

Ameryka, dn. 06.05.2024r.

L. dz. 1270/24

Do wszystkich uczestników postępowania

Dotyczy: prowadzonego postępowania przetargowego.: „Sukcesywna dostawa leków do Działu Farmacji Wojewódzkiego Szpitala Rehabilitacyjnego dla Dzieci w Ameryce.” ZP/04/TP/2024.

Zamawiający, Wojewódzki Szpital Rehabilitacyjny dla Dzieci w Ameryce, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 19 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.) odpowiada na przesłane pytania przez Oferentów:

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów

- tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na w/w zmiany.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pojemności pozostałych zapisów.

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4. 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?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość

opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zmiany o ok. 20% w wielkości opakowania np. 28 na 30 tabletek. Ilość zaokrąglona w górę.

Pytanie nr 7. Czy Zamawiający w par. 2.4 wskaże minimalną wartość zamówienia, np. 80% wartości umowy? Obecny zapis, który nie wskazuje minimalnej wartości jest sprzeczny z art. 433 pkt. 4 ustawy PZP.

Odp.: Zamawiający zmienił zapis w projekcie umowy.

Pytanie nr 8. Czy w par. 2.6 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąco strata. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odp.: Zamawiający zmienił zapis w projekcie umowy.

Pytanie nr 9. Czy Zamawiający w par. 3.1. (oraz 3.9) 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.

Odp.: Zamawiający zmienił zapis w projekcie umowy.

Pytanie nr 10. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.1 termin dostaw „cito” z 6 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.”

Odp.: Zamawiający zmienił zapis w projekcie umowy.

Pytanie nr 11. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 5.4? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5.1 – 5.3 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do

której „odmówiono przyjęcia” „zwrócono towar”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12. Zamawiający określa w Części 22 poz. 201, 202_system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi, nieodpłatnych glukometrów, oraz zaoferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych w poz. 183 i 212) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13. Czy Zamawiający dopuści w Części 22 poz. 201, 202 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi, nieodpłatnych glukometrów, oraz zaoferowaniem kompatybilnych płynów kontrolnych w poz. 183 i 212) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14. Czy w Części 18 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15. Czy w Części 18 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16. Czy Zamawiający zgodzi się na dostawę oraz dostawę „na cito” w ciągu 48h w zakresie pakietu 16. Ze względu, iż dostawa odbywa się z magazynu poza granicami Polski nie jesteśmy w stanie zrealizować szybszej dostawy.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę w ciągu 48h w Pakiecie nr 16.

Pytanie nr 17. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu poza granicami Polski natomiast faktury są wysyłane z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Jesteśmy w stanie dostarczyć zamiennie fakturę w formacie pdf na wskazany adres email. Faktura elektroniczna generuje się automatycznie w godzinach wieczornych w dniu przystąpienia do realizacji zamówienia.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie faktury elektronicznie.

Pytanie nr 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla Pakietu nr 16 na rezygnację zapisów wynikających z zapisów Rozdziału V Warunki udziału w postępowaniu oraz Rozdziału VIII Podmiotowe środki dowodowe: „ważne zezwolenie na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi, w szczególności zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego zawierające uprawnienia w zakresie obrotu produktami leczniczymi lub jeżeli Wykonawca jest wytwórcą zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych”? Oferowany przez nas produkt w Pakiecie nr 16 jest wyrobem medycznym, który spełnia wymagania określone ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 20222, poz. 974). W związku z tym Wykonawca posiada dokumenty dopuszczające wyrób medyczny do obrotu na terytorium RP, które dołączy do oferty.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19. Dotyczy części 20 pozycji 1: Czy Zamawiający dopuszcza dietę kompletną pod względem odżywczym, dietę wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml). Źródłem białka jest częściowo hydrolizowana serwatka. Produkt ma osmolarność 415 mOsm/l i jest bezglutenowy, do stosowania u dzieci powyżej 1. roku życia?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie w/w diety.

Pytanie 20. Dotyczy części 20 pozycji 3: Czy Zamawiający dopuszcza dietę kompletną pod względem odżywczym, dietę wysokoenergetyczną (1,2 kcal/ml) z dodatkiem błonnika PHGG (1,2g /100ml). Źródłem białka jest częściowo hydrolizowana serwatka. produkt ma osmolarność 383 mOsm/l, jest bezglutenowy, do stosowania u dzieci powyżej 1. roku?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie w/w diety.

Z upoważnienia Dyrektora,