



Znak sprawy: ZP/17/PN/2024

Zabrze, 09.04.2024 r.

Dyrektor

dr n. med.
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

tel. (32) 370 43 07
fax: (32) 370 45 22
sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDŹ nr 1 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH I WYROBÓW MEDYCZNYCH

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 7 pozycja 2

Zamawiający w zadaniu nr 7 pozycji nr 2 określił produkt leczniczy Atezolizumab koncentrat do sporządzania roz w dawce 0,8 g w opakowaniu 1 fiolka a 20 ml.

Informujemy, iż produkt leczniczy Tecentriq (Atezolizumab) występuje w dawce 840 mg (0,84g) w opakowaniu 1 fiolka a 14 ml.

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dawki 0,84 g oraz fiolki 14 ml w pozycji 2 zadania nr 7?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Zamawiający w paragrafie 5 ust. 5 wzoru umowy, zastrzegł prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego, gdzie realizacja zamówienia winna nastąpić do 8 godzin od złożenia zamówienia.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy na „RATUNEK” w dni robocze, w ciągu 8 h od momentu złożenia zamówienia dla zadania nr 7? Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 3

Zamawiający w par 4 ust. 4 i 5 wzoru umowy zastrzegł, iż telefoniczne lub e-mailowe zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić w dniu poprzedzającym dostawę oraz w par 7 ust 2 pkt d) wskazał iż:

„Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

d)w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek nie wywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5 tj.za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym”

Obowiązek określony w § 4 ust. 4, 5 polega na konieczności informowania Zamawiającego o dostawie danego zamówienia w dniu poprzedzającym dostawę. Wykonawca podnosi, że wymóg ten wydaje się być niecelowy oraz nadmiernie uciążliwy z logistycznego punktu widzenia zarówno dla Wykonawcy jak i dla Zamawiającego. W przedmiotowym postępowaniu Wykonawca zamierza zaoferować Zamawiającemu termin dostawy w ciągu 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia. W takim wypadku, konieczność informowania Zamawiającego jest celowa w przypadku, w którym Wykonawca nie będzie w stanie wykonać dostawy na czas, nie zaś każdorazowego informowania Zamawiającego o dostawie w dniu ją poprzedzającym.



Wobec powyższego prosimy o wskazanie czy Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu, o którym mowa w §4 ust. 4, 5 Projektu Umowy poprzez nałożenie obowiązku informowania Zamawiającego o braku możliwości dostawy danego zamówienia w terminie w dniu poprzedzającym dostawę.

Jeśli Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania ww. zmiany, to prosimy o jej uwzględnienie w Projekcie Umowy.

W przypadku, gdy Zamawiający udzieli negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie, czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści postanowienia §7 ust. 2 list. d) Projektu Umowy poprzez zmianę naliczania kar umownych od wartości określonej w § 3 ust. 2, naliczając kary umowne od wartości brutto danej dostawy częściowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji wzoru umowy poprzez wprowadzenie w §4 ust. 18. Patrz modyfikacja SWZ nr 2.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 7 ust. 2 pkt e) w ten sposób, że:

„2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

*e) w wysokości **10% wartości niezrealizowanej umowy brutto** w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”?*

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach wzoru umowy.

Pytanie nr 5

Zamawiający w par. 10 ust. 14 wzoru umowy wskazał, iż: *„Wykonawca zobowiązany jest do zmiany ceny towaru w przypadku zmiany limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto towaru określonego w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, po złożeniu ofert lub w trakcie trwania umowy; cena hurtowa brutto dla Zamawiającego musi zostać skorygowana zgodnie z obwieszczeniem w tym samym stopniu i nie może przekraczać nowych wartości limitu finansowania, ani ceny hurtowej brutto określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia (jeżeli dotyczy oferowanego produktu). Dostosowanie ceny towaru do dalszych wysokości limitu finansowania lub ceny hurtowej brutto towaru, określonych w obwieszczeniu refundacyjnym Ministra Zdrowia, o którym mowa wyżej, polegające na odpowiedniej podwyżce lub obniżce ceny jednostkowej towaru, w granicach ceny ofertowej Wykonawcy, będzie skuteczne każdorazowo od dnia wejścia w życie obwieszczenia refundacyjnego Ministra Zdrowia i nie wymaga zawierania przez Strony aneksu do Umowy.”*

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 10 ust. 14 wzoru umowy tak aby w przypadku gdy Obwieszczeniem Ministra Zdrowia wysokość limitu finansowania danego produktu leczniczego ulega obniżeniu poniżej ceny określonej umową, zmiana ceny wynikająca z obniżenia limitu finansowania wymaga podpisania aneksu do umowy. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie poczytane jako okoliczność, za którą odpowiada Wykonawca, w tym niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 15 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Ustawa refundacyjna) Minister Zdrowia ustala grupy leków, w ramach których wyznacza się podstawę limitu (grupy limitowe). Do grupy limitowej kwalifikują się leki posiadające tę samą nazwę międzynarodową albo inne nazwy międzynarodowe, ale podobne działanie terapeutyczne i zbliżony mechanizm działania przy zastosowaniu następujących kryteriów: (i) tych samych wskazań lub przeznaczeń, w których są refundowane i (ii) podobnej skuteczności. Podstawa limitu w danej grupie limitowej (tzw. limit finansowania) jest zmienna w czasie i zależy od aktualnych warunków rynkowych, które dotyczą danego produktu. Jednocześnie, Wykonawca nie ma realnego wpływu na finalną wysokość limitu finansowania, ponieważ decydem w tym zakresie jest Minister Zdrowia. Nieuzasadnione jest więc przerzucanie przez Zamawiającego na Wykonawcę ryzyka związanego ze zmianą limitu finansowania, która nie jest od niego zależna. Dla porównania zmiana ceny hurtowej brutto lub ceny dla świadczeniodawców, wynikającej z zawartego instrumentu dzielenia ryzyka, jest elementem negocjacji pomiędzy wnioskodawcą refundacyjnym a Ministrem Zdrowia i tym samym może stanowić podstawę zmiany ceny określonej przez Wykonawcę w ofercie bez konieczności zawierania aneksu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokonuje modyfikacji §10 ust. 14. Patrz modyfikacja SWZ nr 2.

Pytanie nr 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na przeliczenie innej ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowanego przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- Zamiast: tabletek, tabletek powl., drażetek, kapsułek twardych, elastycznych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki, tabletki powl., drażetek, kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

- fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
- ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w przypadku wystąpienia przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności produktu w sprzedaży w szczegółowym formularzu oferty w zakresie danej pozycji należy podać ostatnią cenę sprzedaży. W przypadku niepodania ceny oferta zostanie odrzucona.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 pozycja 6 miał na myśli wycenę leku Biofuroksym 1500 mg? – brak na rynku leku w dawce wymaganej w swz.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż miał na myśli wycenę leku Biofuroksym w dawce 1500mg. Patrz Modyfikacja SWZ nr 2.

Zamawiający
z up. **DYREKTORA**
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski