

Pytania i odpowiedzi

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych na potrzeby Klinik / Oddziałów / Poradni Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251, Czechosłowackie 8/10, Spornej 34/50
Sprawa nr: ZP/146/2023

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1.

1.Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych płatnych w następujących przypadkach:

1.1.z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego Wykonawca zapłaci karę w wysokości 5% niezrealizowanej części dostawy, od wykonania których odstąpił (ilości szacunkowe stają się podstawą do określenia wartości i ilości przedmiotu zamówienia);

1.2.za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie określonym w § 2 pkt. 5 towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, z wyłączeniem leków „Na Ratunek Życia”; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru.

1.3.za zwłokę w dostawie leków „Na Ratunek Życia” Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie określonym w § 2 pkt. 5 towaru, za każdą godzinę zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru”; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru.

1.4. za zwłokę w rozpatrzeniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru

1.5.za zwłokę w wymianie towaru wadliwego Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5% wartości brutto nie wymienionego towaru, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie wymienionego towaru.

Odpowiedź :Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 22 poz. 2 i 4 do oddzielnego pakietu w związku z planowaną zmianą dystrybutora leków, a tym samym brakiem wiedzy ze strony Wykonawcy na temat dalszej dostępności? Jednocześnie Wykonawca informuje, iż wskazane leki są produktami leczniczymi sprowadzanymi na import docelowy.

Odpowiedź: Zamawiający zgadza się na wykreślenie tych pozycji.

1. Czy Zamawiający odstąpi od dostaw „na ratunek życia” w soboty, niedziele i w święta dla produktów leczniczych w Pakiecie 22 (Rasburykaza oraz Immunoglobulina królicza)? Leki wskazane w w/w pakiecie nie są lekami ratującymi życie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający w par. 1.3.1 zamiast opcji dodatkowego zakupu 80% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 80%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający w par. 7.1.3 zamiast za godzinę, naliczać będzie karę za dzień zwłoki? Obecne zapisy grożą naliczeniem kary w rażąco wygórowanej wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający w par. 7.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika, zamawiający będzie wymagać pisemnej odmowy realizacji zamówienia, na podstawie której zamówi zamiennik „z wolnej ręki” i obciąży wykonawcę kosztami różnicy cenowej.

1. Czy Zamawiający w Formularzu cenowym dla Pakietu 25 w kolumnie:

- nr 3 „Jed. miary” miał na myśli gramy

Odpowiedź: Zamawiający miała na myśli gramy

- nr 9 „ilość oferowanych opakowań” miał na myśli ilość oferowanych gramów

Odpowiedź: Zamawiający miała na myśli ilość oferowanych gramów.

- nr 10 „Cena jedn. Netto w zł” miał na myśli podanie ceny jednostkowej netto za gram?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli podanie ceny jednostkowej za gram.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 25 wyrazi zgodę na złożenie oferty na IMMUNOGLOBULINA LUDZKA NORMALNA 200MG/ML ROZTWÓR DO WSTRZYKIWAŃ. PRODUKT TYLKO DO STOSOWANIA PODSKÓRNEGO.

IGG O ROZKŁADZIE PODKLAS:

IGG1: MIN. 56,9 %

IGG2: MIN. 26,6 %

IGG3: MIN. 3,4 %

IGG4: MIN. 1,7 %

MAKSYMALNA ZAWARTOŚĆ IGA – 280 MCG /ML

PRODUKT ZATWIERDZONY DO STOSOWANIA U DOROSŁYCH ORAZ U DZIECI 0-18 LAT. W

fiolkach po: 5ml, 10ml, 20ml, 40ml

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy Pakietu 27

Czy Zamawiający dla Pakietu 27 w Formularzu cenowym w kolumnie nr 9 „ilość oferowanych opakowań” miał na myśli ilość oferowanych gramów.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli ilość oferowanych gramów.

4. Czy Zamawiający dla Pakietu 25 i 27 wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw w trybie „Na ratunek życia” do 12 h?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 oraz 4 z pakietu nr 22. Państwa zgoda rozszerzy grupę potencjalnych Wykonawców oraz większy konkurencyjność złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na pozycje w pakiecie nr 3?

Produkt leczniczy Neorecmormon (nazwa międzynarodowa Epoetyna beta) w postaci roztworu do wstrzykiwań 500, 2000 i 5000 j.m./0,3ml x 6 amp.-strzyk (poz. 5, 6 i 7) jest od 1 stycznia 2023r.niedostępny na rynku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny dla produktów o zakończonej produkcji lub niedostępnych na rynku polskim.

