



**ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA
DO SWZ**

Znak sprawy: SOZ.383.11.2021

Data: 28.04.2021

Dotyczy: Dostaw produktów farmaceutycznych

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 roku, poz. 2019 ze zmianami), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

Wykonawca 1

Pyt. 1: Pakiet 1 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pyt. 2: Pakiet 1 Poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu AMIKACIN w dawce 500 mg/ 100 ml ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pyt. 3: Pakiet 1. Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści Lidocaine w opakowaniu typu ampułka ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę jeżeli pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

Wykonawca nr 2

Pyt. 1.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pyt. 2.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pyt. 3.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę po przeliczeniu

Pyt. 4.: Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 5.: Czy w przypadku gdy jednostką miary jest sztuka, kg,g, fiol, but, amp itd. Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę po przeliczeniu.

Wykonawca 3

Pyt. 1.: Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, w jakiej procedurze ma być dostarczany do szpitala lek z Pakietu I, poz. 18 - Remdesivir koncentrat do przyg. roztworu do inf fiol 100mg, ponieważ wg naszej wiedzy lek nie posiada pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na rynku polskim i jego jedynym dystrybutorem jest Ministerstwo Zdrowia.

Odp.: Lek został umieszczony w przetargu, ponieważ Zamawiający liczył się z możliwością wejścia leku na rynek.

Wykonawca 4

Pyt. 1.: Dot. pakietu nr 1 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci zgodnej z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia czyli koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji? W wymaganej w SWZ dawce, na rynku nie występuje preparat w postaci proszku do przygotowania koncentratu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 2.: Dot. pakietu nr 1 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek zwykłych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 3.: Dot. pakietu nr 1 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci butelek? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do projektu umowy:

Pyt. 4.: Do treści §2 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §2 ust. 8 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp.: Nie wyrażamy zgodny na powyższe. Zamawiający nie jest informowany o krótkich datach ważności leków. Nie jest w stanie przewidzieć czy lek z krótką datą zejdzie na oddziale.

Pyt. 5.: Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z treści wzoru umowy §3 ust. 3, jako godzącego w interes gospodarczy Wykonawcy, oraz przenoszącego w całości odpowiedzialność za zmiany w wewnętrznych zasadach rozliczeń Zamawiającego z NFZ, które są dla Wykonawcy niemożliwe do przewidzenia, a co za tym idzie, Wykonawca nie jest w stanie skalkulować w sposób prawidłowy ceny ofertowanej w niniejszym postępowaniu. Unormowania §3 ust. 3 w obecnym brzmieniu stanowią manifestację przewagi kontraktowej Zamawiającego, naruszają prawo Wykonawcy do godziwego zysku i jako takie nie mogą się ostać. Należy również podkreślić, że dopuszczalność obniżenia wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu zasady ustalane wewnętrznie pomiędzy Zamawiającym a Prezesem NFZ, których Wykonawca nie jest stroną, i na które nie ma żadnego wpływu, stanowi zagrożenie dla ekonomicznego sensu realizacji umowy.

Odp.: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ. Dokumentem prawnym regulującym ceny leków jest Obwieszczenie Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych - wraz z załącznikami. Szpital w zamówieniu opiera się o akty prawne wydane przez Prezesa NFZ, które wynikają z Rozporządzeń i Obwieszczenia Ministra Zdrowia, nie odwrotnie. Obwieszczenie MZ wraz z załącznikami określa

urzędowe ceny zbytu, cenę detaliczną oraz wysokość limitu finansowania. Ten akt prawny jest podstawą dla ogłoszenia zamówienia. Szpital otrzymuje środki do wysokości limitu finansowania. Z uwagi, że leki refundowane przez NFZ do wysokości obowiązującej w Obwieszczeniu stanowią olbrzymi składnik kosztów, szpital nie może sobie pozwolić na ponoszenie większych kosztów zakupu leków w stosunku do limitu finansowania. Obwieszczenie MZ ulega zmianom kilka razy w roku, stąd stosowne zapisy w umowach. Szpital jako podmiot leczniczy finansowany ze środków publicznych nie może wydawać tych środków na leki, których poziom finansowania będzie niższy niż zakupu.

Pyt. 6.: Do treści §3 ust. 4 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie zamiennika w cenie przetargowej.

Pyt. 7.: Do treści §4 ust. 2 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,3% wartości nie dostarczonej w terminie części zamówienia dziennie, a nie od wartości całej dostawy?

Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt. 8.: Do treści §4 ust. 2 lit. c wzoru umowy: prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt. 9.: Do treści §4 ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

DYREKTOR
mgr inż. Irena Petryna