



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wroclawska 265, 31-656 Kraków
Tel. centrala: (12) 638-20-11, Faks: (12) 638-20-81
www.SzpitalDzieci.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejestrowy dla Krajowa i Świadczenia
XIV Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039290
NIP: 679-23-25-743, REGON: 141378886

Kraków, dnia 10.11.2020 r.

bip.usdk.pl

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:

Dostawa produktów leczniczych oraz dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego do Apteki Szpitalnej dla Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie

Numer postępowania: EZP-271-2-125/PN/2020

ODPOWIEDZI NR 1 NA PYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

Zamawiający udziela poniżej odpowiedzi na wniesione zapytania i wnioski o wprowadzeniu zmian do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 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-strzykawkę i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 1:

- a) **ZMIANA:** Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, za wyjątkiem poz. 11, 112, 141, 145, 149, 150, 151. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.
- b) **WYJAŚNIENIE:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ampułek lub fiołek na ampułko-strzykawkę i odwrotnie.

PYTANIE 2

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

ODPOWIEDŹ 2 – ZMIANA: Zamawiający dopuszcza również. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Wobec powyższego Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 3

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, 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 3 – ZMIANA: Cena w przeliczeniu na jednostkę bazową: tabletkę, ampułkę etc. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań z inną niż podana w SIWZ liczbą sztuk w opakowaniu, w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Wobec powyższego Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 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?

ODPOWIEDŹ 4 – WYJAŚNIENIE: Zgodnie z § 8 ust. 2 pkt 2 Istotnych Postanowień Umowy (IPU) – załącznik nr 1 do SIWZ.

PYTANIE 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

ODPOWIEDŹ 5 – ZMIANA: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku za opakowanie w przypadku, gdy nie ma możliwości zakupu produktu leczniczego w innej formie niż dostępne na rynku opakowania handlowe – dot. produktów leczniczych podanych w szt., mg. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 6

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

ODPOWIEDŹ 6 – ZMIANA: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji aktualnej dostępności. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 7

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie konieczność potwierdzania przyjęcia zamówienia? Przepisy Prawa farmaceutycznego nakazują informowanie o odmowie wykonania odstawy, ale nie o pozytywnym przyjęciu jej do realizacji. Zakłada się, że dostawy następować będą zgodnie z umową, zatem nie ma potrzeby ich potwierdzenia.

ODPOWIEDŹ 7 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.9? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 3 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.9 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

ODPOWIEDŹ 8 – WYJASNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 9

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ 9 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 10

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 6.1.c z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ 10 – WYJASNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 11

Czy Zamawiający w par. 12.2 zamiast 36 miesięcy wpisze max 15 miesięcy? Wykonawca nie może zagwarantować dostaw na identycznych zasadach za niezmienną cenę przez okres 3-krotnie dłuższy, niż pierwotny okres umowy. Jest w stanie zobowiązać się do dokonywania takich dostaw dodatkowo przez max 3 miesiące.

ODPOWIEDŹ 11 – ZMIANA: Zamawiający informuje, że zapis umowny § 12 ust. 2 Istotnych Postanowień Umowy (IPU) stanowi jedynie możliwość, a nie obowiązek zawarcia aneksu do umowy. Nadto przedłużenie umowy, jednorazowe lub kilkakrotne, wymaga dla swej ważności obustronnego porozumienia.

Zamawiający zmienia IPU- załącznik nr 1 do SIWZ § 12 ust. 2 który otrzymuje poniższe brzmienie:

2. W przypadku nie zrealizowania umowy w zakresie o którym mowa w § 4 ust. 1 strony dopuszczają możliwość przedłużenia aneksem okresu realizacji umowy nie dłużej jednak niż do upływu 18 miesięcy od daty zawarcia niniejszej umowy przy zachowaniu przez ten okres niezmienności cen jednostkowych netto chyba, że zmiana została przewidziana w niniejszej umowie.

PYTANIE 12

Czy Zamawiający wydzieli z Zadania 1 poz. 41, 52, 88, 140 do oddzielnego zadania co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

ODPOWIEDŹ 12 – ZMIANA: Zamawiający wydzieli z Zadania nr 1 poz. 41, 52, 88 i 140 do oddzielnego nowo utworzonego zadania nr 1a. W załączeniu zmieniona SIWZ z dnia 10.11.2020r.

PYTANIE 13

Czy w przypadku decyzji pozytywnej odnośnie wydzielenia poz. 88 z Zadania nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie insuliny w postaci wygodniejszych w użyciu wstrzykiwaczy SoloStar?

ODPOWIEDŹ 13 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 14 Dotyczy pakietu nr 1, poz. 85

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

ODPOWIEDŹ 14 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 15 dotyczy zadania nr 1, poz. 87

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 87 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

ODPOWIEDŹ 15 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE 16

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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 16 – ZMIANA: Cena w przeliczeniu na jednostkę bazową: tabletkę, ampułkę etc. Zamawiający dopuszcza zaferowanie opakowań z inną niż podana w SIWZ liczbą sztuk w opakowaniu,

w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. Wobec powyższego Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 17

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- ✓ zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ✓ zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- ✓ zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- ✓ Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- ✓ Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne)
– o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

ODPOWIEDŹ 17:

- ✓ **ZMIANA:** Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również zmianę tabletek na tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie, za wyjątkiem poz. 11, 112, 141, 145, 149, 150, 151. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.
- ✓ **ZMIANA:** Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również zmianę tabletek powlekanych na tabletki, kapsułki lub drażetki. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.
- ✓ Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również zmianę kapsułek na tabletki powlekane, tabletki, drażetki. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.
- ✓ **WYJAŚNIENIE:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postaci doustnych o powolnym uwalnianiu na formy o zmodyfikowanym uwalnianiu.

PYTANIE 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form tabletek na tabletki powlekane i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ 18- WYJAŚNIENIE: Odpowiedź taka sama jak w pytaniu nr 17.

PYTANIE 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?

ODPOWIEDŹ 19 – WYJAŚNIENIE: § 8 ust. 2 pkt 2 Istotnych Postanowień Umowy (IPU) – załącznik nr 1 do SIWZ określa sposób w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

PYTANIE 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

ODPOWIEDŹ 20 – ZMIANA: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza również wycenę preparatów dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest odpowiednio zmienić formularz ofertowy i cenowy.

PYTANIE 21

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 149 dopuści lek Carbamazepinum w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

ODPOWIEDŹ 21 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 22

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 175 dopuści lek Cyanocobalaminum zarejestrowany jako suplement diety – tylko taka rejestracja jest dostępna.

ODPOWIEDŹ 22 – WYJAŚNIENIE: Zamawiający dopuszcza również.

W związku ze zmianą SIWZ, Zamawiający przesuwają termin składania i otwarcia ofert:

W związku ze zmianą SIWZ, Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert:

Nowy termin:

- Składanie ofert: 19.11.2020r.
- Otwarcie ofert: 19.11.2020r.

Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający załącza do niniejszego pisma pełną treść zmienionej SIWZ - ZMIANA NR 1 uwzględniającą zmiany, o których mowa w niniejszym piśmie.

W przypadku, jeżeli Wykonawca złoży ofertę z wykorzystaniem formularzy bez wprowadzonych zmian do SIWZ, Zamawiający dokona poprawy oferty w odpowiedni sposób, jeżeli będzie to możliwe.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

lek. med. Andrzej Bałaga