

Milicz, 21.09.2023 r.

Dotyczy: postępowania na dostawę leków różnych
Nr sprawy MCM/WSM/ZP13/2023

Zamawiający, działając na podstawie art.135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.) ustawy Pzp udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie albuminy 20% o pojemności 50 ml w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 25 poz 1 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 100 amp w ilości 20 opakowań?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3

Czy Zamawiający będzie stosował wyszczególniony w pakiecie 28 produkt leczniczy w programach lekowych **B.17, B.62 Lub B.67?**

Odpowiedź: NIE

Pytanie 4

Czy Zamawiający określi ilość opakowań w pakiecie 5 poz 356,357 Iohexolum? W załączniku brak ilości przy ww.pozycjach.

356.	Iohexol		roztwór do wstrzykiwań	35g jodu / 100 ml	10 butelek	
------	---------	--	------------------------	-------------------	------------	--

357.	Iohexol		roztwór do wstrzykiwań	17,5g jodu / 50 ml	10 butelek	
------	---------	--	------------------------	--------------------	------------	--

Odpowiedź:

356.	Iohexol	100	roztwór do wstrzykiwań	35g jodu / 100 ml	10 butelek	
357.	Iohexol	50	roztwór do wstrzykiwań	17,5g jodu / 50 ml	10 butelek	

Pytanie 5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 5 poz 356,357 Iohexol do osobnego zadania celem umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Oferentów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuszcza preparat Immunoglobulinum humanum normale IgG min 95%, dostępny w opakowaniach 2,5g/50ml, 5g/100ml i 10g/200ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 7

W związku ze zmianą dystrybutora leków, czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 24 poz. 6, 7, 8 oraz 33 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 13 poprawi postać insuliny typu SoloStar na wstrzykiwacz, ponieważ tylko w takiej postaci występuje w sprzedaży?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 24 poz. 15-17 w związku ze stałym wstrzymaniem w obrocie oraz zapstrzeniu sprzedaży insuliny?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 10

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 5 poz.676 („Ticagrelor” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w poz. 676 zadania nr 5 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Pakiet obejmuje aktualnie 726 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelor” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie. W rezultacie obecny zakres zadania z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to najprawdopodobniej nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w AstraZeneca.

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SIWZ jest dozwolona na gruncie SIWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 11

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: NIE, za wyjątkiem sytuacji opisanych w SWZ.

Pytanie 12

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: TAK, zaokrąglić w górę

Pytanie 13

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: Zaokrąglić w górę.

Pytanie 14

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: Zgodnie z punktem III ppkt. 7 SWZ

Pytanie 15

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 16

Zadanie 23 pozycja 171. Czy Zamawiający dopuści Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 17

Zadanie 23 pozycja 113. Czy Zamawiający dopuści Asaris 500mcg+50mcg inhalator 60dawk ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 18

Zadanie 23 pozycja 130. Czy Zamawiający dopuści Astmodil 4mg* 28tabl.do rozg.i żucia

Odpowiedź: TAK

Pytanie 19

Zadanie 31 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści DEXMEDETOMIDINE EVER Pharma 5amp.*4ml ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę podać jaka ilość należy zaoferować.

Odpowiedź: TAK, 40 opakowań

Pytanie 20

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 146 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 5 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 21

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 384 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 5 poz. 384 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci kapsułek, przy czym kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 386 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 5 poz. 386 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 23

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 383 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 5 poz. 383 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 24

Czy w Pakiecie 5 poz. 383 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 416 i 417 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 5 poz. 416 i 417 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.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz. 1 i 2 produktu leczniczego Paracetamolum w opakowaniu typu fiolka, konfekcjonowanego

w opakowaniach handlowych po 10 sztuk, przy zachowaniu pozostałych wymogów produktu, z czego w pozycji 2 ogólna ilość opakowań nadal wynosiłaby 50 ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Addiphos w pakiecie 5 poz.570 w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 28

Niniejszym zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie / wyłączenie
z zadania 18 lp. :

1. Rotavirus vacciner inj 1 apikator 1,5 ml 35
4. Diphtheria+haemophilus+pertussis+poliomyelitis+tetanus vaccine inj Fiolka +Ampułkostrzykawka 0,5 ml z igłą 50
8. Varicella-zoster vaccine inj 200 dawek fiolka+ ampułkostrzykawka + 2 igły 100
9. Rekombinowane białko fuzyjne NHBA ze szczepów Neisseria meningitidis grupy B 1, 2, 3 Rekombinowane białko NadA ze szczepów Neisseria meningitidis grupy B 1, 2, 3 Rekombinowane białko fuzyjne fHbp ze szczepów Neisseria meningitidis grupy B 1, 2,3 Pęcherzyki błony zewnętrznej (OMV) ze szczepu NZ98/254 bakterii Neisseria meningitidis grupy B mierzone jako całkowita ilość białka zawierającego PorA P1.4 2 inj 50 mcg + 50 mcg + 50 mcg + 25 mcg 1 ampułkostrzykawka z igłą 4

do osobnego zadania np. zadania 18 A,
lub umożliwi start na poszczególne pozycje w zadaniu nr 18

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 29

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od dnia otrzymania zgłoszenia” na „... od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: NIE

Pytanie 30

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: TAK.

Pytanie 31

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 15ust. 1 pkt. 1-5:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach:
 - 1) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów będącej przedmiotem umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy w postaci dostawy produktów w terminie określonym w § 3 ust. 2, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do dnia zrealizowania dostawy wraz z obowiązkami wynikającymi z § 3 ust. 2 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy,**
 - 2) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów będących przedmiotem umowy, za każdą godzinę zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy w postaci dostawy produktów w terminie określonym w § 3 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy,** począwszy od godziny następującej po upływie terminu do dnia zrealizowania dostawy wraz z obowiązkami wynikającymi z § 3 ust. 3 umowy,
 - 3) w wysokości 0,1% wartości brutto **przedmiotu umowy , którego dotyczy niedostarczone dokumenty,** za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wskazanych w § 4 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczy niedostarczone w terminie dokumenty** począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania,
 - 4) w wysokości 0,2% wartości brutto produktów będących przedmiotem umowy, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z gwarancji i rękojmi, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy** począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania; przed naliczeniem kary umownej z tego tytułu Zamawiający wezwie Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy,
 - 5) w wysokości 10% wartości **brutto** niezrealizowanego przedmiotu umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 32

Czy Zamawiający usunie zapis par. 3.8? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w par. 3.2, to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zastrzeżenie tego powoduje wątpliwość, czy par. 3.2 mówi dniach roboczych czy o kalendarzowych.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 33

Czy Zamawiający w par. 9.4. usunie wymóg wpisywania numeru zamówienia na fakturze? Wygenerowanie tego zapisu w systemie wymaga indywidualnej ingerencji, nie jest możliwe systemowo, co komplikuje i utrudnia obsługę księgową transakcji.

Odpowiedź: patrz zmiany do projektowanych postanowień umowy

Pytanie 34

Czy Zamawiający w par. 11.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji dostaw „na cito” do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 35

Czy w par. 13.7 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 36

Czy w par. 15.1.2 Zamawiający zamiast za godzinę naliczać będzie karę umowną za dzień zwłoki? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE