Lidzbark Warmiński, 02.03.2022 r.

 **P.T.**

 **Wykonawcy**

Znak sprawy: **ZOZ.V.260/22/ZP/22**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę do apteki szpitalnej
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim produktów leczniczych,
wyrobów medycznych oraz środków dezynfekcyjnych

 Zgodnie z art. 284 ust. 2 oraz art. 286 ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje wyjaśnienia do zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego oraz informuje

o zmianie treści Załącznika nr 6 do SWZ.

**Pytanie 63**

Do §1 ust. 5 wzoru umowy w zw. z rozdziałem IV pkt 7 SWZ: Mając na uwadze szczególny okres,

w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostawy do 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydłużenie terminu realizacji dostawy do 2 dni.

**Pytanie 64**

Do §1 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z umowy obowiązku ustanowionego w §1 ust. 11 polegającego na rozładunku asortymentu w magazynie apteki szpitalnej.

Zwracamy uwagę na art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo o zamówieniach publicznych, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny

i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności, jednocześnie nie można go opisać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, do jego opisania należy użyć wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia. Natomiast zaproponowany przez szpital jako zamawiającego zapis umowny wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji

i oszacowania kosztów, skoro to od zamawiającego, a właściwie od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który przecież wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności. Opis przedmiotu zamówienia ma mieć charakter wyczerpujący, co oznacza m.in., że powinien on umożliwiać wykonawcom prawidłową ocenę wszelkiego możliwego ryzyka, jakie może zaistnieć przy wykonywaniu przedmiotu umowy. Nie jest możliwe realne oszacowanie kosztu ryzyka, którego wykonawca nie ma możliwości zidentyfikować z uwagi na brak odpowiedniej i wyczerpującej informacji w SWZ. Nie opisując w sposób odpowiedni przedmiotu zamówienia, zamawiający sam naraża się na negatywne dla niego konsekwencje faktyczne i prawne - począwszy od nieporównywalności ofert, zawyżenia cen ofertowych wobec braku możliwości dokładnego oszacowania ryzyka, przez problemy i spory na etapie realizacji zamówienia, aż do niekorzystnego dla zamawiającego wyniku postępowań sądowych (tak: Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 5 marca 2021 r. KIO 89/21, SIP Legalis nr 2559679). Co więcej, wskazać należy, że na podstawie takiego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej. Niewystarczająca jest do celu takiego oszacowania regulacja § 4 Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowych wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal apteki z dnia 30 września 2002 r.

Dodatkowo wskazujemy, że art. 86 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne stanowi, że apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne. Natomiast art. 88 ust. 5 precyzuje obowiązki kierownika apteki, który powinien osobiście apteką kierować co obejmuje wskazywanie podmiotowi prowadzącemu aptekę potrzeb albo zastrzeżeń w zakresie: asortymentu apteki, zakupu produktów leczniczych oraz tworzenia zapasów, przechowywania i wydawania tych produktów, a także nadzór nad bieżącą działalnością apteki, w szczególności zaś nad przyjmowaniem, wydawaniem, przechowywaniem i identyfikacją produktów leczniczych i wyrobów medycznych. Jako że postanowienie umowne w żaden sposób nie precyzuje udziału kierownika apteki w podejmowanych przez wykonawcę czynnościach, należy mieć wątpliwości czy czyni ono zadość tymże ustawowym wymaganiom.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wykreśli** obowiązku z wzoru umowy §1 ust. 11.

Zamawiający **koryguje zapis** paragrafu.

Zgodnie z §1 ust. 11 wzoru umowyWykonawca zobowiązany jest do dostarczenia zamawianego towaru do Apteki Szpitalnej, która mieści się w osobnym budynku, z osobnym wejściem dla dostawców z rampą do rozładunku.

W przypadku dostaw Część 1 Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia towaru do komory przyjęć Apteki szpitalnej po ogłoszeniu końca pandemii.

**Pytanie 65**

Do §1 ust. 14, §11 ust. 1 lit. c), d), e) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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?

**Odpowiedź**

Do §1 ust. 14, §11 ust. 1 lit. c), d), e) wzoru umowy: w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą 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.

**Pytanie 66**

Do §1 ust. 16 wzoru umowy: Ponieważ charakterystyki produktów leczniczych oraz ich aktualizacje są dokumentami powszechnie dostępnymi to wnosimy o odstąpienie od wymogu bieżącego przekazywania Zamawiającemu ich aktualizacji.

**Odpowiedź**

§1 ust. 16 wzoru umowy nie dotyczy CHPL tylko Kart Charakterystyk Substancji Niebezpiecznych.

