



**BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**

49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1
tel. 77 444 65 75, sekretariat 77 444 65 36
e-mail: a.janyk@bcmbrzeg.pl
REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

Znak sprawy: **PN/1/2021**

Brzeg, 16.04.2021r.

WSZYSCY WYKONAWCY

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu.**

I. Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 oraz ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej, jako ustawa Pzp*) **odpowiada na pytania**, które wpłynęły w dniu 09.04.2021r.; 12.04.2021r.; 13.04.2021r. **w następującym zakresie:**

Pytanie nr 1, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów w projekcie umowy §7 pkt.1 ppkt. B):

„za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 5% wartości tejże dostawy brutto”, gdyż nosi on znamiona chęci dużego zysku, a nie dyscyplinowania Wykonawcy. Prosimy zatem o zmianę zapisów z 5% na **1% wartości niedostarczonych produktów.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jest podmiotem leczniczym udzielającym świadczeń szpitalnych w rozumieniu ustawy o działalności leczniczej. Z tego względu musi posiadać odpowiednie zabezpieczenie pod względem leków znajdujących się w jego dyspozycji. Wskazana kara umowna nie ma na celu wzbogacenia, a jedynie dyscyplinowanie Wykonawców w zakresie terminowej dostawy. Zaproponowane przez Wykonawcę kary mają charakter iluzoryczny i nieodczuwalny tym samym niosą ryzyko braku należytego zabezpieczenia Zamawiającego, a to może rodzić wymierne skutki w postaci opóźnionego zastosowania odpowiedniego leczenia.

Pytanie nr 2, dotyczy części nr 3, pozycje nr 4, 5

Niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie z pakietu nr 3 pozycji nr 4 oraz 5 (Cisatracurium (2mg/ml) - 2,5ml x 5, Cisatracurium (2mg/ml) - 5ml x 5) co umożliwi bezpośredniemu przedstawicielowi producenta przystąpienie do pozostałych pozycji.

Prośbę powyższą motywujemy brakiem dostępności produktu spowodowanym przez zwiększone zapotrzebowanie leku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 1.4 termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 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

Nazwa zamówienia: **Dostawa leków dla Brzeskiego Centrum Medycznego w Brzegu**

wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.6? Strony zawierają umowę sprzedaży, a nie użyczenia lub najmu leków ani ich przechowania; własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą dostawy i transakcja objęta postępowaniem jest wówczas zakończona. Wykonawca nie ma możliwości ponownego użycia odebranych produktów, zatem wykonanie umowy grozi mu stuprocentowo pewną, rażącą stratą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu aktualny załącznik nr 8 do SWZ uwzględniający zmianę.

Pytanie nr 5, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 7.1.b z 5% do wartości max. 0,2%? **Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jest podmiotem leczniczym udzielającym świadczeń szpitalnych w rozumieniu ustawy o działalności leczniczej. Z tego względu musi posiadać odpowiednie zabezpieczenie pod względem leków znajdujących się w jego dyspozycji. Wskazana kara umowna nie ma na celu wzbogacenia, a jedynie dyscyplinowanie Wykonawców w zakresie terminowej dostawy. Zaproponowane przez Wykonawcę kary mają charakter iluzoryczny i nieodczuwalny tym samym niosą ryzyko braku należytego zabezpieczenia Zamawiającego, a to może rodzić wymierne skutki w postaci opóźnionego zastosowania odpowiedniego leczenia.

Pytanie nr 6, dotyczy załącznika nr 8 do SWZ

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów par. 7.6 i 7,7 gdyż stosowne zapisy znajdują się już w par. 6.4, gdzie wskazano inny (dłuższy) termin rozpatrzenia reklamacji. Nie ma przy tym znaczenia, że par 6 mówi o „gwarancji”, gdyż w istocie chodzi o to samo postępowanie reklamacyjne. Zapisy umowne nie mogą dwa razy mówić o tym samym, jednak z różnymi warunkami (termin rozpatrzenia reklamacji).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 7, dotyczy części nr 6, pozycje nr 9, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 9, 11 insuliny w postaci wstrzykiwaczy SoloSTAR ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8, dotyczy części nr 6, pozycja nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz. 16 insuliny lispro w opakowaniu zawierającym 10 wstrzykiwaczy SolosTAR wraz z przelicznikiem liczby wymaganych opakowań z zaokrągleniem do góry (1 opakowanie)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9, dotyczy części nr 9, pozycja nr 24

Zwracamy się zapytaniem : Czy zamawiający w pakiecie nr 9 pozycja nr 24 miał na myśli Dobutaminum 250mg x 1 zamiast Dobutaminum 250mg x5. Jeśli tak to proszę o doprecyzowanie ilości fiolek preparatu w postępowaniu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli opakowanie x 1 fiołka. Ilości takie jak w SWZ, pozostają bez zmian. Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej zaktualizowany załącznik nr 2.9 do SWZ uwzględniający powyższą zmianę.

Pytanie nr 10, dotyczy części nr 13, pozycje nr 1, 3, 4, 8, 10, 11, 12, 14

Wyspecyfikowane przez Zamawiającego diety występują na polskim rynku w butelkach typu Optri – prosimy zatem o zgodę na zaoferowanie wymienionych diet w butelce typu Optri. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11, dotyczy części nr 13, pozycja nr 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety cząstkowej w proszku, będąca źródłem białka i wapnia, 95% energii pochodzi z białka. Pozostałe parametry zgonie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12, dotyczy części nr 13, pozycja nr 35

Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli Zgłębnik gastrostomijny G-Tube z portem do napełniania, a nie do nadmuchiwania, gdyż balon wypełnia się cieczą a nie gazem?

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli port do napełniania cieczą.

Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej zaktualizowany załącznik nr 2.13 do SWZ uwzględniający powyższą zmianę.

Pytanie nr 13, dotyczy części nr 11, pozycja nr 296

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak.

„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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak, wymaga.

II. Mając na uwadze odpowiedzi na pytania nr 4, 9, 12, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, dokonuje modyfikacji treści SWZ, jak w udzielonych wyjaśnieniach, która nie wymaga od Wykonawców dodatkowego czasu na przygotowanie ofert.

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie powinien brać pod uwagę powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacje, jako stanowiące integralną część SWZ. Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz 137 ust. 2 ustawy Pzp stanowisko Zamawiającego zostało przekazane do wszystkich wykonawców biorących udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie na stronie internetowej Zamawiającego.

Dyrektor Brzeskiego Centrum
Medycznego w Brzegu
mgr inż. **Kamil Dybizbański**