



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10, tel.(0-84) 677-33-33, fax (0-84) 638-66-69,
www.szpital.zam.pl, NIP 922-22-92-491



Zamość, dnia 21 lutego 2008r.

AZP.3320/5/ /08

.....
.....
.....
.....
.....

dotyczy: wyjaśnienia treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. z późniejszymi zmianami informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę leków onkologicznych i innych do Apteki Szpitalnej. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Pytanie 1 dot. wzoru umowy § 2 ust. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu o zwrot: „Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie” ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane uzupełnienie treści wzoru umowy. W Aptece Szpitalnej praca przebiega w sposób ciągły – całodobowo.

Pytanie 2 dot. wzoru umowy § 4 ust. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „[....], dzień obciążenia rachunku bankowego” ?

Pytanie 3 dot. wzoru umowy § 4 ust. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Jako datę zapłaty przyjmuje się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy”?

Wyjaśnienie do pytań 2 i 3:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 4 ust. 4 wzoru umowy. Przyjmuje ona brzmienie: „Jako datę zapłaty przyjmuje się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy”.

Pytanie 4 dot. wzoru umowy § 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu 5-go w brzmieniu: „Na wypadek zwłoki w zapłacie ceny zakupu ponad 90 dni licząc od terminu zapłaty, Sprzedający uprawniony będzie do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw leków do dnia zapłaty całości zaległych należności” ?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiążące są zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie 5 dot. wzoru umowy § 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu o zwrot: bez zgody Zamawiającego, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić” ?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiążące są zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie 6 dot. wzoru umowy § 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przedmiotu umowy za pośrednictwem osób trzecich (profesjonalnej firmy przewozowej) ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuścił taką możliwość. Stosownie do treści pkt. 5 formularza „Oferta Wykonawcy” należy w takim przypadku w oświadczeniu złożonym w ofercie wskazać część zamówienia, której wykonanie wykonawca powierzy podwykonawcy.

Pytanie 7 dot. wzoru umowy § 6a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2% wartości niezrealizowanej części umowy ?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiążące są zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie 8 dot. wzoru umowy § 4 ust.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Płatność za wykonanie dostawy [...] od daty wystawienia faktury VAT” ?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiążące są zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie 9:

Z uwagi na ustawowy wymóg precyzyjnego określania przedmiotu zamówienia zwracamy się z prośbą o określenie dawek oraz postaci zamawianych leków, gdyż w innym przypadku niesprecyzowanie tych parametrów uniemożliwi obiektywne porównanie poszczególnych ofert w związku z powyższym naruszy zasady uczciwej konkurencji.

Wyjaśnienie:

Zamawiający, zgodnie z zapisem zawartym na stronie 8 SIWZ, wymaga by leki onkologiczne dostarczane były w różnych dawkach dopuszczonych do obrotu – według potrzeb zamawiającego określanych każdorazowo w składanych zamówieniach.

Postać leków onkologicznych w poszczególnych zadaniach określamy poniżej:

Zadania nr: 1, 3, 5, 14, 18, 26, 36 - **postać leków: p.o.**

Zadania nr: 2, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 37, 38, 40 – **postać leków: inj.**

Zadanie nr 39: Vinorelbine w ilości 10 000 mg – postać p.o. , pozostała ilość Vinorelbine tj. 22 835 mg – postać inj.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający dopuszcza Vinorelbine o wskazaniach ograniczonych tylko do monoterapii zaawansowanego raka piersi, bez możliwości leczenia pacjentek wymagających stosowania polichemioterapii (np. z 5FU) ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza Vinorelbine we wszystkich wskazaniach zgodnie z rejestracją leku w raku piersi.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający dopuszcza Vinorelbine mającą zastosowanie tylko do leczenia paliatywnego (stopień IIIB i IV) pacjentów z rakiem płuc, stosowaną tylko w

polichemioterapii z cisplatyną (bez możliwości leczenia pacjentów w monoterapii oraz pacjentów w stopniach I, IA, IIB i IIIA) ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza Vinorelbinę we wszystkich wskazaniach zgodnie z rejestracją leku w raku płuc.

Pytanie 12:

Czy z uwagi na możliwość stosowania leczenia winorelbina doustną w kolejnym podaniu dla pacjenta leczonego pierwotnie winorelbina dożylną szpital widzi potrzebę stosowania preparatu winorelbiny dożylnej i doustnej od tego samego producenta ?

Wyjaśnienie:

Po zastosowaniu Vinorelbiny dożylnej jednego producenta nie ma obowiązku stosowania postaci doustnej tego samego producenta.

Pytanie 13 dotyczy zadania nr 57:

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści również Albuminę ludzką 20% w opakowaniu o pojemności 50 ml w ilości 2 000 flakonów ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 14 dotyczy zadania 39 Vinorelbine:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do przetargu preparatu mającego rejestrację tylko w monoterapii rozlanego raka piersi w stadium IV i tylko w polichemioterapii z Cisplatyną w niedrobnokomórkowym raku płuca w stadium III i IV ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza Vinorelbinę we wszystkich dawkach i postaciach na rynku zgodnie z rejestracją leku, a nie tylko jak zaproponowano powyżej.

Pytanie 15:

Jeżeli jednostką miary jest mg to czy należy podać cenę za 1 mg, czy za opakowanie w jakich jest konfekcjonowany i sprzedawany ?

Pytanie 16:

Czy Zamawiający w pakietach nr 3, 14 i 24 dopuści możliwość podania ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku ?

Wyjaśnienie dot. pytań 15 i 16:

W ofercie cenowej dla leków onkologicznych należy podać cenę za 1 mg. Jeżeli cena jednostkowa wyrażona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku za 1 mg nie pozwala na rzeczywiste odtworzenie ceny za opakowanie z uwagi na swą niską wartość – dopuszczamy możliwość podania ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Zamawiający wymaga określenia w ofercie cenowej wielkości opakowań oferowanych do sprzedaży preparatów oraz ich cen jednostkowych netto i brutto.

Dyrektor
lek. med. Andrzej Mielcarek