

Pytania i odpowiedzi

*Dot. Dostawa produktów leczniczych na potrzeby Klinik / Oddziałów / Poradni Centralnego Szpitala
Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251,
Czechosłowackie 8/10, Spornej 34/50*

Dotyczy pakietu nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na pozycje w pakiecie nr 2?

Produkt leczniczy Neorecormon (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 produktu wraz a adnotacją o zakończeniu produkcji/ braku dostępności na rynku polskim.

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 pakietu 3 pozycji 5, 6 i 7 oraz nie naliczy kar umownych za niedostarczenie jego równoważnika/odpowiednika. Roche Polska dystrybuuje 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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny produktu z zaznaczeniem informacji o braku dostępności produktu leczniczego na rynku polskim. W przypadku braku możliwości zamówienia produktu leczniczego u innego dystrybutora po otrzymaniu odmowy realizacji zamówienia, Wykonawca nie zostanie obciążony żadnymi kosztami z tytułu braku realizacji zamówienia.

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 6 pkt 5.3.

Prosimy o potwierdzenie, że ww zapis nie dotyczy pakietu 2 – produkty lecznicze nie są lekami n ratunek życia.

Odpowiedź: Zapis „na ratunek życia” nie dotyczy pakietu 2.

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: „10.1. 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*;;..” Zapropionowany 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 wymaga każdorazowego poinformowania przez Wykonawcę o braku możliwości dostarczenia produktu o wymaganym terminie ważności i potwierdzenia realizacji zamówienia z Zamawiającym

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 wyraża 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 na adres farmacja.ckd@csk.umed.pl

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 2 ?

Odpowiedź: W przypadku braku możliwości dostarczenia asortymentu równoważnego przez wykonawcę, Zamawiający wymaga pisemnej odmowy realizacji zamówienia, na podstawie której zakupi tzw. zamiennik i w przypadku wyższej ceny niż określona w umowie obciąży dodatkowymi kosztami Wykonawcę.

Dotyczy Pakietu nr 5

Czy w związku z brakiem Eravacyclinum, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 50 mg Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Eravacyclinum 100mg 10 fiol.10 ml proszek do sporz. koncentratu roztworu do infuzji? Jeśli tak, to jaką ilość opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt Eravacyclinum 100mg 10 fiol.10 ml proszek do sporz. koncentratu roztworu do infuzji, bez przeliczania ilości.

1. Do §1 ust. 3 pkt 1) wzoru umowy: Prosimy o zmniejszenie zakresu procentowego prawa opcji do 40%. Zwracamy uwagę, że Zamawiający w §1 ust. 2 i ust. 4 umowy wskazał, że określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu do 50% pierwotnego zamówienia. Tymczasem, w §1 ust. 3 umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo opcji, podając, że będzie to zamówienie o dodatkowe 80% ilości produktów (wielkości świadczenia) przedstawionych w SWZ. Z tego wynika, że zamówieniem gwarantowanym objęte jest tylko 50% pierwotnie wskazanych wartości, a opcja odnosi się de facto nie tylko do wspomnianych w §1 ust. 3 pkt 1) dodatkowych 80%, ale również ewentualnie zredukowanych 50%.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Do §5 ust. 7 wzoru umowy: Czy Zamawiający potwierdza, że nie będzie obejmował jednym zamówieniem produktów obejmujących różne umowy (w sytuacji kiedy ten sam Wykonawca ma zawarte z Zamawiającym więcej niż jedną umowę)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

3. Do §5 ust. 13 wzoru umowy: prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 ust. 13 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Do §7 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 3) do wysokości 0,05% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu dziennie?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Dot. Rozdziału VIII SWZ. Przedmiotowe środki dowodowe: Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty wyłącznie formularza asortymentowo-cenowego zgodnie z załącznikiem nr 1.

W przypadku wskazania załączenia do oferty opisów oferowanego asortymentu, biorąc pod uwagę to, że przedmiotem zamówienia są produkty lecznicze posiadające charakterystyki produktów leczniczych (ChPL), zwracamy się z prośbą o rezygnację z ww. wymogu dostarczenia dokumentów na rzecz złożenia w ofercie OŚWIADCZENIA Wykonawcy o posiadaniu ChPL i ich udostępnieniu w razie potrzeby na żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga załączenia wypełnionego formularza asortymentowo-cenowego - załącznika nr 1.