



WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 207000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2014 Nr ogłoszenia – 2014/S 014-020288 z dnia 21.01.2014r

Zamawiający zgodnie z art.38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Czy w grupie nr 7 poz. 1 (Sevofluran płyn 250ml – 80 butelek) butelki z płynnym anestetykiem powinny być fabrycznie wyposażone w szczelne urządzenie (adapter) do napełniania parowników, tak aby zbędnym było otwieranie butelek, nakręcanie adapterów do napełniania parownika, powtórne odkręcanie adapterów, zakręcanie butelek po napełnieniu? Czy zamawiający wymaga systemu użytkowania ze zminimalizowanym ryzykiem skażenia środowiska i narażenia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Grupa 67 poz. 1,2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu do miejscowego znieczulenia w ampułkostrzykawce o pojemności 6ml (poz. 1) i 11ml (poz. 2) o składzie zawartym w 100g : Lidocaine Hydrochloride 2.0g, Chlorhexidine Gluconate 0.25g, Methyl Hydroxybenzoate 0.06g, Propyl Hydroxybenzoate 0.025g .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dot. Umowy Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 72 godz. i modyfikuje zapis §2 ust.3 wzoru umowy zdanie pierwsze „Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówiony towar do magazynu Zamawiającego tj. apteka szpitalna parter budynku SPZOZ i rozłożyć we wskazanym miejscu dotyczy grupy 44,45,66, 70,75,76,78,80 na własne ryzyko i koszt, w terminie do 72 godzin liczonych od momentu otrzymania zamówienia, jeżeli jednak dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie...”

4. Dot. Umowy Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku zmiany podatku Vat, zmianie ulegnie cena brutto stosownie do przepisów. Cena netto pozostanie bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza zgodnie z §6 wzoru umowy.

5. Dotyczy Grupy 16 poz 1 Ferri hydroxidum saccharum roztwór do wstrz. I wlew.dożylnych 100 mgFe3+/5 ml x 5 amp - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu o nazwie CosmoFer,50mgFe(III)/ml; 2ml,rozt.d/wstrz,inf,5amp?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 44 w pozycjach:1,3,6,7,8,9,10,11,13,15,16,20,21,23,24,26,29,30 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami? Worki Viaflo jako opakowania specjalistyczne płynów infuzyjnych posiadają dwa niezależne odseparowane porty. Port do iniekcji umożliwia kilkukrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Worki Viaflo wykonane są z tworzywa poliolefiny/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tylko w szkle). Trójwarstwowa budowa worka zabezpiecza przed parowaniem, zwiększa wytrzymałość opakowania, a wewnętrzna warstwa nie reaguje z dodawanymi do płynu lekami i uniemożliwia osadzanie podawanego leku na ściankach. Obydwa porty wlewu (jak i cały wlew) są opakowane w aseptycznie przygotowanym i hermetycznie zamkniętym opakowaniu. Całe opakowanie (w tym cały „wlew” oraz 2 porty) worka Viaflo jest poddane wielostopniowemu procesowi sterylizacji, w tym promieniami gamma w sposób zgodny i spełniający wymogi Normy ISO 11137. Worki Viaflo posiadają największą na rynku wolną przestrzeń do dostrzyknięcia leku, która wynosi: dla pojemności 100 ml – 80 ml, dla pojemności 250 ml – 175 ml, dla pojemności 500 ml – 323 ml, dla pojemności 1000 ml – 257 ml. Utylizacja worka jest znacznie mniej kłopotliwa i mniej kosztowna. Worki Viaflo dodatkowo mają specjalny zamknięty system do przygotowywania roztworów dożylnych, który jest rekomendowany przez ZG PSPO, PSPA, PSPE. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Grupa 9 poz1 Imipenem/cilastatin sodium proszek do przyg. roztw. do wstrz. dom. 500 mg x 10 fioł. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu równoważnego Imecitin proszek do przyg. roztw. do wstrz. 500 mg x 10 fioł?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Do treści §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. 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 poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §7 ust.1 i §11 ust.6 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. 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 §11 ust.6 pkt 3) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Grupa 32 poz 8 Fentanyl 35 µg/h uwalnianie fentanylu, system transdermalny x 5 plastrów. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dawkę 50 mcg/h?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Grupa 70 poz. 10- Czy można zaferować opatrunek w rozmiarze 12,5 x 12,5 cm ? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Grupa 72, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga gazy w mb złożonej w zakładki o szer. 100cm (1m), biała gazy - 100 zakładek po 1m, szerokość całkowita gazy 90cm długość 100mb?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Grupa 75, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga aby zestaw był zapakowany w torebkę posiadającą 2 samoprzylepne etykiety typu TAG służące do wklejania do dokumentacji pacjenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

15. Grupa 75, poz. 5 Czy kompresy w zestawie powinny posiadać podwijane brzożki o szer. Podwinięcia min. 2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Grupa 75, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe z otworem O i rozcięciem w opakowaniach a'2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Pytania dotyczące treści umowy: Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku.

18. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Jeżeli jednak dostawa na „cito” wypadła w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”? Jeżeli krótki, 24-godzinny termin dostawy miałby być obejmować również dni wolne od pracy, zwiększałoby to koszty logistyczne związane z wykonaniem umowy. Miałoby to niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na kalkulację ceny oferowanej w przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 4 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy po słowach „w ciągu 48 godzin” i „w ciągu 72 godz.” zostały dodane słowa „przypadających w dni robocze”? Jeżeli krótkie, liczone w godzinach termin rozpatrzenia reklamacji miałyby obejmować również dni wolne od pracy, zwiększałoby to koszty logistyczne związane z wykonaniem umowy. Miałoby to niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na kalkulację ceny oferowanej w przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą zmienić ceny również w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.”? Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. Pytania dotyczące treści umowy: Zważywszy na treść § 7 ust. 1 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

23. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 wzoru umowy zostały skreślone słowa „za które nastąpiła zapłata”? Sposób obliczania kary umownej opisany w § 8 wzoru umowy oznacza, że brak zapłaty wymagalnych zobowiązań przez Zamawiającego (czyli naruszenie postanowień umowy przez Zamawiającego) paradoksalnie spowoduje zwiększenie obciążającej wykonawcę kary umownej wynikającej z § 8 wzoru umowy. Taki sposób obliczania kary umownej jest sprzeczny z celem kary umownej i wymaga modyfikacji; w przeciwnym razie postanowienia § 8 wzoru umowy należałoby uznać za sprzeczne m.in. z zasadami współżycia społecznego, a tym samym za nieważne z mocy art. 58 § 2 i § 3 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy słowa „z opóźnieniem” zostały zastąpione słowami „ze zwłoką”? Uzasadnione jest aby odstąpienie od umowy mogło nastąpić w przypadku co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru ze zwłoką (czyli opóźnieniem zawinionym przez Wykonawcę), nie zaś w przypadku jakichkolwiek opóźnień, czyli także niezawinionych przez Wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności Wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. Pytania dotyczące treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 6 pkt 1) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „W pozostałych przypadkach dostarczenie asortymentu innego niż opisany w niniejszej umowie, ale o porównywalnych parametrach i standardach jakościowych, wymaga każdorazowo zgody Zamawiającego.”? Dodanie powyższego zdania może usprawnić dostawy; nie zagraża natomiast interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował asortymentu zastępczego, będzie mógł przecież odmówić zgody na dostarczenie takiego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. Grupa 67 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Grupa 67 Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Grupa 67 Poz. 1 i 2 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Grupa 67 Poz. 1 i 2 Czy Zamawiający oczekuje aby w przypadku stosowania oferowanego żelu do wprowadzania cystoskopu, żel zachowywał pełną przejrzystość i nie utrudniał widoczności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. Pytania do SIWZ i do umowy Czy Zamawiający przewiduje – w celu zapewnienia zachowania parametrów wyrobu medycznego zgodnie z przewidzianymi dla niego wymaganiami zasadniczymi – zamawianie poszczególnych partii wyrobu medycznego jedynie w ilościach odpowiadających sposobowi jego opakowania (jednostkowego lub handlowego) przez wytwórcę, które zostało przez niego ustalone i jest stosowane w obrocie hurtowym do czasu jego ostatecznego wykorzystania przez podmioty występujące w obrocie tymi wyrobami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. Pytania do SIWZ i do umowy Prosimy o zastąpienie dotychczasowej treści zapisów wzoru umowy (§ 6 pkt. 3) nową w brzmieniu: (...) W przypadku zmiany stawki (stawek) podatku VAT, cena netto nie ulegnie zmianie, a cena brutto ulegnie zmianie, w wysokości i w terminie wynikającymi z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę (stawki). Zmiana ceny w tym przypadku będzie następowała z chwilą wejścia w życie nowych przepisów bez konieczności podpisywania aneksu przez strony. (...)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

