

**Szpital Powiatowy
w Sochaczewie**

Nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.43.D.2020

Sochaczew, dnia 18.09.2020r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.43.D.2020, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1: „W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej w terminie części towarów**, jeżeli wina nie leży po stronie Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 i dopuści możliwość dochodzenia od Zamawiającego odsetek i kosztów odzyskania należności?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie, w zał. nr 2 do projektu umowy – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 5: Do §2 ust. 3 wzoru umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 6: Do treści §2 ust. 7 oraz §8 ust. 1 pkt 1.5 wzoru umowy. 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 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. 2 oraz §2 ust. 10 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 7: Do treści §2 ust. 9 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 24-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 §2 ust. 9 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

Pytanie 8: Do treści §3 ust. 6 pkt 6.6, 6.7 oraz §8 ust. 1 pkt 1.6 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 zapisami SIWZ

Pytanie 9: Do §9 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie definicji siły wyższej na następującą: „zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 10: Zadanie 7: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 11: Czy Zamawiający dopuści w zad. 7 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 nie dopuszcza

Pytanie 12: Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu 7 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania akceptacji Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą stratą w razie podwyższenia stawki VAT i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 14: Czy Zamawiający w par. 3.6.2 dopisze, że zmniejszenie ceny nie następuje, jeśli towar oferowany jest po cenie niższej? Konieczność proporcjonalnego dostosowania ceny do obniżki producenta – kiedy towar już oferowany był z rabatem - może spowodować u Wykonawcy rażącą stratę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 15: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 16: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – „reklamacji” i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj. wad towaru. W pierwszym przypadku („reklamacji”) wymiana następuje w ciągu 7 dni, zaś w przypadku rękojmi wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania, zaś termin „reklamacja” nie jest odrębną procedurą zdefiniowaną w przepisach (jak rękojmia). Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „reklamacji”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie z tytułu rękojmi, gdyż „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń (ewentualnie jest nią gwarancja). Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 17: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w Zadaniu 11 poz. 1-6 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 18: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu 11 poz. 1-6 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 19: Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu 11 poz. 1-6 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 20: Dotyczy pak. 7. Z racji tego, iż paski do glukometrów dystrybuowane są w opakowaniach *50 szt., bardzo proszę o doprecyzowanie ilości opakowań do zamówienia:

- 500 op. (czyli 25 000 szt.) czy też
- 10 op. (czyli 500 szt.)?

Odpowiedź: 500 op. a 50 pasków (czyli 25000 pasków)

Pytanie 21: Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22: Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę: tabletki na tabletki powlekane, kapsułka, drażetka i odwrotnie.

pytanie 23: Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na kapsułki i odwrotnie. Tabletki o przedłużonym uwalnianiu i zmodyfikowanym uwalnianiu bez zmian.

Pytanie 24: Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. fiolki, ampułki, ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę: fiolki na ampułki, ampułko-strzykawki; ampułki na fiolki, ampułko-strzykawki. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ampułko-strzykawki na fiolki, ampułki.

Pytanie 25: Dotyczy pak. 6 poz. 1, 2, 3. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty w postaci kap. miękkich?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 26: Dotyczy pak. 6 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. drażowanej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 27: Dotyczy pak. 6 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci tab. ulegającej rozp. w jamie ustnej ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28: Dotyczy pak. 6 poz. 13 oraz 14. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci kap. dojelitowych twardych bądź tab. dojelitowych ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29: Dotyczy pak. 6 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci kap. dojelitowych twardych ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 30: Dotyczy pak. 15 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom, 1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31: Dotyczy pak. 16. Czy Zamawiający dopuści do wyceny Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol w ilości 6 op. ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32: Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7.Czy Zamawiający dopuści wycenę 8 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 33: Dotyczy pakietu nr 15 poz. 4.Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 5 opakowań?


Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34: Dotyczy pak. 6 poz. 14 . Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu * 28 szt. bądź * 56 szt. kap.dojelitowe twarde / tab. dojelitowe , gdyż opakowanie *7szt. jest wycofane ze sprzedaży na rynku polskim. W związku z tym bardzo proszę o określenie ilości opakowań do zamówienia.

Odpowiedź: 1 opak a 28 szt.

Z poważaniem

Z up. **DYREKTORA**


mgr Katarzyna Chmielewska-Borucha
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych
Główny Księgowy

24p-


Beata Zabost
technik farmaceutyczny