



Poznań, dnia 06.02.2019 r.

Dz. Z. P. 46/29/19

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 22.01.2019 r. pod numerem 2019 /S 015- 030769.

WYJAŚNIENIE NR 4 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r poz. 1986) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

Wzór umowy § 2 ust. 3

Z uwagi na fakt, że wymieniony produkt leczniczy w części nr 52 nie jest lekiem ratującym życie tj. nie jest lekiem na tzw. „ratunek” i nie wymaga dostaw awaryjnych, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 3 wzoru umowy, tj. zapisy dotyczące zamówień awaryjnych nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 52?

Odp: Zgodnie z SIWZ

Wzór umowy § 2 ust. 3

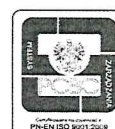
W związku z niejednoznacznymi zapisami SIWZ proszę o wyjaśnienie co zamawiający rozumie przez sformułowanie „dostawy w trybie awaryjnym”? Jakie okoliczności faktyczne będą podstawą uznania dostaw w wyżej wymienionym trybie?

Odp: Przez tryb awaryjny zamawiający rozumie sytuacje, których nie można było wcześniej przewidzieć np. nowe kwalifikacje, zwiększone dawki, zmiana terapii itp.

Wzór umowy § 2 ust. 4

W związku z ogólnym obowiązkiem Wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego, nie tylko zgodnie z wymogami SIWZ, ale przede wszystkim zgodnie z wymogami producenta, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów dla których zastrzeżona jest niska temperatura (2-8 °C) poprzez przesłanie dokumentu w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy? Wymóg dołączenia LOG lub innego dokumentu potwierdzającego wymagane warunki transportu wraz z fakturą jest niemożliwy do spełnienia dla wykonawcy z uwagi na posiadany system dostaw. Obecny wymóg stawia na wykonawcę konieczność zastosowania odrębnego systemu i zakupu specjalistycznego oprogramowania i sprzętu co wiąże się z dodatkowymi nadmiernymi kosztami, które następnie będą musiały zostać uwzględnione w cenie całkowitej oferty. Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ.





Wzór umowy § 9 ust. 1 pkt b i c

Czy w punkcie b nie nastąpiła omyłka i prawidłowy zapis powinien brzmieć: „za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.”, analogicznie w punkcie c: „za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej umowy brutto określonej w § 4 ust. 1”? Zgodnie z wytycznymi UZP i wypracowanym stanowiskiem KIO określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia lub powodem podwyższenia ostatecznej ceny oferty przetargowej. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną w wysokości 10 % całości wynagrodzenia (również prawidłowo zrealizowanego) pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego. Dodatkowo Zamawiający stosując taki zapis jednoznacznie z wysoką stawką procentową naraża się na późniejszym etapie na sądowe miarkowanie kar umownych.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

Wzór umowy § 11 ust. 4 a

Zapis § 11 ust. 4 a wzoru umowy informuje jedynie, że Zamawiający odmówi przyjęcia towaru z terminem ważności krótszym niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy, tym samym Zamawiający przez domniemanie dopuszcza przyjęcie towaru z sześciomiesięcznym terminem ważności. Mając na uwadze zapisy wzoru umowy proszę o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza dostarczenie produktów z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy?

Odp: Zamawiający potwierdza termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy.

Zestaw 2

1. Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.4 frazę: „Ponadto do każdej faktury należy dołączyć LOG temperatury lub inny dokument potwierdzający wymagane warunki transportu leków dla których producent ustanowił wymagania 2-8°C („zimny łańcuch”).”? Dostawa odbywa się zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną, za co Wykonawca bierze odpowiedzialność, nadto konieczność drukowania i dostarczania wydruków temperatury transportu powoduje opóźnienia w kolejnych dostawach zaplanowanych na dany dzień.

Odp: Nie, zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 9.1.a z 2% do wysokości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

3. Czy Zamawiający w par. 10.2 wykreśli frazę „w szczególności”? Prawo do odstąpienia od umowy w każdej chwili bez podstaw wyliczonych wyczerpująco w umowie narusza zasadę pacta sunt servanda, zatem zasady uczciwego obrotu.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

4. Czy Zamawiający dopisze w par. 11.4, że w takiej sytuacji zastosowanie mają zasady wskazane w par. 11.1-11.3. Umowa określa wyczerpująco tryb reklamacyjny. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 11.1 oraz dokonywanych poprzez „odmowę przyjęcia towaru”, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.