33. Dotyczy grupy 16 Czy w grupie 16 Zamawiający dopuści Cosmofer rozł. do wstrzyk. i inf. Fe III/ml 5 amp. a 2 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

34. Czy w pakiecie nr 45 pozycji 8 oraz 9 zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu stanowiącego jednorodny komplet witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach, który może być podawany zarówno w mieszaninach żywieniowych zawierających emulsję tłuszczową, jak również w mieszaninach bez emulsji tłuszczowej oraz którego składowe nie wchodzi w interakcje z lekami przeciwzakrzepowymi (pochodnymi kumaryny)? W przypadku dopuszczenia ilość preparatu powinna być przeliczona jako 1000 op jednostkowych łącznie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. Czy w pakiecie nr 45 w pozycji nr 1 Zamawiający dopuści worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 8 g i energia niebiałkowa 1200 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 150 (Olimel Peri 2000 ml)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

36. Czy w pakiecie nr 45 w pozycji nr 3 Zamawiający dopuści worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 14 g i energia niebiałkowa 1920 kcal, objętość 2000 ml. Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 137 (Olimel N7 2000 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §2 ust. 4 „, W przypadku opóźnienia z dostawą Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w terminie za każdy dzień opóźnienia jeśli wina będzie leżeć po stronie Wykonawcy, jednak nie więcej niż 10% wartości towaru nie dostarczonego w terminie. Kary umowne nie wyłączają możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. Czy w §3 ust. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty dostawy towaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

39. Grupa 8 Zamawiający sformułował opis przedmiotu zamówienia: Koncentrat zespołu protrombiny PCC; zawiera ludzki kompleks protrombiny 500j.m., standaryzowany na zawartość: czynnik krzepnięcia II, VII, IX, X; Białko C i białko S; nie zawiera antytrombiny III x 1 fl./op; op. 9 Opisując przedmiot zamówienia Zamawiający wskazał na specyficzne wymogi co do zawartości białek C i S w składzie preparatu. Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje wyłącznie na jeden z trzech dostępnych na rynku Polskim preparatów i jednego producenta (Octaplex firmy Octapharma) i ewidentnie stanowi naruszenie zasad wolnej konkurencji i tym samym naruszenie art.29 ust.2 PZP. Równocześnie taki opis może powodować że Zamawiający naruszy dyscyplinę finansów publicznych gdyż z danych o wyniku postępowań rozstrzygniętych jednoznacznie wynika, że przy dopuszczeniu innych produktów Zamawiający uzyskuje cenę niższą o 10-20%. Białko C i S a także AT III to naturalne inhibitory kaskady krzepnięcia które zgodnie z Farmakopea muszą być zawarte w koncentratkach czynników zespołu protrombiny. Nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert, wnosimy o zmianę zapisów dotyczących zawartości białka C, S w specyfikowanym preparacie oraz dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego AT III.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

40. Grupa 8 Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga produktu w dawce 500 j.m., w konsekwencji czego stwarza sytuację braku możliwości zaoferowania równoważnego produktu w opakowaniu 600 j.m. Z uwagi na fakt, że cena opakowania z 500 j.m. jest inna niż cena opakowania z 600 j.m. brak jest bezpośredniej możliwości porównania ofert na produkty w różnych opakowaniach. Z reguły Zamawiający określając ilość i oczekując racjonalności wydatku publicznego nie wskazują wielkości opakowań dla PCC lecz w dostawach, gdzie nie jest możliwe porównanie opakowań znaczenie przyjmuje cena nie jednego opakowania lecz cena dla jednej jednostki np: podobnie jak w diagnostyce laboratoryjnej przyjmuje się w ilościach potrzebnej liczby oznaczeń a nie liczby oczekiwanych opakowań dla których rynek jest dość szeroki - 2 ml, 5 ml, 8 ml. Mając na uwadze powyższe uzasadnienie i fakt, że Zamawiający zamierza zakupić

9 szt preparatu w dawce 500 j.m. czyli 4 500,00 j.m. PCC, pytamy czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na preparat w opakowaniu zawierającym 600 j. m. w ilości 8 opakowań (4 800,00 j.m.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu zawierającym 600 j. m. w ilości 9 opakowań.

41. Grupa 34, poz. 4 Czy Zamawiający w Grupie 34 pozycji nr 49 wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu równoważnego, gąbki kolagenowej gdzie 1cm² gąbki o grubości 0,5 cm zawiera 2,8mg kolagenu ze ścięgien końskich, impregnowanej siarczanem gentamycyny 192mg (co odpowiada 105,6-137,28 mg gentamycyny) o wymiarach 12x8x0,5 cm zarejestrowanej jako wyrób medyczny pod nazwą handlową GentaFleece? Uzasadnienie: Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta, co powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia, zgodnie ze specyfiką swoich potrzeb, jednakże w przedmiotowym postępowaniu świadczenie zdrowotne na gąbce kolagenowej z zawartością gentamycyny osiągnie ten sam rezultat przy zastosowaniu jednego czy też drugiego konkurencyjnego wyrobu” Wniosek nasz podyktowany jest faktem, iż niczym istotnym nie jest uzasadnione zawężanie przez Zamawiającego, wprowadzenia do obrotu tego przedmiotu zamówienia, tylko poprzez jego rejestrację jako „produkt leczniczy”. To podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu decyduje o charakterze rejestracji, która to decyzja podyktowana jest szeregiem czynników. W tym wypadku stanowi to złożoność produktu poprzez jego cechy wyrobu medycznego i śladowe ilości produktu leczniczego (antybiotyku). Istotę produktu stanowi jego wskazanie, oraz dopuszczenie do obrotu. Przy czym bez znaczenia pozostaje jego wprowadzenie jako produktu leczniczego czy też wyrobu medycznego. Pozostawienie zapisu w stanie pierwotnym w sposób rażąco narusza generalną zasadę uczciwej konkurencji. Postawiony wymóg dla rejestracji jako „produkt leczniczy” jest bez związku na wskazania dla zastosowania Gąbki z Gentamycyną. Natomiast w pośredni sposób ogranicza udział wyrobów innych producentów, które mają to samo zastosowanie dla osiągnięcia tego samego celu zdrowotnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 49 z Grupy 34 i utworzenie oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

43. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 7 ustęp 1 umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w formularzu cenowym. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: Ilości asortymentowe wymienione w ogłoszeniu i siwz mogą ulec zmianie (zmniejszeniu) w zależności od faktycznych potrzeb i możliwości finansowych Zamawiającego, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy? Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia” (por. wyrok KIO z dnia 4 grudnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1329/08). Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwia bowiem wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty. Odrębną kwestią jest to, że Zamawiający tylko wskutek prawidłowego przedmiotu zamówienia będzie mógł prawidłowo oszacować wartość zamówienia z należytą starannością. Wskazać należy, że przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od precyzyjnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia z podaniem jego ilości/wielkości, nawet w przypadku, gdy jego zapotrzebowanie jest trudno przewidywalne. Powyższe potwierdza stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej zaprezentowane w wyroku z dnia 24 kwietnia 2009 r. (sygn. akt KIO/UZP 458/09, KIO/UZP 460/09), zgodnie z którym „przepis art. 29 ust. 1 ustawy nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od wyczerpującego i jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy zapotrzebowanie Zamawiającego jest trudno-przewidywalne. Sam fakt, że w dacie wszczęcia postępowania Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów leczniczych, nie może prowadzić do utrudnienia uczciwej konkurencji”. Stosownie do postanowienia art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, przy czym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Przedmiot zamówienia należy opisać w sposób wyczerpujący (art. 29 ust.1 in principio ustawy Pzp), co implikuje, iż z opisu musi wynikać dokładny zakres zamówienia i warunki jego realizacji. Tym samym, Zamawiający nie może zastrzec sobie prawa arbitralnego ukształtowania zakresu zamówienia po jego udzieleniu, a postanowienia w tym zakresie należy uznać za nieskuteczne. Powyższe znajduje także potwierdzenie na gruncie judykatury. Niedopuszczalne jest zatem zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości ograniczenia zakresu umowy oraz prawa wyłączenia z zakresu umowy części dostaw, gdyż takie postanowienia specyfikacji (w tym projektu umowy) sprowadzają się praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, co stanowi rażąco naruszenie przepisów ustawy Pzp, a w szczególności z art. 29 tejże ustawy (arg. z wyroku Zespołu Arbitrów z 25 stycznia 2005 r., sygn. akt. UZP/ZO/0-79/05). Ponadto, jak zauważył Sąd Okręgowy w Warszawie (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23 listopada 2005 r., sygn. akt IV Ca 508/05), niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy w

