



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
UNIwersytecki SZPITAL KLINICZNY NR 1 IM. NORBERTA BARLICKIEGO
UNIwersytetu MEDYCZNEGO W ŁODZI
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
90-153 Łódź, ul. Kopcińskiego 22
tel. 042 6776824, faks 042 6789952
E-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Łódź, 11.02.2020 r.

Znak sprawy: **1/ZP/2020**

Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych, wyrobów medycznych, opatrunków, środków dezynfekcyjnych

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

W dniu 21.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 20 żelu docewnikowego w postaci ampułkostrzykawk o pojemnościach poz. 1 - 6 ml, poz.2 – 12 ml, ilości sztuk zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 25 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany środek posiadał dopuszczenie do stosowania wystawione przez producenta urzędnika (maceratora DDC Dolphin)?

Odpowiedź: TAK

W dniu 22.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 11

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 pozycja nr 2 i 3 przez pomyłkę wpisał wielkość opakowania 100ml zamiast 100ml i 50ml?

Odpowiedź: NIE. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Pakiet 7 poz. 17

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 17 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 17 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 7 poz. 29

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 7 poz. 29 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 23.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wykreśli par. 6.2? Towar winien zostać odesłany z powrotem dopiero po rozpatrzeniu i uwzględnieniu reklamacji przez Wykonawcę. W razie jej nieuwzględnienia Wykonawca otrzymawszy niezasadnie zwrócony towar narażony jest nieuzasadnioną stratę. Zapis ten oznacza w istocie jednostronne rozstrzygnięcie reklamacji na swoją korzyść przez Zamawiającego w chwili dostawy towaru, gdyż konsekwencje zwrotu towaru i jego ewentualnej ponownej obciążają wyłącznie Wykonawcę. Nie ma przy tym znaczenia, jeśli odrzuci reklamację – i tak musi ponieść koszty związane ze zwrotem dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.2 z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 3

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający w par. 9.1 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu finansowania nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający w par. 9 doda możliwość zmiany ceny brutto, przy niezmienności ceny netto w razie zmiany stawki VAT? Zapis ten jest w razie obniżenia VAT korzystany także dla Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK

W dniu 24.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści mikrostrzałki pakowane po 6szt w jednym listku?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 21 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści hialuronian sodu 2,5% 0,85 ml o masie cząsteczkowej 4 mln Daltonów, lepkości 1 mln cPs?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 28.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 20 poz. 1-2

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet 20 poz. 1-2

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 5 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę w pakiecie 5 pozycji 3, Linezolid Polpharma, 2 mg/ml (worek), roztwór do infuzji co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4

Pakiet 5 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić do osobnego pakietu pozycje 3 pakietu 5, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5**Pakiet 6 poz. 7**

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 6 pozycja 7 aby zaofertowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6**Pakiet 4 poz. 9**

Czy zamawiający, w pakiecie 4 pozycja 9 wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7**Pakiet 4 poz. 9**

Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić do osobnego pakietu pozycje 9 pakietu 4, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8**Pakiet 6**

Czy Zamawiający w poz. 13 i 14 wyrazi zgodę na wycenę opakowania handlowego `a 60 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 9**Pakiet 3**

Czy Zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę opakowania handlowego `a 28 tabl. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: TAK

W dniu 30.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1**Pakiet 26 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach (np.: BHT, Olympus, Kleindienst itd.). Produkt o doskonałej kompatybilności materiałowej. Nie zawiera formaldehydu oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Kompatybilny z poz. Nr 2 w pakiecie. Przebadany zgodnie z 15883 cz. 1-4,5. Skuteczność mikrobiologiczna preparatu: 1% (10ml/l) w temperaturze od 55 do 60°C oraz w czasie oddziaływania 5 minut – produkt działa bakteriobójczo, prątkobójczo (M. terrae + M. avium), grzybobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, parwowirusa, papowa SV40, poliovirusa i adenowirusa oraz jest skuteczny wobec jaj glisty świni i spor (Bacillus subtilis). Produkt zawiera aldehyd glutarowy, inhibitory korozji, środki wspomagające rozpuszczalność, związki kompleksujące. Opakowania a 5L. Wyrób medyczny. Proponowany produkt jest obecnie stosowany w placówce Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2**Pakiet 26 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie lekko alkalicznego koncentratu o wysokiej wydajności, do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego, płynnego środka myjącego o wysokiej skuteczności, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych. Nie pieni się. Kompatybilny z poz. Nr 1 w pakiecie. Przebadany zgodnie z 15883 cz. 1-4,5. Produkt o doskonałej kompatybilności materiałowej. Preparat przeznaczony jest do maszynowego mycia sztywnych, giętkich endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czołowych wytwórców (np.: Pentax, w myjniach dezynfektorach wiodących producentów np.: Belimed). Standardowo zaleca się stosowanie preparatu w stężeniu 0,5% (5 ml/l) w czasie działania 5-10 min., w zakresie temperatur 35°C - 55°C. W zależności od stopnia zabrudzenia, można zastosować preparat w zakresie stężeń od 0,3%-1% (3-10 ml/l) 5-15%. Produkt zawiera: anionowe związki powierzchniowo czynne, <5% niejonowe związki powierzchniowo czynne, 5% polikarboksylany, enzymy. Pozostałe składniki: środek ułatwiający rozpuszczanie, inhibitory korozji. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L. Proponowany produkt jest obecnie stosowany w placówce Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 31.01.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1**Pakiet 21 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga by oferowany preparat wiskoelastyczny posiadał średnią masą cząsteczkową dla NaHa 1 700 000 daltonów oraz dla siarczanu chondroityny 22 500 daltonów, przy zachowaniu pozostałych parametrów preparatu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Dotyczy SIWZ w zakresie pakietu 21 poz. 1 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw realizowanych w przypadku zagrożenia życia pacjenta z 1 dnia do 2 dni roboczych, lub odstąpi od składania zamówień w tym trybie dla ww. asortymentu? Oferowane w tym pakiecie wyroby stosowane są w planowanych zabiegach i nie zachodzi potrzeba dostarczenia go w tak krótkim czasie.

Odpowiedź: TAK, tylko do pakietu 21.

Pytanie 3

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §1 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo ograniczenia ilości towarów, jak i poszczególnych ich rodzajów i asortymentów w poszczególnych okresach obowiązywania umowy – w zależności od przebiegu leczenia, zmiany profilu świadczonych usług i zmian metod diagnostyczno-terapeutycznych, z tym jednak zastrzeżeniem, że w każdym przypadku Zamawiający zobowiązuje się zamówić asortyment o wartości min. 80% wartości umowy i w tym zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”.

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewną minimalną wartość zamówień, którą zrealizuje bez względu na okoliczności. W przeciwnym wypadku Wykonawcy mieliby duże trudności z przedłożeniem ofert. Zagwarantowanie Wykonawcy realizacji zamówienia na poziomie 80% wartości umowy umożliwi mu lepsze, bardziej racjonalne ekonomicznie i również korzystniejsze dla Zamawiającego skalkulowanie ceny ofertowej. Ponadto umowa powinna gwarantować Wykonawcy roszczenie o realizację umowy we wskazanym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §2 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Dostawy rzeczy stanowiących przedmiot niniejszej umowy będą się odbywały w ciągu 24 miesięcy od dnia jej zawarcia w oparciu o zamówienia częściowe dokonywane przez Zamawiającego w zależności od jego potrzeb, z zastrzeżeniem §1 ust. 2 umowy.”.

Uzasadnienie:

Propozycja zmiany jest konsekwencją zmiany zaproponowanej do treści §1 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §4 zd. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Wykonawca gwarantuje i bierze za to, tak wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich, pełną odpowiedzialność, że stanowiące w ramach niniejszej umowy przedmiot dostawy produkty farmaceutyczne/wyroby medyczne/opatrunki, przez cały okres jej obowiązywania będą posiadały wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia ich dostawy Zamawiającemu oraz, że prawidłowo użyte nie będą stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego.”.

