

Grudziądz, dnia 02.09.2020 r.

Regionalny Szpital Specjalistyczny
im. dr. Władysława Biegańskiego
ul. dr. Ludwika Rydygiera 15/17
86-300 Grudziądz
NIP 876-20-08-352, Regon 870298738

Do wszystkich Wykonawców

ZP-1978/20

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na leków różnych (znak sprawy: Z/39/PN/20).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy leków różnych (znak sprawy: Z/39/PN/20)**, wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1:

Dotyczy terminu wykonania zamówienia

Z uwagi na fakt, iż Wykonawca może złożyć ofertę w zakresie zadań nr 30 i 57 (Risperidonum i Paliperidonum) jedynie w przypadku, gdy termin obowiązywania przyszłej umowy będzie wynosił do 12 miesięcy od momentu jej podpisania, uprzejmie proszę o zmianę dla zadań nr 30 i 57 terminu wykonania zamówienia określonego w SIWZ z 24 na 12 miesięcy. Pozwoli to wykonawcy będącym przedstawicielem podmiotu odpowiedzialnego w Polsce i zarazem dystrybutorem przedmiotu zamówienia, złożyć ofertę w przedmiotowym postępowaniu

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Zapytanie nr 2:

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

Zapytanie nr 3:

Dotyczy § 2 ust. 8 wzoru umowy – termin dostawy standardowej

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniach nr 30 i 57 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietów do 48 godzin?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

Zapytanie nr 4:

Dotyczy § 2 ust. 8 wzoru umowy – dostawy na „cito”

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniach nr 30 i 57 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na „cito” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 8 wzoru umowy w zakresie dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w stosunku do zadań nr 30 i 57. Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Zamawiający dokonał modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

Zapytanie nr 5:

Dotyczy § 3 ust. 3 wzoru umowy – faktura zbiorcza

Czy Zamawiający może odstąpić od zapisu umowy dotyczącego wystawiania faktury zbiorczej za miesięczny okres rozliczeniowy, w stosunków do zadań nr 30 i 57, co umożliwi nam - importerowi i zarazem dystrybutorowi leków spełniającego wszystkie pozostałe kryteria złożyć korzystną ofertę cenową?

Procedura i system rozliczeniowy Wykonawcy nie pozwalają na wystawianie faktur zbiorczych. Faktura generowana jest i księgowana automatycznie podczas realizacji każdego zamówienia i w przypadku dwóch lub więcej zamówień w miesiącu do każdego wystawiana powstaje oddzielna faktura.

Ponadto z uwagi na dbałość o poprawność dostaw, jak również bezpieczeństwo produktu (np. monitorowanie temperatury podczas dostawy), do każdego zamówienia wystawiana jest faktura, która jest dokumentem wiążącym identyfikującym odbiorcę.

W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający zaakceptuje dostarczanie leków z dokumentami WZ i wystawianie faktur na koniec miesiąca? Faktura nie jest jednak zbiorczą, zawierającą zamówienia z całego miesiąca a są to poszczególne f-ry wystawiane z datą ostatniego dnia miesiąca.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Zapytanie nr 6:

Dotyczy § 2 ust. 5 wzoru umowy – odczyt warunków transportu przy dostawie

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu w stosunku do produktów określonych w zadaniach nr 30 i 57 poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy?

Wymóg dołączenia wydruku temperatur transportowych produktów leczniczych wraz z dostawą jest niemożliwy do spełnienia dla wykonawcy z uwagi na posiadany system dostaw. Obecny wymóg stawia na wykonawcę konieczność zastosowania odrębnego systemu i zakupu specjalistycznego oprogramowania i sprzętu co wiąże się z dodatkowymi nadmiernymi kosztami, które następnie będą musiały zostać uwzględnione w cenie całkowitej oferty. Ponadto rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4 w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy.

Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę. Dokonano modyfikacji przedmiotowej treści jak poniżej, zamieszczając na stronie internetowej Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

Zapytanie nr 7:

Dotyczy § 4 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 4 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 30 % wartości netto umowy określonej w formularzu cenowym, na karę wynoszącą 20% wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę i podtrzymuje zapisy SIWZ.

W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego, Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia zmian na formularzu cenowym.

MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę ~~antybiotyków~~ ^{leków różnych} (znak sprawy: ~~Z/32/PN/20~~ ^{X/38/PN/20} ~~Kawelest~~), w następującym zakresie:

- 1) W treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Załącznik nr 3, § 5 ust. 3 pkt. 5 w zw. z art. 38 ust. 4 i art. 12a PZP dodaje się następującą treść:
 - zastąpienia leku dotychczas dostarczanego w ramach realizacji umowy lekiem o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci, właściwościach fizyko-chemicznych i wskazaniach, w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu – nie dotyczy leków refundowanych.

2) W treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Załącznik nr 3, § 2 ust. 8 pkt. 5 w zw. z art. 38 ust. 4 i art. 12a PZP wykreśla się treść zastępując następującą:

Termin poszczególnych dostaw sukcesywnych wynosi 1 dzień roboczy od daty złożenia zamówienia – nie dotyczy Pakietów nr 30 i 57, Pakietu 4 poz. 48 (Gardenal) oraz Pakietu 52 poz. 1 (Gardenal). Termin dostaw leków w Pakiecie nr 30 i 57 wynosi 48 godzin od daty złożenia zamówienia. Termin dostaw leków w Pakiecie 4 poz. 48 (Gardenal) i Pakiecie 52 poz. 1 (Gardenal) wynosi do 6 tygodni od daty złożenia zamówienia. Wykonawca zobowiązuje się jednocześnie do:

- natychmiastowych dostaw, w czasie nie przekraczającym 12 godzin, asortymentów zapotrzebowanych w trybie „cito” – nie dotyczy Zadań nr 30 i 57. Wykonawca jest zobowiązany zadeklarować natychmiast, lecz nie później niż w ciągu 1 godziny, w formie e:mail czy zrealizuje dostawę „cito”

w umownym terminie, czy też jej nie zrealizuje. Brak natychmiastowego potwierdzenia oznacza odmowę dostawy „cito”, co będzie traktowane jako wykonanie lub nienależyte wykonanie umowy,

- elastycznego reagowania na zmniejszenie potrzeb Zamawiającego w stosunku do danego asortymentu.

3) W treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – Załącznik nr 3, § 2 ust. 5 w zw. z art. 38 ust. 4 i art. 12a wykreśla się treść zastępując następującą:

Dostawy leków muszą odbywać się transportem w warunkach dla nich odpowiednich, przy czym Wykonawca powinien stworzyć Zamawiającemu przy odbiorze, możliwość kontroli warunków transportu w zakresie temperatury przewozu leków, przy pomocy rejestratora temperatur – nie dotyczy zadania 30 i 57. W zakresie zadań nr 30 i 57 potwierdzenie spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu nastąpi poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy.

DYREKTOR
Regionalnego Szpitala Specjalistycznego
im. dr. Wł. Biegańskiego w Grudziądzu

Maciej Hoppe

INSPEKTOR
Paulina Kowalewska

SPECJALISTA
mgr Alina Pieniak