Pytanie nr 2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie czy Zamawiający wyraża zgodę, by Wykonawca na etapie ofertowania, podał ostatnią cenę leku wraz z adnotacją o braku dostępności na rynku polskim oraz czy Wykonawca potwierdza, że nie naliczy kar umownych z tytułu niedostarczenia produktu leczniczego Neorecormon (nazwa międzynarodowa Epoetyna beta) z zadania 3 pozycji 5, 6 i 7 oraz nie naliczy kar umownych za niedostarczenie jego równoważnika/odpowiednika. Roche Polska dystrybuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku wycofania produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednika na żądanie Zamawiającego. Na etapie realizacji umowy zastosowanie ma odpowiednio:

„§ 7

ust. 1. Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych płatnych w następujących przypadkach:

1.2. za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości zamówionego i niedostarczonego w terminie określonym w § 2 pkt. 5 towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, z wyłączeniem leków „Na Ratunek Życia”;

ust. 6. W przypadku, gdy Wykonawca nie może z jakiegokolwiek przyczyny zapewnić terminowej dostawy przedmiotu umowy, zobowiązany jest do niezwłocznego pisemnego powiadomienia o tym fakcie Zamawiającego i dostarczenia po uzyskaniu zgody Zamawiającego tzw. zamiennika tj. asortymentu równoważnego, pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego, w tym również cenę jednostkową netto i brutto.

§ 4.

ust. 5. Zamawiający zastrzega, iż w sytuacji nie dostarczenia produktu na czas, oraz bezwzględnej konieczności zastosowania produktu u pacjenta, dokona zakupu u innego Sprzedawcy, a Wykonawca zostanie obciążony różnicą kwotową, w przypadku ceny wyższej.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny dla produktów o zakończonej produkcji lub niedostępnych na rynku polskim. W przypadku braku dostępności i odmowy realizacji zamówienia, zamawiający dokona zakupu u innego Sprzedawcy, jeśli będzie to możliwe, a Wykonawca zostanie obciążony różnicą kwotową, w przypadku ceny wyższej. W przypadku powiadomienia Zamawiającego o braku dostępności i braku możliwości zakupu u innego Sprzedawcy (ogólny brak na rynku), nie zostaną naliczone kary umowne .

Pytanie nr 3

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 6 pkt 5.3.

Prosimy o potwierdzenie, że ww zapis nie dotyczy pakietu 3 – produkty lecznicze nie są lekami na ratunek życia.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w/w zapis nie dotyczy pakietu 3.

Pytanie nr 4

Dotyczy § 2 ust. 10 pkt 10.1. dla pakietu nr 3 poz. 8 i 9

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 2 ust. 10 pkt 10.1. projektu Umowy w ten sposób, że otrzyma on następujące brzmienie:

„9.1. dla produktów leczniczych min. 9 m-cy licząc od dnia dostawy, chyba, że w Formularzu cenowym (załącznik nr 2 do niniejszej umowy) w informacjach pod tabelą wskazano inaczej*;. .”

Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. min. 12 miesięcy, dla produktu leczniczego tocilizumab nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż Roche Polska otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w/w punktu umowy. W przypadku konieczności zaoferowania produktu leczniczego z krótszą niż wymagana datą ważności, Zamawiający wymaga każdorazowego wystosowania zapytania przez Wykonawcę w celu potwierdzenia realizacji zamówienia pomimo niespełnienia wymogu dot. minimalnego terminu ważności.

Pytanie nr 5

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 7

„7. Zamawiający zastrzega sobie w momencie przekazania dostawy do apteki, otrzymanie wydruku potwierdzającego wartość temperatury przy każdej dostawie, mając na celu sprawdzenie czy zamówione produkty lecznicze przewożone są w odpowiedniej temperaturze, poprzez sprawdzenie wydruku z urządzenia rejestrującego temperaturę podczas transportu.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną w ciągu godziny po dostawie, za pomocą poczty e-mail łączny rejestr temperatury w formie PDF, z rejestratorów umieszczonych w środkach transportu (samochodzie dostawczym / kontenerze) i komorach przeładunkowych?

Jeżeli tak, prosimy o podanie adresu email na który ma zostać wysłany rejestr.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Potwierdzenie warunków transportu musi się odbyć na etapie odbioru.

Pytanie nr 6

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 6

„W przypadku, gdy Wykonawca nie może z jakiegokolwiek przyczyny zapewnić terminowej dostawy przedmiotu umowy, zobowiązany jest do niezwłocznego pisemnego powiadomienia o tym fakcie Zamawiającego i dostarczenia po uzyskaniu zgody Zamawiającego tzw. zamiennika tj. asortymentu równoważnego, pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego, w tym również cenę jednostkową netto i brutto.”

Tak sformułowane postanowienie w sposób nieuzasadniony zakłada, że każdy wykonawca posiada w swoim portfolio komplet leków referencyjnych i generycznych lub biopodobnych, podczas gdy Roche Polska dystrybuuje bezpośrednio produkty lecznicze, w odniesieniu do których jest przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego, a zatem w przypadku przerwania ciągłości dostaw Produktu nie jest w stanie dostarczyć jego odpowiednik na żądanie Zamawiającego. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość niestosowania wskazanego powyżej zapisu dla pakietu nr 3?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku odmowy realizacji zamówienia oraz jednoczesnej dostępności produktu równoważnego u innego Sprzedawcy, Zamawiający dokona zakupu z „Wolnej ręki” i w razie wyższej ceny obciąży Wykonawcę różnicą w cenie.