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za nieprawidłowe użycie dostarczanych w ramach umowy towarów.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §6 ust. 1, ust. 3-4 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„1. W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w przedmiocie dostawy, Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie, nie później jednak niż do 24 godzin przypadający w dni robocze (pn – pt, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od rozpatrzenia zasadnej reklamacji wymieni wadliwy towar na wolny od wad. Za towar wadliwy uważa się między innymi towar niezgodny asortymentowo lub ilościowo ze złożonym zamówieniem lub uszkodzony. Rozpatrzenie reklamacji jakościowej nastąpi po dostarczeniu towaru do Wykonawcy.

(...).

3. Wystawienie faktur korygujących nastąpi w ciągu 3 dni roboczych od daty dostarczenia towaru wolnego od wad.

4. W przypadku zawinionych przez Wykonawcę niedostarczenia towaru w terminie określonym w §2 ust. 5, lub dostarczonego wadliwego towaru, lub odmowy realizacji zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej towaru będącego przedmiotem danego zamówienia lub jego odpowiednika także w innej dawce z zachowaniem zasady proporcjonalności bez konieczności ponownego wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej w terminie dostawy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy czynności związanych z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę.”.

Uzasadnienie:

- obowiązek wymiany wadliwego towaru powinien aktualizować się dopiero po rozpatrzeniu reklamacji przez Wykonawcę, bowiem może ona okazać się niezasadna i wówczas towar nie powinien podlegać wymianie; rozpatrzenie reklamacji jakościowej może nastąpić dopiero po naocznym zbadaniu towaru przez Wykonawcę, wobec czego termin na jej rozpatrzenie powinien biec od dostarczenia towaru do Wykonawcy; wystawienie faktur korygujących wymaga ustalenia zasadności złożonej reklamacji, wobec czego powinno nastąpić po dostawie towaru wolnego od wad; ponadto Wykonawca prosi o ustalenie terminu dostarczenia faktury korygującej w dniach roboczych, bowiem Wykonawca nie pracuje w dni ustawowo wolne od pracy;
- Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych skutków uchybienia postanowieniom umowy wynikłego z przyczyn, za które nie ponosi odpowiedzialności (tj. będące wynikiem działania osób trzecich lub siły wyższej).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §7 ust. 1-4 projektu umowy w następującym brzmieniu:

- „1. W przypadku zawinonego przez Wykonawcę niedostarczenia towaru w terminie ustalonym zgodnie z §2 ust. 5 bądź w przypadku zawinonego przez Wykonawcę braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie wskazanym w §6 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1 % wartości netto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto towaru niedostarczonego/niewymienionego w terminie.
2. W przypadku, gdy Wykonawca ze swej winy nie dostarczy towaru w wymaganym terminie, a Zamawiający skorzysta z uprawnień określonego w §6 ust. 4 umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości netto niedostarczonej partii przedmiotu umowy. Zastrzeżona kara umowna jest niezależna od obowiązku zwrotu różnicy ceny, określonego w §6 ust. 4 umowy.
3. W przypadku zawinonego przez Wykonawcę niewykonania lub nienależytego wykonania umowy innego niż wskazane w ust. 1 – 2 powyżej Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości netto niewykonanej lub nienależyście wykonanej części umowy, a w przypadku zawinonego przez Wykonawcę niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w całości w wysokości 10% wynagrodzenia netto, określonego w §1 ust. 1 umowy.
4. W przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn obciążających Wykonawcę bądź rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn obciążających Wykonawcę, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, określonej w § 1 ust. 1.”.

