



KCZ/ORG/ZM/108/12/2020

Krapkowice, dnia 17.12.2020r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o. – drugie postępowanie, nr postępowania 17/XII/2020

Zamawiający, Krapkowickie Centrum Zdrowia w Krapkowicach, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 4 i 4a pkt 2) Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2019r. poz. 1843 z późn. zm. – dalej jako Ustawa Pzp*) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 1

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

Odpowiedź:

W przypadku pozycji lekowych aktualnie nie dostępnych na rynku (np. wstrzymanie produkcji, brak harmonizacji lub czasowy brak) należy je wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i zaznaczyć te produkty jako niedostępne na dzień składania oferty (np. wymienić w załącznikach nr 2.1 - 2.62 pod pakietem lub w inny czytelny sposób). Zamawiający będzie zamawiał te pozycje tylko z chwilą ponownego wprowadzenia produktu do sprzedaży, po zaoferowanej cenie. Jeżeli dostępny na rynku jest tylko suplement diety lub dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego to dopuszczony będzie wyłącznie za zgodą zamawiającego, po wcześniejszym zapytaniu.

Zgodnie z §4 ust. 4 umowy: „W szczególnych przypadkach (np. wycofania, wstrzymania produkcji, wydania stosownej decyzji urzędowej itp.) Wykonawca musi po uzyskaniu zgody Zamawiającego, dostarczyć zamawiany asortyment występujący pod inną nazwą handlową (odpowiednik) w cenie jednostkowej nie wyższej od ceny zawartej w załączniku nr 2 do oferty i spełniający wszystkie wymagania „zamienianego” produktu”.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; 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:

Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w przypadku, gdy tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w par. 2.2. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.3. termin dostaw „na cito” z 8 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 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 różnicują 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 podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ. Celem Zamawiającego nie jest faworyzowanie lokalnych dostawców, a wymóg podyktowany jest jego potrzebami.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w par. 4.4 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu aktualny załącznik nr 6 do SIWZ uwzględniający powyższą zmianę.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.6? zapis ten jest sprzeczny z zasadami współzycia społecznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w par. 6.1 wpisze 3 dni robocze jako termin załatwienia reklamacji? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten winien być podany w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zezwala na późniejsze „uzgadnianie” zapisów umownych między stronami.

Odpowiedź:

Zamawiający w par.6.1 dopisuje 14 dni roboczych jako termin załatwienia reklamacji. W załączeniu aktualny załącznik nr 6 do SIWZ uwzględniający powyższą zmianę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.c naliczając ją za dzień, a nie godzinę opóźnienia, a także zamiast kwoty 100zł przyjmie jako wartość kary wartość procentową, np. 1% wartości niedostarczonego towaru? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.d z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest **rażąco wygórowana**.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Wykonawca wnosi o wykreślenie w par. 10.1.1 frazy „wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy”, **gdyż takie pojęcie nie występuje w polskim prawie**. Gdyby Zamawiającemu chodziło o zajęcie komornicze ruchomości dokonane w toku egzekucji, to należy podkreślić, że co do zasady nie rodzi to żadnego ryzyka po stronie Zamawiającego i jest wewnętrzną sprawą Wykonawcy, niemającą wpływu na realizację zobowiązań i wykonywanie zawartych umów. **Nieważność tego zapisu potwierdziła KIO w szeregu orzeczeń (KIO 2304/14, KIO 298/11).**

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla w par 10.1.3 frazę „wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy”. W załączeniu aktualny załącznik nr 6 do SIWZ uwzględniający powyższą zmianę.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w pakiecie nr 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w pakiecie nr 1 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek Pakiecie nr 1 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Marcin Misiewicz

1. kopia 1a/a,
2. wykonawcy składający pytania,
3. strona internetowa Zamawiającego