

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY
im. L. Zamenhofs w Białymstoku

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

Białystok, 13.10.2022r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
przetargowego**

PN – 40/22/1/1

Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN - 40/22/1 na dostawę leków.

Zamawiający, **Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny im. L. Zamenhofs w Białymstoku**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Treść pytań:

1. Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1.

W związku z wejściem na listę refundacyjną od dnia 01.05.2014r produktu Avonex w formie wstrzykiwacza (PEN), KOD EAN 5909991001407 (obok funkcjonującej już ampułko-strzykawki), prosimy o rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do produktu Avonex również o formę wstrzykiwacza(PEN) . Proponujemy, aby w SIWZ znalazł się opis ampułko-strzykawka i/lub wstrzykiwacz. Przy tak sformułowanym opisie Zamawiający będzie miał możliwość realizowania dostaw leku w opakowaniu ampułko-strzykawki i/lub wstrzykiwacza w zależności od bieżących potrzeb.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Dotyczy pakietu 38

Czy Zamawiający dopuści produkt Methylthion.Chlor.Proveblue,5mg/ml; 2ml,inj.,5amp w ilości 4 op ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy pakietu 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 58 Rocuronium bromide 5ml w ampułkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ampułek lub fiolek. W dawce 10 mg/ml a 5 ml w postaci roztworu do wstrzykiwań lub infuzji.

4. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 ma na myśli tylko 1 szt. soczewki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zadaniu 9 ma na myśli 1 szt. soczewki.

5. 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 dopuszcza jedynie zmianę tabletek na tabletki powlekane lub drażetki lub odwrotnie. Ze względu na dostosowanie dawki dla dzieci. Nie dopuszczamy zmiany fiolek na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie ze względu na drogę podania leku.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem V pkt. 4 SWZ opis przedmiotu zamówienia.

7. Dot. pakietu 48 poz. 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie 48. Poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 48 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie leku w postaci kapsułek.

8. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. a), b):

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada;

b) w przypadku nienależytego wykonywania umowy (...):

- w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, a w przypadku zamówień w trybie „na ratunek życia” za każdą godzinę zwłoki – w przypadku nieterminowej realizacji dostaw, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.

- w wysokości 1,5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4. umowy w przypadku każdorazowego wystąpienia pozostałych okoliczności;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż elektroniczne faktury można przysyłać za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. Identyfikatorem zamawiającego jest NIP 542 – 25 – 34 - 063.

11. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 12 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

12. Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób prawidłowo wypełnić kolumnę kod EAN w Zadaniu nr 36, jeżeli oferowany produkt nie znajduje się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla wyrobów medycznych odstępnie od wymogu umieszczenia kodu EAN.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. a) Wzoru Umowy na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych § 5 ust. 1 lit. b) tiret pierwszy Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. b) tiret drugi Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych opisanych w § 5 ust. 4 Wzoru Umowy do 20% wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 36 produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny i dopuszczony do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującym prawem, tj. ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. W Rozdziale VII 3.1.1 i 3.1.2 oraz w Rozdziale IX 1.1 i 1.2 SIWZ Zamawiający wymaga przedłożenia:
zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2016 r. poz. 2142 z późn. zm.) – w przypadku złożenia oferty na produkty lecznicze lub

zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2016 r. poz. 2142 z późn. zm.) – w przypadku złożenia oferty na produkty lecznicze przez Wykonawcę będącego wytwórcą produktu leczniczego

Zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem w Zadaniu nr 36. Ponieważ przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu w Zadaniu nr 36 są wyroby medyczne, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dla nich ww. dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

20. Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu umieszczania kodu EAN na fakturze dla wyrobów medycznych, dla których ww. kodów nie stosuje się.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu umieszczania kodu EAN na fakturze dla wyrobów medycznych.

21. Pakiet 3, Pozycja 1

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawkę z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

22. Pakiet 31, Pozycja 1

Magnesium sulfat 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wymaga, Szpital posiada profil pediatryczny.

23. Do §1 ust. 11 pkt a) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: Zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu.

24. Do §2 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy z uwagi na to, że preparaty wymienione w częściach nr 9 oraz 76 sprowadzane będą w trybie importu docelowego, Zamawiający wyrazi zgodę na odpowiednie wydłużenie terminów dostawy tak aby w trybie podstawowym wynosiła ona 14 dni, a na ratunek 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25. Do treści §2 ust. 13 projektu 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 projektu 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 SWZ.

26. W §5 ust. 1 lit. b) tiret drugim projektu umowy Zamawiający przewiduje sposób naliczania kar umownych jako procent od całej wartości brutto umowy (lub pakietu). Natomiast zgodnie z §1 ust 14 umowy jej wartość może ulec zmianie. W związku z tym, w toku realizacji umowy wykonawcy mogą przysługiwać roszczenia – albo o pełną realizację umowy (jeżeli kary będą naliczane od całości), albo o miarkowanie kary umownej. Co więcej, zgodnie z zasadami uczciwości kupieckiej oraz ekwiwalentności świadczeń, kary powinny być naliczane od wartości poszczególnej dostawy, uznanej za nienależycie zrealizowaną lub w odniesieniu do której nastąpiła odmowa dostawy. Zatem sposób naliczania przyjęty w §5 ust. 1 lit. b) tiret drugie należy ocenić jako sprzeczny z powyższymi zasadami i w związku z tym zapisy te są nieważne w świetle art. 58 k.c. Czy mając na uwadze powyższe, Zamawiający zmodyfikuje brzmienie §5 ust. 1 lit. b) tiret drugim projektu umowy poprzez przyjęcie naliczania kary umownej od wartości brutto poszczególnej dostawy, a nie wartości brutto umowy tj. analogicznie jak w brzmieniu §5 ust. 1 lit. b) tiret pierwszym projektu umowy (kara liczona od wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

27. Do §5 ust. 1 lit. b) projektu umowy.

Wnosimy o jednoznaczne wskazanie, że przypadki chwilowego braku zamawianego towaru, przy jednoczesnej deklaracji wykonawcy o jego dostarczeniu z opóźnieniem, Zamawiający będzie kwalifikował jako nieterminową realizację dostawy, czego konsekwencją będzie naliczenie kar za każdy dzień zwłoki. Jednocześnie wskazujemy, że takie rozwiązanie nie zamyka drogi Zamawiającego do skorzystania z uprawnień w zakresie zakupu interwencyjnego wskazanych w treści §3 ust. 1-4 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektowanych postanowień umowy.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
mgr Iwona