Uzasadnienie:

- prosimy o obniżenie wysokości kar umownych; kary wskazane w projekcie umowy są w ocenie Wykonawcy rażąco wygórowane;
- kara umowna może być uiszczona wyłącznie wówczas, gdy nieterminowa realizacja zamówienia wynika z wyłącznej winy Wykonawcy („zwłoka”), a nie np. działania osób trzecich, siły wyższej lub nawet Zamawiającego – Wykonawca nie ma bowiem żadnego wpływu na te zdarzenia i okoliczności;
- zwracam się z prośbą o rozważenie naliczania kar umownych od wartości netto, a nie brutto; to wartość netto określa wysokość zobowiązania i ma ekonomiczne znaczenie dla Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie treści §9 ust. 1 umowy.

Uzasadnienie:

W §9 ust. 1 projektu umowy Zamawiający przewidział możliwość zmiany treści umowy bez konieczności zawierania aneksu w formie pisemnej. W ocenie Wykonawcy przesłanki dotyczące zmian nie zostały określone w sposób precyzyjny, co może stanowić o ich niezgodności z treścią przepisu art. 144 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, zgodnie którym możliwość zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy zachodzi, gdy zmiany te zostały przewidziane w ogłoszeniu o zamówieniu lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postaci jednoznacznych postanowień umownych, które określają ich zakres, w szczególności możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia wykonawcy, i charakter oraz warunki wprowadzenia zmian. Ponadto, nie określono w jakim trybie zmiany te miałyby zostać zakomunikowane pomiędzy stronami umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §10 ust. 1 lit. b) projektu umowy w następującym brzmieniu:

„wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę lub minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę”.

Uzasadnienie:

Zmiana ma na celu zachowanie zgodności z treścią przepisu art. 142 ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843).

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §10 ust. 5 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Wprowadzenie zmian wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, o których mowa w ust. 1 lit. b-d umowy, wymaga uprzedniego złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wysokości dodatkowych kosztów wynikających z wprowadzenia zmian, o których mowa w ust. 1 lit. b-d umowy, w którym zostaną zawarte następujące informacje: wykaz pracowników zatrudnionych przy realizacji zamówienia, liczba przepracowanych przez tych pracowników roboczogodzin, rodzaj zawartych z nimi umów oraz wysokość należnego im wynagrodzenia netto oraz brutto przed i po wprowadzeniu zmian w przepisach prawnych, o których mowa w ust. 1 lit. b-d umowy, jak również informacje o zmianach w zasadach gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych tych osób.”.

Uzasadnienie:

Obowiązek złożenia Zamawiającemu oświadczenia w przedmiocie zmian wynagrodzenia Wykonawcy nie powinien dotyczyć stawki VAT. Podatek VAT jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem, ponadto Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką. Tym samym, nowa cena brutto powinna obowiązywać z dniem wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę VAT niezależnie dodatkowych czynności stron w tym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy umowy (załącznik nr 4A do SIWZ)

Zwracam się z prośbą o przyjęcie treści §11 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Wszelkie zmiany niniejszej umowy będą dokonywane przez strony w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem przypadków przewidzianych wprost w umowie.”.

Uzasadnienie:

W umowie zawarto klauzulę, w myśl której zmiany umowy mogą zostać wprowadzone bez konieczności zawarcia aneksu.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 12

Pakiet 20 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego, rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt o składzie: LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g produktu, pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6g) w pozycji 1 oraz 11ml (11g) w pozycji 2. Produkt ten był już dostarczany do Państwa Placówki.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 13

Pakiet 22 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego opatrunku przylepnego z kieszenią ochronną do zabezpieczenia cewników, stanowiącego połączenie hipoalergicznego opatrunku włókninowego z kieszenią włókninową zabezpieczającą ujście cewnika. Kieszka wykonana jest z materiału absorbującego, zabezpieczonego powłoką przepuszczającą powietrze. Opatrunek w rozmiarze 6cm x 16cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet 6 poz. 5

Czy Zamawiający w Pakiet 6, poz. 5 (Bupivacaine roztw do wstrz 5mg/ml 4ml 5szt) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 7 poz. 29

