



Nr sprawy ZP/8/2023

Kup, dn. 6 kwietnia 2023 r.

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **dostawa produktów farmaceutycznych.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Pytanie nr 1 dotyczące punktu 10 działu IV SWZ - Zamawiający w punkcie 10 w dziale IV SWZ, użył sformułowania:

„Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu zamówionego leku, nie później niż na 6 miesięcy przed upływem terminu jego ważności, który został zamówiony a nie został wykorzystany z powodu zgonu pacjenta lub innej ważnej przyczyny leżącej po stronie pacjenta, dla którego lek był przeznaczony.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego odbywa się z uwzględnieniem następujących zasad:

- a) Zamawiający może złożyć wniosek o zwrot produktu w terminie 5 dni kalendarzowych, licząc od otrzymania produktu przez Wykonawcę.
- b) w uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 25 dni kalendarzowych, przy czym maksymalny termin przebywania Produktu poza kontrolą Wykonawcy (od momentu wydania produktu z magazynu Wykonawcy do momentu zwrotu do magazynu Wykonawcy) nie może przekraczać 30 dni kalendarzowych.
- c) do zwrotu mogą zostać przekazane wyłącznie produkty, które były przechowywane w odpowiednich warunkach (temperaturze), określonych w ChPL oraz pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu, nieuszkodzone, w nienaruszonych opakowaniach, nieoznakowane etykietami lub adnotacjami Zamawiającego,
- d) warunkiem niezbędnym do przyjęcia zwrotu produktów leczniczych jest aktywny status numerów seryjnych zwracanych produktów leczniczych. W przypadku gdy status produktów jest nieaktywny klient ma możliwość w ciągu 10 dni cofnąć tzw. decommission czyli wydanie produktu w systemie serializacyjnym,
- e) nie mogą być zwracane produkty, którym upłynął termin ważności,.”

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wykreśli zapis z działu IV pkt 10 i wyrazi zgodę na wprowadzenie terminów zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla zestawu nr 3 pozycji 12-15 ?

Odp.: Zamawiający odstępuje od możliwości zwrotu leków – dot. całego asortymentu będącego przedmiotem niniejszego postępowania.

2. Pytanie nr 2 dotyczące terminu dostaw - Zamawiający w pkt 1 ppkt. 3 formularza ofertowego, w par 3 ust 1 pkt. a umowy oraz w dziale VI pkt 2 SWZ, zastrzegł, iż zamówienia złożone przed dniem wolnym od pracy dostarczane będą w najbliższy dzień roboczy do godziny 10:00. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia dla zestawu nr 3 pozycji 12-15 składane przed dniem wolnym od pracy były dostarczane w najbliższy dzień roboczy do godziny 13:00?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę aby zamówienia dla zestawu 3 poz. 12-15 składane przed dniem wolnym od pracy były dostarczane w najbliższy dzień roboczy do godziny 13:00.

3. Pytanie nr 3 dotyczące terminu dostaw cito - Zamawiający w pkt 1 ppkt. 5 formularza ofertowego, w par 3 ust 1 pkt b umowy oraz w dziale VI pkt 4 SWZ, zastrzegł, iż dostawy leków w trybie CITO powinny być realizowane w ciągu 6 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 8 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 8 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia dla zestawu nr 3 pozycji 12-15?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 8 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia – dla wszystkich leków oprócz leków wymienionych w zestawach nr 1 i 2: leki podstawowe i antybiotyki.

Dla produktów opisanych w zestawach 1 i 2 pozostaje wymóg dostawy w trybie pilnym CITO w ciągu 6 godzin. Stosowne zmiany zapisów umowy zostaną wprowadzone przy sporządzaniu umowy z konkretnym Wykonawcą w zakresie produktów opisanych w zestawach 3, 4 oraz 5.

W przypadku produktów opisanych w zestawach 3 – 5, w FORMULARZU OFERTOWYM w ust. 1, pkt. 5) należy zastosować zapis o brzmieniu:

Dostawy leków w trybie pilnym „CITO” będą realizowane w ciągu 8 godzin liczonych od chwili zgłoszenia zamówienia, od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy

4. Pytanie nr 4 dotyczące rejestru temperatur - Dotyczy SWZ dział IV pkt 11 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych? Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie rejestru drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie na adres email apteka@szpital-kup.eu

5. Pytanie nr 5 dotyczące kar umownych - Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 8 ust. 1 pkt 1 w ten sposób, że:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% wartości niezrealizowanej umowy brutto;

Uzasadnienie - Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odp.: Zapisy pozostają bez zmian.

6. Pytanie nr 6 dotyczy zapisów umowy - Zamawiający w par 3 ust. 2 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zawiadomi Zamawiającego o terminie wysyłki i przewidywanym terminie dostarczenia asortymentu drogą telefoniczną pod numerem telefonu Zamawiającego. Czy Zamawiający dopuści informowanie Zamawiającego jedynie o zamówieniach, które nie zostaną zrealizowane wraz z podaniem przyczyny tej sytuacji, a wykreśli obowiązek każdorazowego informowania o dostawie z wyprzedzeniem?

Odp.: Zamawiający zmienia zapis par. 3 ust. 2 wzoru umowy i dopuszcza informowanie Zamawiającego jedynie o zamówieniach, które nie zostaną zrealizowane wraz z podaniem przyczyny tej sytuacji. W związku z powyższym, zapisy w § 3 ust. 2 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie:

„2. Wykonawca zawiadomi Zamawiającego o terminie oraz przyczynie niezrealizowanej wysyłki i poda przewidywany termin dostarczenia asortymentu drogą telefoniczną pod numerem telefonu Zamawiającego: 77)403-28-40.”

7. Zestaw nr 5 poz. 5 - W związku z brakiem na polskim rynku preparatu Omnipaque 350 w objętości 20ml czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Omnipaque 350 w objętości 50ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy w Zestawie nr 1 poz. 174 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

9. Czy w Zestawie nr 1 poz. 174 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

10. Czy w Zestawie nr 1 poz. 379 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

PROKURENKA MOISTNY


mgr Sonia Cebulla