**Zapis pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 67**

Do §5 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 wymagany dla zamawianych towarów termin ważności wynoszący co najmniej połowę okresu gwarantowanego przez producenta? 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 §5 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 **dopisze** do §5 projektu umowy następującą treść: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

**Pytanie 68**

Do §6 ust. 2 wzoru umowy. Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązanym do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracanym

z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §6 ust. 2 wzoru umowy, dlatego też prosimy o określenie, aby termin wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad wynosił przynajmniej 4 dni robocze od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Odpowiedź**

Zamawiający w §6 ust. 2 wzoru umowy **wprowadza zapis** aby termin wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad wynosił 4 dni robocze od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

**Pytanie 69**

Do §7 ust. 1 tiret pierwsze wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na sprecyzowanie zasad obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 tiret pierwsze wzoru umowy, w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości towaru podlegającego reklamacji jakościowej bądź ilościowej oraz naliczana była w przypadku opóźnienia w stosunku do terminu realizacji zgłoszenia reklamacyjnego?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę**. Oznacza to zmianę w załączniku nr 6 do SWZ.

**Pytanie 70**

Do §7 ust. 1 tiret drugie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 tiret drugie wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę**. Oznacza to zmianę w załączniku nr 6 do SWZ.

**Pytanie 71**

Do §7 ust. 1 tiret trzecie wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 8% wartości brutto liczonej od NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź**

Zamawiający **wyraża zgodę**. Oznacza to zmianę w załączniku nr 6 do SWZ.

**Pytanie 72**

Do §7 ust. 4 wzoru umowy.  Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie

z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”.

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wyraża zgody**.

**Pytanie 73**

Dotyczy Zadania 13 - Paski do glukometru Accu-Chek Instant pakowane są po 100 sztuk (2 fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu). Prosimy zatem o informację czy należy zaoferować 200 czy 100 opakowań pasków po 100 szt.?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** paski do glukometru pakowane po 100 szt. (2 fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu).

**Pytanie 74**

Dotyczy Zadania 13 – Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru pakowane po 100 szt. (2 fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu)?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** paski do glukometru pakowane po 100 szt. (2 fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu).

**Pytanie 75**

Dotyczy Pakietu nr 42: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie – etanol 771g/kg

i propan-2-ol (3%-10%), o spektrum działania – wirusobójcze EN 14476 (Adeno, Noro – 30 sek, Polio – 1 min), bakteriobójczy EN 13727 – 15 sek, grzybobójczy EN 13624, EN 1650 (C. albicans – 15 sek, Aspergillus brasilinsis – 1 min), prątkobójczy EN 14348 (M. terrae i M. avium – 1 min), w opakowaniu 0,75L z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w Pakiecie 42 **nie dopuści** do oceny preparat na bazie – etanol 771g/kg i propan-2-ol (3%-10%), o spektrum działania – wirusobójcze EN 14476 (Adeno, Noro – 30 sek, Polio – 1 min), bakteriobójczy EN 13727 – 15 sek, grzybobójczy EN 13624, EN 1650 (C. albicans – 15 sek, Aspergillus brasilinsis – 1 min), prątkobójczy EN 14348 (M. terrae i M. avium – 1 min),

w opakowaniu 0,75L z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie 76**

Dotyczy Pakietu nr 42: Czy Zamawiający oczekuje aby preparat wykazywał skuteczność bójczą wobec wirusów zgodnie z obowiązującą normą medyczną EN16777?

**Odpowiedź**

Zamawiający **nie wymaga** aby preparat wykazywał skuteczność bójczą wobec wirusów zgodnie

z obowiązującą normą medyczną EN16777 w czasie 30 sek., pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

**Pytanie 77**

Dotyczy Pakietu nr 44: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SWZ konfekcjonowany w opakowaniu 1 l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Pakiecie 44 **dopuści** do oceny preparat spełniający wymagania SWZ konfekcjonowany w opakowaniu 1 l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.

**Pytanie 78**

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 25, poz. 22//23:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 25 poz. 2 TALC, SOLANUM TUBEROSUM STARCH, ZINC OXIDE, ALLANTOIN **dopuści zaoferowanie** Zino DR .A.

**Pytanie 79**

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 33, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 33, poz. 2 **nie dopuści** do oceny glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej

**Pytanie 80**

Dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 33, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź**

Zamawiający w pakiecie 33, poz. 2 **nie dopuści** do oceny glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej.

**Pytanie 81**

Szanowni Państwo, w imieniu xxx zwracam się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację §5 wzoru umowy poprzez zmianę wymagań w zakresie terminu wartości oferowanych leków i dopuszczenie w pakiecie 27 leku z terminem ważności nie krótszym niż 6 m-cy, bądź umożliwienie Wykonawcy dostawy produktów z krótszym terminem ważności w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo, po uzyskaniu zgody upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego.

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

**Odpowiedź**

Zamawiający poprawił zapis § 5, który brzmi:

"Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.".

**Kierownik Zamawiającego**

**Agnieszka Lasowa**