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego w swoim składzie 250 mg. Żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16**Pakiet 6 poz. 10, Pakiet 7 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17**Pakiet 6 poz. 10, Pakiet 7 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości żywych kultur szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU w kapsułce, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18**Pakiet 6 poz. 10, Pakiet 7 poz. 17**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużycie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19**Pakiet 6 poz. 10, Pakiet 7 poz. 17**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20**Pakiet 6 poz. 10, Pakiet 7 poz. 17**

Czy Zamawiający wymaga zaferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24**Pakiet 4 poz. 9**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji nr 9 dopuści wycenę opakowań po 10 amp – 2500 op. ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25**Pakiet 7 poz. 27**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 27 miał na myśli wycenę dawki 75 mg ? Obecnie nie ma zarejestrowanej dawki Oseltamivir 70 mg x 10 kaps. ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 26**Pakiet 7 poz. 32**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 32 miał na myśli wycenę opakowań po 30 tabl. o przedł. Uwalnianiu ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 27

Pakiet 8 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 4 wyrazi zgodę na wycenę : system transdermalny zawierający 2,75 mg fentanylu (Fentanylum) w plastrze o powierzchni 8,4 cm² i uwalniający fentanyl w ilości 25 mikrogramów na godzinę. ? (produkt leczniczy o składzie wskazanym w SIWZ jest już niedostępny, gdyż zakończono jego produkcję)

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28

Pakiet 11 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji nr 5 dopuści wycenę opakowań po 20 amp – 550 op. ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29

Pakiet 13 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji nr 2 Ambrohexal inj. 15mg/2ml x 10 amp, wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na dłuższy brak produkcji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy umowy

Do treści §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów §1 ust. 2 oraz §9 ust. 1 lit. g) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Dotyczy umowy

Do treści §4 wzoru 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 §4 wzoru 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: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Pytanie 32

Dotyczy umowy

Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o rozszerzenie zdania pierwszego niniejszego postanowienia, poprzez dodanie zapisu wydłużającego termin na usunięcie wad jakościowych do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 2 dni

Pytanie 33

Dotyczy umowy

Do treści §6 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy umowy

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie niniejszego zapisu z umowy, gdyż wcześniejsze zapisy umowne zobowiązują już Wykonawcę do pokrycia różnicy cen wynikającej z dokonania zamówienia zastępczego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Dotyczy umowy

Do treści §9 ust. 4 wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu §9 ust. 4 jako niezgodnego z zasadami ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 7 ust. 1 ustawy PZP nakazuje Zamawiającemu prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie Wykonawców. Tymczasem Zamawiający poprzez zapis §9 ust. 4 preferuje wyłącznie Wykonawców będących producentami leków i jednocześnie dyskryminuje Wykonawców będących hurtownikami farmaceutycznymi. Wskazany w §9 ust. 4 wzoru umowy instrument dzielenia ryzyka jest negocjowany i znany wyłącznie przez producentów leków, Ministerstwo Zdrowia i NFZ.

Ani producenci leków ani wskazane organy nie mają obowiązku informowania o zastosowaniu instrumentu dzielenia ryzyka odbiorców leków (nie wynika to z jakichkolwiek przepisów) ani też publikowania takich informacji. A zatem nakładanie na Wykonawcę, działającego na podstawie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie posiadającego wiedzy w dniu wystawiania faktury o zastosowanym instrumencie dzielenia ryzyka, powyższego obowiązku jest czynem nieuczciwej konkurencji i przejawem nierównego traktowania Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

Dotyczy umowy

§9 ust. 6 lit. c) wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W dniu 03.02.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 20 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 20 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Pakiet 20 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr Agnieszka Świątłowska

APTEKA SZPITALNA

ml. asystent
mgr farm. Damian Plekielny

Dyrektor
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

Dr n. med. Anna Marlewska

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
Główny ksiądz
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

mgr Aneta Osinićzak