

Kraków, 2 listopada 2021 roku

**Zamawiający:**  
**Wojewódzki Szpital Okulistyczny**  
**Os. Na Wzgórzach 17b, 31-723 Kraków**

Do Wykonawców

*Dotyczy: Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego pn. Dostawa leków dla Wojewódzkiego Szpitala Okulistycznego w Krakowie*

*Znak Postępowania: ZP-2710-10/2021.*

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW  
WRAZ ZE ZMIANĄ SWZ DOKONANĄ NA PODSTAWIE ART. 137 UST. 1 PZP**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129), zwanej dalej „pzp”, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego, wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego oraz dokonuje zmiany punktu III ppkt. 12 SWZ w sposób wskazany poniżej.

**1) Treść pytania:**

*„Pytanie 1 – dotyczy treści SWZ – pak. 8, 12*

*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację z wymogu dostaw „na cito” w przypadku zaoferowania wyrobów medycznych w pakiecie 8 i 12 (które nie są produktami leczniczymi)*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę SWZ.

**2) Treść pytania:**

*„Pytanie 2 – dotyczy treści SWZ – pak. 8, 12*

*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie braku wymogu posiadania koncesji/zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego produktami leczniczymi lub zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych w przypadku oferowania wyrobów medycznych w postępowaniu”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający podtrzymuje warunki udziału w Postępowaniu wskazane w SWZ, w tym warunek w postaci posiadania zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego produktami leczniczymi lub zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych (w przypadku producenta) wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 974) – w odniesieniu do wszystkich części Postępowania.

### **3) Treść pytania:**

*„Pytanie 3 – dotyczy treści SWZ*

*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o sprecyzowanie wymaganego terminu dostawy. W zapisach SWZ są rozbieżności: 1 dzień/do 3 dni roboczych.”*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający precyzuje, że dostawa leków ma zostać zrealizowana w terminie 1 dnia roboczego (z wyłączeniem zamówień realizowanych na cito, realizowanych w terminie do 7 godzin).

### **Zamawiający dokonuje zmiany punktu III.12 SWZ w taki sposób, że otrzymuje on następujące brzmienie:**

*„Zamawiający wymaga, aby Wykonawca sukcesywnie dostarczał zamówione leki na podstawie zamówień częściowych w terminie do 1 dnia roboczego od daty złożenia zamówienia. Wykonawca zobowiązany będzie także do realizacji dostaw „na cito” – w terminie do 7 godzin od chwili złożenia zamówienia. Zamawiający wymaga, aby dokonywana była jednorazowo zgodnie ze złożonym zamówieniem zarówno pod względem ilościowym, jak i asortymentowym. Wykonawca dostarczać będzie zamówiony towar do Apteki Szpitala.”*

### **4) Treść pytania:**

*„W związku z zamiarem przystąpienia do w/w postępowania zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 do osobnego pakietu pozycji 2.*

*Wydzielenie powyższych pozycji pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości kontrahentów co zwiększy konkurencyjność ofert.*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowany przez Wykonawcę dalszy podział zamówienia na części. Zamawiający wskazuje, że Postępowanie zostało już podzielone na 13 części, co służyć ma umożliwieniu przystąpienia do postępowania jak najszerszemu kręgowi wykonawców, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

### **5) Treść pytania:**

*„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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycenia 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 Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga dostarczenia leków w opakowaniach wskazanych w dokumentach zamówienia.

### **6) Treść pytania:**

*„Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?”*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie leków pod inną postacią farmaceutyczną niż ta, którą określa SWZ.

**7) Treść pytania:**

*„Do §2 ust. 4 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 dokonywanego w trybie „cito” do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia.”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 2 ust. 4 Istotnych Postanowień Umownych. Skrócenie terminu dostaw na cito do 7 godzin uzasadnione jest potrzebami Zamawiającego.

**8) Treść pytania:**

*Do §5 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §5 ust. 1 zobowiązuje już Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz wszystkich dodatkowych kosztów związanych z wykonaniem zamówienia zastępczego.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 5 Projektu Umowy.

**9) Treść pytania:**

*Do §6 ust. 1 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 6-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 §6 ust. 1 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 1 Projektu Umowy. Wskazany w ww. zapisie minimalny termin ważności podyktowany jest potrzebami Zamawiającego.

**10) Treść pytania:**

*„Do §11 ust. 3 lit. c projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za opóźnienie w dostawie towaru, w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto TOWARU DOSTARCZONEGO ZE ZWŁOKĄ?”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 11 ust. 3 lit. c Projektu Umowy.

**11) Treść pytania:**

*„Do §11 ust. 4 lit. d wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §11 ust. 4 lit. d) jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu § 11 ust. 4 lit. d) Projektu Umowy. Wskazać należy, że zastrzeżona w tym punkcie kara umowna związana jest z przedmiotem umowy i nie może być rozpatrywana jako klauzula niedozwolona w rozumieniu art. 433 Ustawy pzp.

**12) Treść pytania:**

*„Dotyczy Pakietu 11*

- 1. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat był miał wskazania do stosowania w programie B105?*
- 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu? Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko-strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

- Zamawiający wymaga, aby preparat miał wskazania do stosowania w programie B105.
- Zamawiający wymaga zaoferowania leku w ampułko-strzykawce, tak jak wskazano w dokumentach zamówienia.

**13) Treść pytania:**

*„Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy*

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków „na cito” z 7 na 12 godzin? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 2 ust. 4 Wzoru umowy.

**14) Treść pytania:**

*„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na oferowanie leków pod inną postacią farmaceutyczną niż ta, którą określa SWZ. Podana w SWZ postać farmaceutyczna (tabletki, fiolki itd.) jest głęboko przemyślana i dostosowana do wymogów pracy lekarzy i pielęgniarek oraz bezpieczeństwa pacjenta.

**15) Treść pytania:**

*„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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.). Powyższe wymogi Zamawiającego zostały opracowane w odniesieniu do uzasadnionych potrzeb Zamawiającego.

**16) Treść pytania:**

*„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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.).

**17) Treść pytania:**

*„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 Zamawiającego:**

Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

**18) Treść pytania:**

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuszcza wyceny leku w sposób zaproponowany przez Wykonawcę.

**19) Treść pytania:**

*„Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę w sposób zaproponowany przez Wykonawcę.