

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY im. L. Zamenhofs w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 2018-04-10

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego

PN-1/18/1/2

Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN-1/18/1 na dostawy leków, płynów infuzyjnych, substancji recepturowych i materiałów okulistycznych do Apteki Szpitalnej

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści.

Na mocy art. 38 ust. 1-2 oraz 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579; zm.: Dz. U. z 2017 r. poz. 2018) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

Treść pytań:

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

- 1. Pakiet nr 28 poz. 1:** Czy Zamawiający w pak.28 poz.1 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%)? Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 40 poz. 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 10000*50kaps, której skład to:

1 kapsułka (z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego) zawiera pankreatynę wieprzową o aktywności enzymatycznej:

lipazy 10 000 j. Ph. Eur.

amylazy 9 000 j. Ph. Eur.

proteaz 500 j. Ph. Eur.?

Umożliwi to Zamawiającemu uzyskanie zdecydowanie niższej ceny oraz zapewni dostępność preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i opisem leku.

- 3. Pakiet 64:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu w opakowaniu a' 5 amp.?
Prosimy o podanie informacji w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość wymaganych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- 4. Pakiet nr 139:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 139 produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN

METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g > w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml x 25 amp-strzyk.?

Odpowiedź: Tak.

- 5. Do Pakietu nr 139:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu sterylizowanego radiacyjnie o poniższym składzie:

Lidocaine 2g

Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g

Hydroxyethyl Cellulose

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,05g

Purified Water, Mono Propylen Glycol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania dotyczące wzoru umowy:

- 6.** Czy Zamawiający dopisze w **par. 1.4** na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 7.** Czy Zamawiający wykreśli w **par. 1.7** frazę „Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy”? Obecny zapis, w razie wcześniejszego podwyższenia stawki VAT grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 8.** Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w **§ 1 ust. 11 Wzoru Umowy** następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 9.** Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, 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 z §1 ust.11 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 10.** Czy Zamawiający zmieni określony w **par. 2.1.a.** termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej

oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 11. Do §2 ust.1 pkt a) projektu umowy.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków "na ratunek" do 12 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 12. Do §2 ust. 1 lit. d) projektu umowy.** Prosimy o wydłużenie realizacji zamówienia leków z importu docelowego do 21 dni od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 13.** Czy Zamawiający w **par. 2.2** usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet w trybie 'na ratunek'. Wykonawca realizuje dostawy w tym trybie dla zamówień złożonych faksem lub emailem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 14.** Czy Zamawiający zrezygnuje z traktowania soboty jak dnia roboczego? Zgodnie z kodeksem pracy u Wykonawcy sobota traktowana jest jak dzień wolny od pracy w 5-dniowym tygodniu pracy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 15.** Czy Zamawiający wykreśli zapis **par. 2.10**, względnie doprecyzuje, że chodzi o reklamowany towar, którego reklamacja została uznana? Strony nie zawierają umowy sprzedaży z zastrzeżeniem zwrotu, zatem po przejściu własności leków ich zwrot nie jest możliwy, chyba, że w trybie reklamacyjnym, czego jednak par. 2.10 nie precyzuje jednoznacznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 16.** Czy Zamawiający dla Pakietu nr 92 odstąpi od możliwości zwrotu zamówionego towaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 17.** Uprzejmie prosimy o dodanie w **§ 2 pkt. 10 Wzoru Umowy** następujących zapisów:

Zamawiający wyda pisemne poświadczenie, że preparaty były przechowywane w warunkach zgodnych z wymaganiami producenta od dnia przyjęcia do dnia zwrotu dostawy. Wykonawca odbierze zwracany towar własnym środkiem transportu, na własny koszt i ryzyko.

- 18. Do §2 ust. 10** w zakresie zwrotu produktów prosimy o dopisanie słów: "...pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania."

Odpowiedź (dot. pytania 17 i 18): Zamawiający wyraża zgodę. **§ 2 ust. 10 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie:**

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu leku w terminie 5 dni roboczych na koszt Wykonawcy, pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania. Zgłoszenie zwrotu zostanie przesłane faksem. Wykonawca odbierze zwracany towar własnym środkiem transportu, na własny koszt i ryzyko”.

19. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w **§ 2 ust. 12 projektu umowy** 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. Do treści §2 ust. 13 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.13 projektu 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: Zgodnie z SIWZ.

