

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY
im. L. Zamenhofs w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85)7450595

Białystok, 2020-03-24

*Wszyscy uczestnicy
postępowania*

PN- 6/20/1/1

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego PN- 6/20/1 dostawę leków, płynów infuzyjnych i materiałów okulistycznych do Apteki Szpitalnej.

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły pytania o przytoczonej poniżej treści:

na mocy art. 38 ust. 1-2 oraz 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

Treść pytań:

1. Czy w **pakiecie 3 w pozycji: 1** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo,

2. Czy Zamawiający w **pakiecie 3 w pozycji: 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo, które w przeciwieństwie do butelek zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%, gdyż dzięki swojej konstrukcji jako jedyne umożliwiają podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym? Co więcej koszt utylizacji opróżnionych worków jest o 50% niższy niż w przypadku butelek. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktów do osobnego pakietu.

Odpowiedź: W pakiecie 3 nie ma pozycji 2.

3. Do treści §1 ust. 13 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §1 ust. 13 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? Czy względnie Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne zmian ilościowych przedmiotu zamówienia, w tym poprzez podanie okoliczności, w których ilości przedmiotu umowy ulegną zmniejszeniu oraz określenie procentowego zmniejszenia ilości przedmiotu umowy w takich okolicznościach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

4. Do treści §2 ust. 1 lit. c) oraz d) wzoru umowy. Prosimy o wydłużenie terminu dostaw leków z importu docelowego do 21 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

5. Do treści §2 ust. 5 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą

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?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz. W przypadku zaistnienia „siły wyższej” Wykonawca może odstąpić od umowy.

6. Do treści §2 ust. 13 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 13 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

7. Do treści §3 ust. 3 wzoru 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: Zgodnie z zapisem w siwz.

8. Do treści §5 ust. 1 lit. b) tiret pierwsze wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie CZĘŚCI dostawy dziennie/za godzinę przy trybie „na ratunek”)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

9. Do treści §5 ust. 1 lit. b) tiret drugie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za inne nienależyte wykonanie umowy w wysokości 0,3% wartości brutto umowy każdorazowo?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 82 pozycja metylprednisolone hemisuccinate 1,0 g dopuszcza Meprelon 1g/10ml fiolek +rozp.?

Odpowiedź: Tak

11. Czy Zamawiający w pakiecie 82 wymaga leku, które nie zawiera alkoholu benzylowego (potwierdzone w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga leku, które nie zawiera alkoholu benzylowego, ale dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki i odwrotnie z zachowaniem wszystkich kryteriów zawartych w opisie pakietu, oraz że zaoferowany produkt będzie produktem leczniczym. Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę fiołki na ampułko-strzykawki i odwrotnie.

13. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem siwz pkt. 3.4.

14. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Nie należy wycenić tego leku

15. W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego (PN-6/20/1) Wykonawca zwraca się z prośbą o usunięcie zapisów SIWZ dotyczących dostarczania próbek (pkt 8.4 pkt 4 dotyczący dostarczania próbek), albowiem zapis ten jest sprzeczny z zapisami ustawy Prawo Farmaceutyczne.

Zgodnie z art. 52 ust 2 pkt 4 ustawy dostarczanie próbek produktów leczniczych stanowi reklamę produktu leczniczego i jest dostępne tylko pod warunkami zdefiniowanymi w ustawie. Warunki te określono w art. 54 ust 3 i stanowią one: Reklama produktu leczniczego polegająca na bezpłatnym dostarczaniu jego próbek może być kierowana wyłącznie do osób uprawnionych do wystawiania recept, pod warunkiem że:

- 1) osoba upoważniona do wystawiania recept wystąpiła w formie pisemnej do przedstawiciela handlowego lub medycznego o dostarczenie próbki produktu leczniczego;
- 2) osoba dostarczająca próbkę prowadzi ewidencję dostarczanych próbek;
- 3) każda dostarczana próbka nie jest większa niż jedno najmniejsze opakowanie produktu leczniczego dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;
- 4) każda dostarczana próbka jest opatrzona napisem „próbka bezpłatna – nie do sprzedaży”;
- 5) do każdej dostarczanej próbki dołączona jest Charakterystyka Produktu Leczniczego albo Charakterystyka Produktu Leczniczego Weterynaryjnego;
- 6) ilość próbek tego samego produktu leczniczego dostarczanych tej samej osobie nie przekracza pięciu opakowań w ciągu roku.

Nadto dodatkowe, surowsze warunki dostarczania próbek wprowadza europejskie stowarzyszenie EFPIA oraz polska INFARMA, której Wykonawca jest członkiem. Próbkę zgodnie z tymi samoregulacjami mogą dotyczyć tylko produktu wprowadzonego na rynek do 12 miesięcy wstecz oraz ich liczba nie może przekraczać 4 opakowań rocznie.

Odpowiedź: Zapis dotyczący próbek jest ogólnym cytatem z Rozporządzenia w sprawie rodzajów dokumentów i dotyczy zapisu opisu - Karta charakterystyki leku w języku polskim dotyczy pakiet 69.

16. Czy Zamawiający dopisze w par. 1.6 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

17. Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.9 frazę „Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy”? Obecny zapis, w razie wcześniejszego podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

18. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1.a. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

19. Czy Zamawiający w par. 2.2 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet w trybie 'na ratunek'. Wykonawca realizuje dostawy w tym trybie dla zamówień złożonych faksem lub emailiem.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

20. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.10, względnie doprecyzuje, że chodzi o reklamowany towar, którego reklamacja została uznana? Strony nie zawierają umowy najmu czy przechowania leków ani sprzedaży z zastrzeżeniem zwrotu, zatem po przejściu własności leków zwrot pełnowartościowego towaru nie jest możliwy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

21. Czy Zamawiający w par. 2.11 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) 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.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

22. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.b naliczając ją za dzień, w nie godzinę zwłoki?
Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w siwz.

23. Zamawiający informuje, iż w załączniku wzór oferty XLS- wymagane dokumenty pod każdym zadaniem Wykonawca wypełnia tylko warunki płatności. Termin wykonania i okres gwarancji pozostaje bez wypełnienia.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
[Podpis]
mgr Iwona Kisiel