



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 12.08.2016 r.

ZP/2958/16

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 w związku z brakiem możliwości zapewnienia ciągłości dostaw w zakresie pakietu XXV pozycja nr 5,6,10,11 zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji z pakietu.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.
- Pyt. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito dla pakietu nr 13 do 24 godzin od momentu pisemnego złożenia zamówienia z dostawą tylko w dni robocze?
Odp.: Zamawiający zmienia zasady dostawy dla Pakietu XIII. W załączeniu nowy wzór umowy dla Pakietów: VIII, IX, X, XI, XIII i XXXI.
- Pyt. 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w paragrafie 2 ustęp 7 zapisu dotyczącego konieczności dostarczenia dokumentu wydania-odbioru i uzna za wystarczające dostarczenie wraz z towarem faktury?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 4 Prosimy o sprecyzowanie w jaki sposób Wykonawca będzie mógł uzyskać potwierdzenie dostarczenia leku od Zamawiającego skoro leki zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną muszą być dostarczane do apteki a pracownicy apteki nie mają prawa (zgodnie z zapisami paragrafu 5 ustęp 5) do potwierdzania dokumentów w imieniu Zamawiającego? W jakim celu podana jest informacja o podpisach członków Zarządu Zamawiającego?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy. W par. 5 ust. 5 brak zapisów o powyższym.
- Pyt. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę w paragrafie 5 na termin płatności wynoszący 60 dni od daty wystawienia faktury z zamian za obowiązek wystawiania faktur po zakończeniu danego okresu rozliczeniowego (miesiąca) a także na wykreślenie w paragrafie 5 ustępu 4? Wyjaśniamy, że zgodnie z zasadami Prawa farmaceutycznego każda dostawa leków musi być przekazana za pokwitowaniem dokumentu przekazania, na którym umieszczone są szczegółowe dane dostarczonego produktu. Zgodnie z zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny procedurami takim dokumentem przekazania jest faktura, która musi być dostarczona i pokwitowana wraz z dostawą leków.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w paragrafie 6 ustęp 4 terminu wykonania reklamacji dotyczącej braków ilościowych na maksymalnie 72 godziny?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 7 Wnioskujemy o zmianę w paragrafie 8 ustęp 1a) na karę umowną w wysokości 0,5% wartości nieterminowo dostarczonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia w dostawie oraz w ustępie 1b) kwoty 3 000,00 zł na 500,00 zł? Aktualna wysokość kar jest niewspółmierna z wartością przedmiotu zamówienia oraz nadmiernie wygórowana w stosunku do wysokości kar ustalanych powszechnie w ramach umów cywilno-prawnych.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 8 do pakietu VII
Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?
Odp.: Zamawiający wymaga.
- Pyt. 9 do pakietu VII

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. 9 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odp.: Zamawiający wymaga.

Pyt. 10 Czy Zamawiający wydłuży określony w par. 2.3 termin dostawy w trybie tzw. „CITO” z 6 godzin do minimum 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 utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują 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 dla Pakietów: I, II, III, IV, V, VI, VII, XII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII, XIX, XX, XXI, XXII, XXIII, XXIV, XXV, XXVI, XXVII, XXVIII, XXIX i XXX („na CITO” – oznacza wyjątkową, pilną potrzebę Zamawiającego, w szczególności dla ratowania życia) oraz wprowadza nowy wzór umowy dla Pakietów: VIII, IX, X, XI, XIII i XXXI.

Pyt. 11 Czy dokumentem potwierdzającym dostawę, o którym mowa w par. 2.7 może być faktura VAT? Wykonawca wraz z produktami dostarcza fakturę VAT, a nie inny dokument, jak WZ itp.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 12 Czy Zamawiający wykreśli wymóg określony w par. 2.7.c dotyczący pozycji na dokumencie: „wraz z podaniem jego rodzaju (z terminem podstawowym/z terminem „cito”)”. Dokumentem dostawy jest w przypadku Wykonawcy faktura VAT. Wykonawca nie ma systemowej możliwości umieszczania takich informacji, nie mają one też wpływu na ważność faktury i nie są wymagane przepisami prawa.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 13 Czy Zamawiający zmieni zasady wskazane w par. 5.2 dotyczące zbiorczego fakturowania dostaw w każdym miesiącu? Jak wskazano wyżej, wraz z dostawą dostarczana jest faktura VAT – jednostkowa, do danej dostawy.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 14 Czy Zamawiający wydłuży określony w par. 6.4 termin załatwienia reklamacji dostawy w trybie tzw. „CITO” z 6 godzin do minimum 12 godzin? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 15 Czy Zamawiający wydłuży określony w par. 6.5 termin załatwienia reklamacji dostawy w trybie tzw. „CITO” z 6 godzin do minimum 12 godzin? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.



