



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 18.05.2016r

ZP/1637/16

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 wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 w pozycji 1-13 produktów w opakowaniu stojącym posiadającym dwa oddzielne różnej wielkości porty. Obecny opis opakowania wskazuje na jednego producenta. Zgoda Zamawiającego na dopuszczenie opakowań z różnej wielkości portami umożliwi uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 pozycja 14 emulsji tłuszczowej Intralipid 10% w opakowaniu worek 500ml?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów zaoferowania z tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, natomiast nie wyraża zgody na zmianę postaci proponowanych preparatów z fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

Pyt. 4 Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie), natomiast nie wyraża zgody na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (fiołki na ampułki i odwrotnie).

Pyt. 5 Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany sposób wyceny.

Pyt. 6 Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany sposób wyceny.

Pyt. 7 Pakiet X pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwkrzepowe i przeciwbakteryjne?

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

**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: 17 437 000,00 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

Pyt. 8 Czy Zamawiający w pakiecie X poz. 14 (Bupivacaine WZF Spinal Heavy\*\*/Bupivacainum hydrochloridum 0.5% 4ml. x5amp.) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pyt. 9 czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) PAKIET I - Leki różne, w pozycjach 92 oraz 93 dotyczących „Lacid/Lactobacillus rhamnosus/Lacid forte/Lactobacillus rhamnosus” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta .....

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 10 Dotyczy § 2 ustęp 3 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „CITO” tak, by termin ten wynosił max. 8 godzin?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 ustęp 1 punkt b) umowy i odstąpi od zapisu: „kara umowna w wysokości 50 zł. za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia” ustanawiając karę w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego na czas zamówienia, za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 12 Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt c) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, proponowana kara jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 13 pakiet I poz. 92 i 93:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu ilości kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

„Nazwa własna będąca zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta” to jedynie – zgodnie z treścią kolumny 3 formularza ofertowego – „**Przykładowa nazwa produktu spełniającego wymogi zawarte w kolumnie 4, 5 i 6 niniejszej tabeli \***”, a Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu równoważnego (zapisy w formularzu ofertowym: „Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktów równoważnych pod warunkiem, że spełniają one wymagania określone w kolumnie 4, 5 i 6 niniejszej tabeli” oraz „Zamawiający dopuszcza zaferowanie opakowań innych niż określone w SIWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając ilość pełnych opakowań w górę. W takim przypadku należy nanieść stosowne zmiany w kolumnach 7 i 8 niniejszej tabeli”).

Pyt. 14 Pakiet XXI

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie preparatu immunoglobuliny ludzkiej w stężeniu 10%, w fiolkach 5g/50ml i 10g/100ml. Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny?

Wyjaśnienie:

Wysokie stężenie preparatu pozwala znacznie skrócić czas infuzji, pacjenci otrzymują mniejszą ilość płynu, mniejsze jest więc ryzyko wystąpienia działań niepożądanych u chorych ze schorzeniami układu krążenia.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 15 Pakiet XIV





tel. centrala: +48 32 255 61 62  
tel. sekretariat: +48 32 255 61 93  
fax: +48 32 255 63 37  
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl  
www.szpitalmurcki.pl

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie preparatu i8munoglobuliny ludzkiej w stężeniu 10%, w fiolkach 5g/50ml i 10g/100ml. Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny?

Wyjaśnienie:

Wysokie stężenie preparatu pozwala znacznie skrócić czas infuzji, pacjenci otrzymują mniejszą ilość płynu, mniejsze jest więc ryzyko wystąpienia działań niepożądanych u chorych ze schorzeniami układu krążenia.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 16 dotyczy pakietu IV LEKI RÓZNE

Czy wyrażą Państwo zgodę na zmianę zapisu umowy poprzez odstąpienie od sporządzania faktury zbiorczej i dołączanie faktur sprzedaży do każdej dostawy cyklicznej z jednoczesnym wydłużeniem terminu płatności do 60 dni od dnia otrzymania faktury.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie XIX; pozycja:1-8;10 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worków z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worków w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów szpitalnych?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 18 W przypadku pozytywnej odpowiedzi na Pytanie *powyżej*, prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 19 Prosimy o wydzielenie z Pakietu XIX pozycji 9 do oddzielnego pakietu

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 20 Do §2 ust.7 projektu umowy. Wnosimy o rezygnację z warunku dostarczania wraz z dostawą towaru dokumentu wydania-odbioru innego niż faktura VAT. Jednocześnie wskazujemy, że we wszystkich hurtowniach farmaceutycznych w Polsce dokumentem/ protokołem dostawy, zatwierdzonym przez nadzór farmaceutyczny, zgodnie z wymogami Prawa farmaceutycznego jest faktura VAT. Inne dokumenty nie są zgodne z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny. Wskazujemy przy tym, że stawianie warunku dostarczania wraz z dostawą dodatkowego dokumentu powielającego większość zapisów znajdujących się na fakturze, jest sprzeczne z zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji (art.7 ust.1 PZP) ponieważ prawie żadna hurtownia w Polsce nie może spełnić tego warunku.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 21 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. 22 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. 23 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.





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. 24 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 rażąco startą 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. 25 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 przyszłe 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.

Z upoważnienia  
Zarządu Szpitala Murcki Sp. z o.o.  
(pełnomocnictwo z dnia 11.05.2016 r.)  
Dyrektor ds. Administracyjno-Technicznych

mgr Włodzimierz Sieradzki