części dotyczącej ilości od potrzeby Zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. W konsekwencji, specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu Zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które Zamawiający przewidział określone środki finansowe (por. art. 34 ust. 5 ustawy Pzp, który określa tzw. „prawo opcji“). W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Należy mieć przy tym na uwadze treść art. 140 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z którym zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy powinien być tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie. Podkreślenia wymaga również fakt, że również zgodnie z dominującym poglądem doktryny Zamawiający może zastrzec w umowie, że wielkość zamówienia może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu, o ile Zamawiający wskaże minimalny próg, do jakiego zobowiązany będzie wykonać zamówienia, a który nie będzie w sposób znaczący odbiegać od wartości maksymalnych (W. Bertman-Janik „Zamówienia na leki”, Przetargi publiczne 2007 r., nr 4, s. 40) Mając na względzie powyższe, jak również jednolite stanowisko doktryny i judykatury w zakresie przedmiotowej kwestii, postulowana zmiana zapisu wzoru przyszłej umowy jest konieczna i w pełni uzasadniona. Wprowadzenie żądanej modyfikacji spowoduje, że opis przedmiotu zamówienia będzie jednoznaczny, wyczerpujący i Zamawiającemu nie będzie można postawić zarzutu naruszenia art. 29 ust. 1 ustawy Pzp i pociągnąć go z tego tytułu do odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych. W przypadku proponowanej zmiany zapisu umownego każdy wykonawca będzie miał możliwość prawidłowego skalkulowania wartości oferty. Na Zamawiającym będzie z kolei ciążył wynikający z umowy o zamówienie publiczne obowiązek spełnienia świadczenia co zakresu określonego w umowie z wykonawcą jako minimalny (w tym przypadku 80 % wartości umowy) i uprawnienie do zmniejszenia zakresu zamawianych dostaw maksymalnie o 20% wartości umowy w zakresie objętym opcją.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokona takiego zapisu. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć swojego zapotrzebowania z taką dokładnością, ponieważ nie jest to zależne tylko od Zamawiającego, jak też nie jest zainteresowany magazynowaniem asortymentu. Wysokość zapotrzebowanie została ustalona na podstawie zużycia z lat poprzednich.

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie 71 pozycja 2 sterylnej gazy hemostatycznej w rozmiarze 5x7,5 cm wykonanej z utlenionej regenerowanej celulozy o nazwie handlowej REOXCEL posiadającej następujące właściwości: wartość pH = 2,8; działanie bakteriobójcze aż na 40 szczepów bakterii w tym między innymi MRSA, MRSE, VRE, PSPS; czas wchłaniania 7 - 14 dni; czas hemostazy 3-4 minut?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w grupie 71 pozycja 2 sterylnej gazy hemostatycznej w rozmiarze 5x7,5 cm wykonanej z utlenionej celulozy o nazwie handlowej ZEOCEL posiadającej następujące właściwości: wartość pH = 2,6; działanie bakteriobójcze aż na 40 szczepów bakterii w tym między innymi MRSA, MRSE, VRE, PSPS; czas wchłaniania 7 - 14 dni; czas hemostazy 3-4 minut? Istotny jest również fakt, że gaza hemostatyczna wykonana z utlenionej celulozy jest tańsza od swoich odpowiedników wykonanych z utlenionej regenerowanej celulozy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sporządził:
St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
Dyrektora SPZOZ w Sokółce
Jerzy Kułakowski