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 zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.1.a) z wartości kwotowych na procentowe – np. 0,2% wartości zamówienia?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 17 Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.1.b) z wartości kwotowych na procentowe – np. 0,2% wartości zamówienia?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 18 Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 8.1.c) z 10% do wartości max. 5%?
Odp.: Obecna kara jest rażąco wygórowana.
- Pyt. 19 Czy Zamawiający wykreśli par. 10.1.c) ? zapis ten grozi Wykonawcy rażącą stratą.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu 16 poz. 15** do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.
- Pyt. 21 Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr X odstąpi od wymogu zawartego w par.5 umowy dotyczącym wystawiania faktur po zakończeniu okresu miesięcznego realizacji dostaw tzw. faktura skonsolidowana /zbiorcza/ płatna w terminie 30 dni na rzecz dopuszczenia możliwości wystawiania faktur przy każdej dostawie z terminem płatności 60 dni?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 22 Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr X odstąpi od wymogu dostaw w trybie cito 6h. Wymagany przez Zamawiającego przedmiot dostawy stosowany jest wyłącznie w programie lekowym. Tym samym schemat leczenia, w tym termin podania leków, jest wcześniej znany.
Odp.: W załączeniu nowy wzór umowy dla Pakietów: VIII, IX, X, XI, XIII i XXXI.
- Pyt. 23 Dotyczy pakietów nr VIII i XI:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostaw do 48 godzin, a termin dostaw na „cito” do 24 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie VIII oraz XI?
Odp.: W załączeniu nowy wzór umowy dla Pakietów: VIII, IX, X, XI, XIII i XXXI.
- Pyt. 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę projektu umowy do SIWZ (dla Pakietu XXV, XXVI), na treść zgodną z umową zawartą z naszą firmą w dniu Nr
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 25 Czy Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zamówienia w pakiecie nr 9 (Etanerceptum-wymagane wskazanie MIZS – 330 opakowań) oraz nr 31 (Etanerceptum – 100 opakowań) poprzez zmianę ilości opakowań wedle proporcji i ilości odzwierciedlających faktyczną liczbę pacjentów cierpiących na dane schorzenie – MIZS?

Uzasadnienie:

W SIWZ Zamawiający określił, iż zamawiany przez niego produkt leczniczy zawierający etanerceptum (pakiet nr 9), powinien posiadać wskazania w:

- młodzieńczym idiopatycznym zapaleniu stawów,
- reumatoidalnym zapaleniu stawów,
- łuszczycowym zapaleniu stawów,
- zeszywniającym zapaleniu stawów kręgosłupa

Schorzenia te leczone są obecnie w ramach czterech odrębnych programów lekowych: B.35, B.33, B.36, B.47.

Zaważyć należy, iż programem lekowym jest świadczenie gwarantowane w ramach którego leczenie odbywa się z zastosowaniem innowacyjnych, kosztownych substancji czynnych, które nie są finansowane w ramach innych świadczeń gwarantowanych. Leczenie jest prowadzone w wybranych jednostkach chorobowych i obejmuje ściśle zdefiniowaną grupę pacjentów. Pacjenci są więc przyjmowani do poszczególnych programów indywidualnie. Każde z powyższych wskazań stanowi więc odrębną jednostkę



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

chorobową leczoną w odrębnym programie lekowym. Różna jest też skala zachorowań – co zostanie pokazane na przykładzie młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów.

Zgodnie z danymi epidemiologicznymi, na młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS), należące do przewlekłych artropatii zapalnych, zapada w Polsce ok. 8-10 dzieci na 100 tys.

Zgodnie zaś z danymi zawartymi w Protokole Nr 88 z posiedzenia Zespołu Koordynacyjnego ds. Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych z dnia 18 maja 2016 roku we wszystkich programach leczenia biologicznego odnotowano ogółem 11 185 pacjentów, w tym:

- RZS-6010,
- MIZS-1058,
- ZZSK-2834,
- ŁZS-1283.

Wśród osób zakwalifikowanych do programu w kwietniu 2016 roku proporcje te wyglądały zaś następująco:

- RZS-28,
- MIZS-1,
- ZZSK-15,
- ŁZS-9.

Oznacza to, iż pacjenci cierpiący na MIZS stanowią mniej niż 1/10 pacjentów leczonych w ramach programów leczenia biologicznego w chorobach reumatycznych oraz znikomą mniejszość wśród pacjentów nowo przyjmowanych do tych programów.

Skala zachorowań różni się więc znacząco dla każdego z wymienionych przez Zamawiającego wskazań.

Nie wszystkie dostępne w Polsce produkty zawierające etanerceptum posiadają zaś wskazania we wszystkich określonych przez Zamawiającego wskazaniach. Z racji jednak tego, iż każde z nich jest leczone w ramach odrębnego programu lekowego nie istnieje medyczne uzasadnienie, by ponad 3/4 Zamówienia posiadało wskazania we wszystkich tych schorzeniach.

Dlatego też wydzielenie w Zamówieniu do osobnej grup produktu leczniczego zawierającego etanerceptum wedle wskazań i w proporcji odpowiadającej faktycznej liczbie pacjentów jest słuszne i konieczne, i czyni zadość wymogom uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców określonym w art. 7 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a także artykułu 29 ust. 3 PZP poprzez brak możliwości dostarczenia produktów równoważnych do biologicznego leku oryginalnego.

Odp.: Zamawiający nie przewiduje dokonywania zmian w pakiecie nr 9 oraz nr 31.

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 6) ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia terminy składania i otwarcia ofert. Nowy termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień 06.09.2016r. godz. 10⁰⁰. Ostateczny termin składania wadium: 06.09.2016 r. godz. 10⁰⁰, dokument, o którym mowa w Rozdz. XII pkt 3 SIWZ nie może być sporządzony później niż do dnia 06.09.2016r. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 06.09.2016r. o godz. 11⁰⁰.

Z poważaniem:

Prezes Zarządu

mgr inż. Krzysztof Zaczek