5. Czy Zamawiający w par. 12.2.1 wprowadzi automatyzm zmiany stawki VAT, bez konieczności występowania z umotywowanym wnioskiem, negocjacji i podpisywania aneksu? Zmiana stawki VAT winna wchodzić automatycznie wraz z wejściem w życie danego aktu prawnego; obecne zasady grożą Wykonawcy rażąca strata w razie podwyższenia stawki VAT.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 6 tygodni dla leku w Części nr 18 ?gdyż lek ten sprowadzany jest w ramach importu docelowego.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza dla leku w części nr 18, wydłużenie terminu dostaw do 6 tygodni.

Zestaw 3

Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części nr 56 preparatu o takim samym zastosowaniu Glicynę 1.5%, będącą sterylnym, apirogennym płynem irygacyjnym o podobnej osmolarności, własnościach optycznych, niskim przewodnictwie elektrycznym, nie powodującą powstawania osadów na sprężcie, mającą takie samo zastosowanie w endoskopowych zabiegach urologicznych ?

Odp: Zamawiający dopuszcza powyższy preparat.

Zestaw 4

Pakiet 59

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności produktu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie mieszaniny alkoholi, o znacznie szerszym spektrum działania wobec B(w tym MRSA i VRE), F, Tbc (Avium i Terrae), V (HIV,HBV,HCV,Vaccinia, Rota, NoroAdeno) w czasie 30 sekund i Polio w czasie 2 minut. Produkt nie sklasyfikowany jako drażniący i żrący.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Zestaw 5

1. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odp: Nie. Zamawiający wymaga określenia numeru części zamówienia i pozycji której dotyczy powyższe zapytanie.

2. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

Odp: Nie. Zamawiający wymaga określenia numeru części zamówienia i pozycji której dotyczy powyższe zapytanie.

3. Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odp: Nie, zamawiający wymaga określenia numeru części zamówienia i pozycji której dotyczy powyższe zapytanie.





4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?
Odp: Wyceny należy dokonać zgodnie z konstrukcją formularza asortymentowo-cenowego, a w przypadku opakowań posiadających inną ilość niż umieszczona w specyfikacji, należy przeliczyć na ilość wymaganą przez zamawiającego do dwóch miejsc po przecinku.
5. 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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?
Odp: Należy dokonać wyceny według ostatniej ceny sprzedaży z informacją pod daną częścią zamówienia o zakończonej produkcji.
6. Dotyczy pakiet 1 pozycja 30, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 100 g w ilości 72 opakowania z przeliczenia tak aby liczba była zgodna z SIWZ?
Odp: Nie, zgodnie z SIWZ
7. Dotyczy pakiet 1 pozycja 45, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 ampułek w ilości 50 opakowań ?
Odp: Tak, zamawiający dopuszcza op.a 10 amp w ilości 50 op.
8. Dotyczy pakiet 1 pozycja 53, czy Zamawiający wymaga maść czy krem?
Odp: Maść.
9. Dotyczy pakiet 1 pozycja 54, czy Zamawiający opuści wycenę 266,67 opakowań?
Odp: Przy dokonaniu poprawnego przeliczenia ilości na op. 75 sztuk, ilość powinna wynosić: 2666,67 op
10. Dotyczy pakiet 1 pozycja 68, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?
Odp: Tak.
11. Dotyczy pakiet 1 pozycja 88, czy Zamawiający dopuści wycenę ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział. pielęgn.-regen, 60 g ?
Odp. Zgodnie z SIWZ
12. Dotyczy pakiet 1 pozycja 91, czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 400 g w ilości 2 opakowania, ponieważ w pozycji 90 jest już opakowanie 40 g?
Odp. Zgodnie z SIWZ
13. Dotyczy pakiet 14 pozycja, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 butelek w ilości 110?
Odp. Tak
14. Dotyczy pakiet 15, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z butelki 100 ml na fiolkę 100 ml?
Odp. Tak
15. Dotyczy pakiet 16, czy Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta?
Odp. Tak.
16. Dotyczy pakiet 27, czy Zamawiający dopuści wycenę x 42 w ilości 10,71 opakowania?
Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ
17. Dotyczy pakiet 32 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tabletkę powlekaną?
Odp. Tak.



18. Dotyczy pakiet 51, czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej netto i brutto za 1 mg do 4 miejsc po przecinku?

Odp. Tak

Zestaw 6

Zadanie 1 pozycja 93

Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie korzystnych ofert.

Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1 pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści lek Nasivin Baby SOFT 0,01% krople 5 ml?

Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem


Dyrektor Szpitala
dr Maciej Sabkawski