



Do wszystkich wykonawców

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

1. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 8 poz. 20 dopuści wycenę leku o nazwie handlowej Pangrol 25000jm?
Odpowiedź: W załączniku 4.8 SIWZ Zamawiający wskazuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych pod warunkiem, że spełniają one wymagania określone w kolumnie 3,4,5 tabeli.
2. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 8 poz. 21 wymaga wyceny leku w amp. czy kaps – obie te postacie można podać doustnie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zarówno zaoferowanie leku w ampułkach jak i w kapsułkach.
3. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 9 poz. 26 dopuści wycenę żelu 500g?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie żelu 500g.
4. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 9 poz. 34 dopuści lek o nazwie Fomukal 2 zestawy po 2 butelki A i B łącznie 900 ml roztworu = 30 dawek?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ilości 30 sztuk (ampułek).
5. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 9 poz. 44 dopuści lek Calcium Polfa Łódź suplement diety – brak produktu leczniczego o wymaganej dawce.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku wskazanego w pytaniu.
6. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 9 poz. 45 dopuści lek Carbo medicinalis 200mg w ilości 200 szt.– zakończona produkcja leku w dawce 300mg?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 200mg.
7. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 11 poz. 8 miał na myśli maść oczną?
Odpowiedź: Zamawiający w części nr 11 poz. 8 wymaga zaoferowania maści ocznej.
8. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 17 wymaga wyceny Omipaque 50ml, 100ml, 200ml, czy 500ml?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania roztworu do wstrzyknięć 200ml.
9. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 34 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?
Odpowiedź: Zamawiający w SIWZ nie określa wskazań.
10. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 34 wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?
Odpowiedź: Zamawiający w SIWZ nie określa wskazań.
11. **Pytanie** - Czy Zamawiający w zakresie części nr 34 dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?
Odpowiedź: Zamawiający w SIWZ nie określa wskazań.
12. **Pytanie** - Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić w części nr 34 oraz 35 preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie w części nr 34 i 35 produktów leczniczych pochodzących od tego samego producenta, z wymaganiem określonym w SIWZ, iż w danej części Wykonawca jest zobowiązany do zaoferowania produktów leczniczych pochodzących od tego samego producenta.

13. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 37 dopuści złożenie oferty na produkt leczniczy w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 mg w opakowaniu 10 fiolek? Umożliwi to naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty na w/w lek oraz może skutkować obniżeniem kosztów zakupu przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci proszku i rozpuszczalnika do sporządzania roztworu do wstrzykiwań.

14. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 43 poz. 2 miał na myśli „Venomental lecz. podtrza...”? Proszę o sprecyzowanie ze względu na sprzeczność kolumny nr 2 oraz 3 w w/w pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający w załączniku 4.43 w pozycji 2 w kolumnie 3 poprawia omyłkę wpisując Jad osy, fiołka a 120mcg wraz z rozpuszczalnikiem 1,2ml ; opakowanie = zestaw 6fiolek+6fiolek rozpuszczalnika.

15. **Pytanie** - 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 zapisu z §2 ust.15 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w paragrafie 2 ustęp 15 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania z tym zastrzeżeniem, że zmniejszenie nie będzie większe niż 30% wartości umowy”.

16. **Pytanie** - Do treści §4 ust.6 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 nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

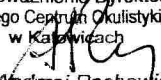
17. **Pytanie** - Do treści §4 ust.6 projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „... Wykonawca będzie zobowiązany do zwrotu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem produktów leczniczych u innego podmiotu trzeciego”? Czy chodzi o pokrycie ewentualnej różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z zawartej umowy a ceną jaką Zamawiający zapłacił w przypadku nabycia zastępczego? Nadmieniamy, że w świetle obowiązującego prawa uprawnienie do nabycia zastępczego z pokryciem kosztów (a nie różnicy w cenie) może nastąpić tylko w przypadku jeśli kupujący wcześniej zapłacił za towar sprzedawcy, który był zobowiązany do dostawy tego towaru. W przypadku kiedy kupujący nie spełnił wcześniej świadczenia pieniężnego możliwe jest jedynie pokrycie różnicy w cenie oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją zamówienia (np. koszty transportu).

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż pod pojęciem ...Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu wszelkich kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem produktów leczniczych u podmiotu trzeciego..... rozumie pokrycie różnicy w cenie oraz ewentualnych kosztów dodatkowych związanych bezpośrednio z realizacją takiego zakupu (np. koszty transportu).

18. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §5 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach


mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

Uniwersyteckie Centrum Okulistyki i Onkologii

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice; tel. 32 35 81 200, 32 35 81 460, fax: 32 25 18 437

www.klinika.katowice.pl; REGON: 001325767; NIP: 9542274017