



Dz. Z. P. – 33/.../19

Poznań, dnia 22 października 2019 roku

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych.
Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
w dniu 14.10.2019 roku, pod numerem: 2019/S 198 - 480606

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) wyjaśniam:

Zestaw nr 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 56 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 2

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na brak określenia numeru części i pozycji, której dotyczy zapytanie.

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na brak określenia numeru części i pozycji, której dotyczy zapytanie.

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko – strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na brak określenia numeru części i pozycji, której dotyczy zapytanie.

Pytanie 4 – Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: W przypadku, gdy Zamawiający dopuszcza inną wielkość opakowania, a skutkiem przeliczenia wymaganej ilości jest wartość ułamkowa, należy podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę gramatury.

Pytanie 6 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób w postąpić przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw nr 3

1. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3.3. termin dostaw z 5 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



CERTYFIKAT 2019/26

Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 96 72
e-mail: ajeske@gpsk.ump.edu.pl





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 zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wykreśli w par. 2.4 frazę: „Ponadto do każdej faktury należy dołączyć LOG temperatury lub inny dokument potwierdzający wymagane warunki transportu leków dla których producent ustanowił wymagania 2-8°C („zimny łańcuch”).”? Dostawa odbywa się zgodnie z Dobrą Praktyką Dystrybucyjną, za co Wykonawca bierze odpowiedzialność, nadto konieczność drukowania i dostarczania wydruków temperatury transportu powoduje opóźnienia w kolejnych dostawach zaplanowanych na dany dzień.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.
3. Czy Zamawiający rozważa zmniejszenie kary umownej określonej w par. 9.1.a z 2% do wysokości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Czy Zamawiający w par. 10.2 wykreśli frazę „w szczególności”? Prawo do odstąpienia od umowy w każdej chwili bez podstaw wyliczonych wyczerpująco w umowie narusza zasadę pacta sunt servanda, zatem zasady uczciwego obrotu.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
5. Czy Zamawiający wykreśli par. 11.4? Zapis ten wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 6 poz. 1 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: Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.
7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 6 poz. 1 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?
Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.
8. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części 6 poz. 1 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.


Dyrektor Szpitala
dr Maciej Sobkowski

