliwość ustalenia średniej ceny leków w obrocie rynkowym.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 11 Do §8 ust.1 ppkt a) i b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej lub zareklamowanej partii towaru poprzez zmniejszenie wymiaru kary do 1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 12 Do §8 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 13 Do treści §8 ust.2 i ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z art. 552 Kodeksu cywilnego: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy. Wskazany ustęp nie narusza powszechnie obowiązujących przepisów prawa tylko kształtuje samodzielne, umowne uprawnienie Zamawiającego – podmiotu leczniczego udzielającego świadczeń zdrowotnych w trybie ciągłym.

Pyt. 14 Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §10 ust.1 ppkt e) projektu umowy)?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Przedmiot zamówienia jest określany poprzez opis substancji czynnej w produkcie, zatem w ocenie Zamawiającego nie ma takiej możliwości, by wykonawca nie mógł spełnić przyjętego świadczenia z powodu np. zaprzestania produkcji produktu o konkretnej nazwie handlowej, podczas gdy dostępny będzie ten sam produkt pod inną nazwą handlową (takie zmiany bez zmiany ceny dopuszczono we wzorze umowy). Wskazana przez pytającego przesłanka „rażącej straty” prowadziłaby do zagrożenia niewykonania przez Wykonawcę umowy w ogóle nawet w przypadku, gdy produkt z substancją czynną jest na rynku dostępny ale pod inną niż wskazana w ofercie nazwą handlową.

Pyt. 15 W związku z niejednoznacznym zapisem §11 ust.2 prosimy o jego wyjaśnienie oraz podanie przykładów szkód na które Zamawiający powołuje się w tym paragrafie.

Odp.: Zaproponowane postanowienie ma charakter umownej klauzuli generalnej jedynie potwierdzającej ogólne prawo Zamawiającego do dochodzenia naprawienia przez Wykonawcę szkód wynikających z nienależytego wykonywania umowy, przy czym tu z powodów szczególnych, tj. z powodu naruszenia przez Wykonawcę ustępu poprzedzającego omawiany ust. 2. W minionych latach Zamawiający spotykał się w stosunkach z Wykonawcami z sytuacjami, w których po zawarciu umowy przetargowej Wykonawcy informowali Zamawiającego o poręczeniu przez podmiot trzeci (duże firmy finansowe) za długi przysługujące Zamawiającego wynikające z danej umowy przetargowej, które ww. podmiot „spłacał” Wykonawcom przed nadejściem terminów wymagalności, a następnie dochodził ich zwrotu od Zamawiającego wraz z nienależnymi odsetkami. Powyższe było oczywistym działaniem na szkodę Zamawiającego, który był zmuszony do wyjaśniania ww. zdarzeń w korespondencji prowadzonej z Wykonawcą i z danym poręczycielem. Nadto ww. działania prowadziły do prób przymuszenia Zamawiającego do płacenia za wystawione przez Wykonawcę faktury bezpośrednio poręczycielom, a zatem niezgodnie z zawartymi umowami przetargowymi. Podejmowane przez Wykonawców działania stanowiły też oczywiste obchodzenia ustawowego zakazu cesji wierzytelności przysługujących im od podmiotów leczniczych. Wprowadzone postanowienie umowne w tym brzmieniu ma jedynie na celu uwypuklenie Wykonawcy tego, że z konkretnych działań Wykonawcy Zamawiający może ponieść wymierną szkodę.



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Pyt. 16 Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 2 (Cefazolinum Inj. x 1szt.), wymaga aby zgodnie z ChPI produktu leczniczego preparat posiadał rejestracje do przechowywania w temperaturze do 30 stopni Celcjusza ?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pyt. 17 Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 3 (Ceftriaxonum Inj. dom. i doż x 1szt.) wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu ostrego zapalenia ucha?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 18 Czy zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 3 (Ceftriaxonum Inj. dom. i doż x 1szt.) wymaga, aby zgodnie z ChPI produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zatruciem bakteryjnym?

Odp.: Zamawiający wymaga.

Jednocześnie, zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia SIWZ w sposób określony w odpowiedziach na pytania Wykonawców

Ponadto, zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia SIWZ w następujący sposób:

W Pakiecie XII dla poz. 2 na końcu formularza ofertowego dopisuje się wymóg o treści: „**** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt leczniczy był rozpuszczalny w wodzie i innych rozpuszczalnikach**”

Z poważaniem

Prezes Zarządu

mgr inż. Krzysztof Zaczek