

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

***Do wiadomości
uczestników postępowania***

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych objętych programami lekowymi (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2018/S 124-281636 z dnia 30-06-2018).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.4 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy (§1 ust.4).

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów z §3 w umowie? Zamawiający korzystając z prawa opcji zobowiązany jest podać jej zakres (procentową wielkość) w ogłoszeniu lub SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie odstąpi od zapisów zawartych w §3 projektu umowy. Zamawiający informuje, że informacja o zakresie opcji została zawarta w SIWZ – 50%. (Załącznik nr 2 do SIWZ formularz cenowy).

3. Prosimy o zmianę zapisu §7 projektu umowy i wprowadzenie zapisu o następującej treści:" Zamawiający powinien sprawdzić zgodność realizacji zamówienia nie później niż do 14 dni od daty dostawy".

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §7.

4. Do treści §8 ust.2 projektu 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 12-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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §8 ust.2 projektu 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."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §8 ust.2.

5. Do treści §9 projektu 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."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §9.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 pkt 1 poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1,5% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §10 pkt.1.

7. Do §12 ust.4 projektu umowy. Prosimy o dopisanie do projektu umowy zapisów wynikających z art.142 ust.5 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §12. Zapis wynikający z art.142 ust.5 Ustawy Prawo zamówień publicznych nie ma zastosowania ze względu na termin obowiązywania umowy.

8. Do treści §19 ust.2 projektu 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."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §19 pkt.2.

Dotyczy zapisów umowy (załącznik nr 4 do SIWZ)

1. §10 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku nieterminowej dostawy z „3% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru ...jednak nie więcej niż 15% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.” na „0,1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru ..., jednak nie więcej niż 5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.” ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §10 ust.1.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuszcza wydzielenie w części 25 pozycja 1 leku na kontynuację leczenia w ramach programu lekowego?. Zamawiający w tym przypadku za „równoważny” uznaje wyłącznie lek o nazwie Copaxone 40mg?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga aby do leku z części 25 pozycja 1 do każdego opakowania dodawać pojemniki na odpady medyczne (na zużyty sprzęt do podawania leku) o pojemności min. 2l?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga, lecz dopuszcza dodawania do każdego opakowania w/w pojemnika na odpady medyczne.

Dotyczy części nr 36:

Przedmiotem zamówienia w części 36 jest m. in. dostawa produktów leczniczych Peginterferon alfa 2-a, roztwór do wstrzykiwań dawki: 135mcg/0,5 ml (poz. nr 1) i 180 mcg/0,5 ml (poz. nr 2). Zgodnie z pkt IV SIWZ, termin wykonania zamówienia wynosi do 31.03.2019 r. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Pegasys (Peginterferon alfa 2-A) 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leków zostaje ograniczona i wymienione produkty lecznicze przestaną być dostępne na polskim rynku z końcem 2018 r.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz oraz 180 mcg wstrzykiwacz z możliwością dostawy wyłącznie w terminie do końca 2018 roku.

Jeśli Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego Copegus oraz Pegasys 135 mcg wstrzykiwacz i 180 mcg wstrzykiwacz w ww. okresie, to prosimy o uwzględnienie powyższego w treści SIWZ.

Jednocześnie informujemy, iż produkt leczniczy Peginterferon alfa 2-A 135 mcg oraz 180 mcg w opakowaniu typu ampułko-strzykawka będzie dostępny Zamawiającemu przez okres obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 1:

do treści §1 ust. 1 i §2 ust. 4 projektu umowy:

Czy Zamawiający **dopuszcza składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w części Nr 32?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza składanie zamówień na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w części Nr 32.

Pytanie 2:

do treści §2 ust. 1 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień w ciągu **„48 godzin”** licząc od chwili otrzymania zamówienia (faksem, e-mail) dla asortymentu zawartego w części Nr 32?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §2 ust.1.

Pytanie 3:

do treści §2 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień typu: **„na cito”** w terminie do **24 godzin** liczonych od momentu otrzymania zamówienia (faksem lub e-mailem) od Zamawiającego dla asortymentu zawartego w części Nr 32?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §2 ust.2.

Pytanie 4:

do treści §8 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu zawartego w części Nr 32?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, **9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności**, itd. ...)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy cykliczne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §8 ust.2.

Pytanie 5:

do treści §10 ust. 1 i 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę?** i nadanie § 9 ust. 1 i 2 nowego brzmienia:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 7,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości umownej brutto niewykonanego zamówienia w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w §10 ust. 1 i ust.2.

Dotyczy części nr 28 - Infliximab:

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na Infliximab z przeznaczeniem do stosowania we Wrzodziejącym Zapaleniu Jelita Grubego posiadający refundację na 1 rok (program B 55) oraz Infliximab z przeznaczeniem do stosowania w Chorobie Leśniowskiego Crohna posiadający refundację na 2 lata (program B 32)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza, nie wymaga złożenia w/w oferty.

UWAGA:

Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający informuje, że w przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia dopuszczonego odpowiedziami na powyższe pytania, Wykonawca powinien umieścić stosowną informację w Formularzu cenowym.

DYREKTOR WSS W OLSZTYNIE

Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)