

4. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.d poprzez ich naliczanie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia punkt d) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie:
„w przypadku zwłoki w realizacji zamówienia tzw. na „cito” – w wysokości 0,1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdą godzinę zwłoki, do maksymalnej wysokości 35% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia”.

Ponadto Zamawiający zmienia punkt a) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie:
„za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy dzień zwłoki, do maksymalnej wysokości 25% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy przypadek zwłoki z osobna.”

Zapytanie nr 3

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań, do pełnego opakowania w górę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

6. 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań , do pełnego opakowania w górę.

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wyraża zgodę.

8. Zgodnie z art. 433 pkt. 4) Ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.) projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron.

Prosimy o procentowe określenie minimalnego zobowiązania Zamawiającego do realizacji umowy i wprowadzenie do projektu umowy postanowienia o następującej treści:

„Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania przedmiotu umowy co najmniej ... % w zakresie każdego zadania, przy czym Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu umowy”.

Odpowiedź:

W celu uniknięcia wątpliwości Zamawiający modyfikuje zapisy umowy poprzez dodanie do § 2 ust. 2 umowy (odnoszącego się do wszelkich zmian umowy, w tym do ograniczenia zakresu zamówienia) zdania drugiego w brzmieniu następującym: „W każdym przypadku ograniczenia przez Zamawiającego zakresu zamówienia wiążącego się z ograniczeniem wynagrodzenia Wykonawcy, wartość minimalnego świadczenia Zamawiającego względem Wykonawcy nie zostanie określona niżej, niż na poziomie 90% wartości wynagrodzenia wykonawcy określonego w § 2 ust. 1 umowy.”

9. Proszę o wykreślenie pozycji 6 z pakietu 1, gdyż Fraxiparin Multi jest końcem produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśla pozycji 6 z pakietu nr 1. Jeżeli Wykonawca z uwagi na zakończenie produkcji nie posiada danego leku, bądź odpowiednika tego asortymentu, wówczas nie powinien wyceniać w danym pakiecie tej pozycji. W kolumnie „ilość” powinien wpisać cyfrę „0” i równocześnie pod pakietem złożyć adnotację „zakończona produkcja, brak odpowiednika”.

Jeżeli o powyższym fakcie na dzień składania ofert nie będą mieli wiedzy w tym zakresie pozostali Wykonawcy, którzy wycenią ten lek w danej pozycji, wówczas zamawiający przy określeniu ceny oferty nie będzie brał pod uwagę wycenionej pozycji Wykonawców. Zamawiający dokona więc przeliczenia ceny oferty celem doprowadzenia do porównania złożonych ofert. O powyższym fakcie Zamawiający zawiadomi wszystkich uczestników postępowania, którzy złożyli oferty w danym pakiecie, w którym Zamawiający dokonał przeliczenia oferty w związku z faktem podania przez Wykonawców że dany lek został wycofany z produkcji.

Zapytanie nr 4

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 9 Zamawiający dopuści paski testowe bez możliwości dokładania krwi? Dokładanie krwi powoduje uzyskanie błędnego wyniku pomiaru – praktyka pokazuje, że wynik ten jest istotnie różny od wyniku uzyskanego w przypadku braku dokładania krwi, zatem można domniemywać, że metoda z dokładaniem krwi nie została odpowiednio zwalidowana. Nie jest również zalecana przez żadne gremium naukowe ani medyczne, zajmujące się tematyką glukometrów, niezależne od producenta pasków, zatem jej stosowanie opiera się wyłącznie na niepotwierdzonym oświadczeniu producenta. Uprzejmie informujemy również, że w praktyce laboratoryjnej dokładanie krwi do próbki bez antykoagulantu wywołuje krzepnięcie lub hemolizę krwi, które mogą istotnie wpływać na wynik pomiaru glukozy. Zamawiający stosując tę metodę, ryzykuje uzyskanie nieadekwatnych wyników i wdrożenie nieprawidłowego leczenia pacjentów. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy pakietu nr 9, załącznika nr 5 SWZ.

2. Czy w Pakiecie nr 9 Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury

przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy pakietu nr 9, załącznika nr 5 SWZ.

3. Prosimy o wydzielenie poz. 2 z Pakietu nr 9 w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu. Obecny kształt opisu przedmiotu zamówienia faworyzuje jedyną na rynku firmę, która posiada w swoim portfolio paski testowe pakowane pojedynczo o parametrach opisanych w SIWZ. Nie istnieje dająca się uzasadnić potrzeba, aby Zamawiający dokonywał zakupu pasków testowych konfekcjonowanych na dwa sposoby (tj. pakowanych zbiorczo i indywidualnie) od tego samego producenta. Pozostawienie SIWZ w obecnym kształcie dyskryminuje wszystkie pozostałe podmioty, które oferują na polskim rynku paski testowe pakowane zbiorczo- a podmiotów takich jest kilkanaście – oraz naraża Zamawiającego na otrzymanie oferty z bardzo wysokimi cenami w obu pozycjach, co będzie efektem faktycznego monopolu, jaki uzyska konkretny podmiot na kształtowanie ceny oferty. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy pakietu nr 9, załącznika nr 5 SWZ.

Zapytanie nr 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 16 poz. 2 opakowania pakowanego *100 tbl. w ilości 6 op celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści również, zapotrzebowanie na dany produkt powinno być wówczas odpowiednio przeliczone do pełnego opakowania w górę, zgodnie z zapisami specyfikacji.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 16 poz. 3 opakowania 20 g w ilości 100 op jest to jedyne dostępne opakowanie na rynku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści również, zapotrzebowanie na dany produkt powinno być wówczas odpowiednio przeliczone do pełnego opakowania w górę, zgodnie z zapisami specyfikacji.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 10 poz. 3 opakowania *50 tbl w ilości 24 op jest to jedyne dostępne opakowanie na rynku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści również, zapotrzebowanie na dany produkt powinno być wówczas odpowiednio przeliczone do pełnego opakowania w górę, zgodnie z zapisami specyfikacji.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 10 poz. 7 opakowania *30 tbl w ilości 30 op jest to jedyne dostępne opakowanie na rynku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści również, zapotrzebowanie na dany produkt powinno być wówczas odpowiednio przeliczone do pełnego opakowania w górę, zgodnie z zapisami specyfikacji.

Zapytanie nr 6

1. Do §4 ust.1 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 2 dni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Do treści §4 ust.7 projektu 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:

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian. Zapytanie jest niezrozumiałe, gdyż zapis art. 552 KC dotyczy zupełnie innej sytuacji niż wskazana w §4 ust.7 projektu umowy.

3. Do §4 ust.9 projektu umowy prosimy o dopisanie: "...możliwość zwrotu w terminie 7 dni od dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

4. Do §5 ust.1 pkt a) projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli wprowadzając do zapisów umowy zwrot: "za każdy przypadek opóźnienia z osobna".

Odpowiedź:

Zamawiający przede wszystkim wskazuje, że postanowienie §5 ust.1 pkt a) projektu umowy nie dotyczy opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia, ale zwłoki.

Sformułowanie „za każdy przypadek z osobna” oznacza, że każdy kolejny przypadek niedostarczenia przedmiotu zamówienia w terminie będzie wiązał się z możliwością naliczenia kary umownej.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §5 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zapis SWZ pozostaje bez zmian. Kara umowna zabezpiecza prawidłowe wykonanie umowy i nie może mieć wartości symbolicznej.

6. Do §5 ust.1 pkt d) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,01% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia w trybie "cito" za każdą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Zapis SWZ pozostaje bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający zmienia punkt d) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie: „w przypadku zwłoki w realizacji zamówienia tzw. na „cito” – w wysokości 0,1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdą godzinę zwłoki, do maksymalnej wysokości 35% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia”.

Ponadto Zamawiający zmienia punkt a) w § 5 ust. 1 projektu umowy nadając mu następujące brzmienie: „za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy dzień zwłoki, do maksymalnej wysokości 25% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy przypadek zwłoki z osobna.”

7. Do §8 ust.4 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu, według naszej opinii, niezgodnego ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Niniejsze postanowienie w całości przenosi odpowiedzialność na Wykonawcę zamówienia (obciążającą przecież Zamawiającego) za niewykorzystanie zakupionych leków. Należy podkreślić, że Wykonawca w żadnym zakresie nie ma wpływu ani na poziom zamówień, ani na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy. Odnosząc się do przeniesienia ryzyka na Wykonawcę Zamawiający wskazuje, że w nauce prawa i orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej nie budzi wątpliwości, że w prawie zamówień publicznych brak równości stron jest cechą charakterystyczną relacji Zamawiający-Wykonawca.

Z poważaniem

KIEROWNIK APTEKI


dr n. farm. Jolanta Paździora

KRS 0000412996 NIP 9372662340 REGON 242865296

ING Bank Śląski O/Bielsko-Biała Nr konta 68105010701000000106298375

www.onkologia.bielsko.pl

email: szpital@onkologia.bielsko.pl