21. Do treści §3 ust. 3 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: Zgodnie z SIWZ.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. a) Wzoru Umowy na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. a, b:

1. Zamawiający obciąży Wykonawcę karą umowną:

a) w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada;

b) w przypadku nienależytego wykonywania umowy, które może się przejawiać np.: w nieterminowej realizacji dostaw, niezgodności dostawy z zamówieniem, niezgodności dostawy z fakturą, stosowaniu zmienionych cen bez zastosowania procedury zmiany cen określonej w umowie, załatwianiu reklamacji w sposób niezgodny z zapisami w umowie, odmowie realizacji dostawy (ustnej lub pisemnej):

- w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień zwłoki, a w przypadku zamówień w trybie „na ratunek życia” za każdą godzinę zwłoki – w przypadku nieterminowej realizacji dostaw; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;

- jednorazowo, w wysokości 3% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku zaistnienia pozostałych okoliczności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

24. Czy okoliczności wskazane w § 5 ust. 1 lit. b projektu Umowy jako przypadki nienależytego wykonania umowy, skutkujące obowiązkiem zapłaty kary umownej przez Wykonawcę stanowią katalog

zamknięty tych okoliczności? - zważywszy na fakt, iż warunkiem skutecznie zastrzeżonej kary umownej jest precyzyjne i konkretnie wskazanie obowiązku strony, którego nienależyte wykonanie rodzi obowiązek zapłaty kary umownej;

Odpowiedź: Jest to katalog otwarty, zgodnie z SIWZ.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych § 5 ust. 1 lit. b) tiret pierwszy Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Do §5 ust.1 ppkt b) ustęp pierwszy projektu umowy w zakresie wysokości kary za naliczanej w przypadku zamówień w trybie "na ratunek". Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary do 0,02% wartości niezrealizowanej dostawy za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. b) tiret drugi Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

28. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 5.1.b tiret drugie z 3% do wartości max 0,2%, a także odniesie ten procent do wartości towaru, którego dotyczy nienależyte wykonanie umowy? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

29. W § 5 ust. 1 lit b) tiret drugie Zamawiający wprowadza sposób naliczania kar umownych jako procent od wartości brutto Umowy. Natomiast zgodnie z §1 ust 11 Umowy jej wartość może ulec zmianie.

W związku z tym, w toku realizacji Umowy Wykonawcy będą przysługiwały roszczenia – albo o pełną realizację Umowy (jeżeli kary będą naliczane od całości), albo o miarkowanie kary umownej. Co więcej, zgodnie z zasadami: uczciwości kupieckiej oraz ekwiwalentności świadczeń, kary powinny być naliczane od wartości poszczególnej dostawy. Zatem sposób naliczania przyjęty w § 5 ust 1 pkt b tiret drugie należy ocenić jako sprzeczny z powyższymi zasadami i w związku z tym zapisy te są nieważne w świetle art. 58 k.c.

Czy mając na uwadze powyższe, Zamawiający zmodyfikuje brzmienie §5 ust. 1 lit. b tiret drugie Umowy poprzez przyjęcie naliczania kary umownej od wartości brutto poszczególnej dostawy a nie wartości brutto umowy tj. analogicznie jak w brzmieniu § 5 ust. 1 lit. b tiret pierwsze (kara liczona od wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy);

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

31. W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące pozostałych zapisów SIWZ:

32. Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób prawidłowo wypełnić kolumnę kod EAN w Załączniku nr 4, jeżeli oferowany produkt nie znajduje się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Obowiązek wskazania kodu EAN dotyczy produktów leczniczych znajdujących się w wykazie refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych – Załącznik B – *„Leki dostępne w ramach programu lekowego”* lub Załącznik C – *„Leki, stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym”*. W pozostałych przypadkach - zgodnie z wyborem Wykonawcy - kolumnę 9 (kod EAN) można wypełnić albo jej nie wypełniać lub też wskazać: „nie dotyczy”.

33. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na wyroby zakwalifikowane jako wyroby medyczne (Pakiet nr 139), Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawców posiadania: zezwolenia GIF lub dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest podmiotem odpowiedzialnym uprawnionym do wprowadzania do obrotu danego produktu leczniczego lub innego właściwego dokumentu potwierdzającego uprawnienia Wykonawcy do wprowadzania do obrotu na terenie Polski produktów leczniczych.

Do obrotu wyrobami medycznymi nie są wymagane dodatkowe kompetencje ani uprawnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z § 5 pkt 6.1 SIWZ oraz § 6 pkt 3 SIWZ obowiązek posiadania zezwoleń dotyczy wyłącznie Wykonawców składających ofertę na produkty lecznicze, objęte wymogiem posiadania zezwolenia.

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych

mgr Iwona Kisiel