



Białystok, dnia 24 listopada 2020 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu na dostawę leków na potrzeby SP ZOZ WSPR w Białymstoku

EOP.332.27.20

DOTYCZY: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków na potrzeby SP ZOZ WSPR w Białymstoku

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j. z późn. zm.), w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień, dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1

Do rozdziału XIV SIWZ: Opis kryteriów wyboru oferty z podaniem ich wag i opis sposobu oceny ofert (w zakresie kryterium: termin dostawy): Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Do rozdziału XIV SIWZ: Opis kryteriów wyboru oferty z podaniem ich wag i opis sposobu oceny ofert (w zakresie kryterium: termin przydatności do użycia towaru dłuższy niż 18 miesięcy od daty złożenia zamówienia): 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 minimum 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów przy jednoczesnym ustanowieniu kryterium przyznającego maksymalną ilość punktów Wykonawcy proponującemu ponad 18-miesięczny termin ważności? 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 zmianę brzmienia przedmiotowego kryterium w taki sposób aby maksymalne 10 pkt przyznawane było Wykonawcy, który zaproponuje ponad 12-miesięczny termin ważności przy jednoczesnym warunku aby termin ten wynosił nie mniej niż 6 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie

Handwritten signature/initials in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.



mogłoby mieć miejsce, ani 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 §1 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Do §2 ust. 4 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 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 dopisanie do §2 ust. 4 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 zapisów umowy §2 ust. 4.

Pytanie 5

Do §2 ust. 6 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu realizacji reklamacji w taki sposób aby termin dostawy towaru realizowanej w wyniku reklamacji ilościowej wynosił 22 godziny, a w wyniku reklamacji jakościowej 3 dni robocze?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Do §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. a wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy? Ponadto prosimy o doprecyzowanie okoliczności powodujących naliczenie przedmiotowej kary poprzez dodanie słów: „z powodu okoliczności za które winę ponosi Wykonawca.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Do §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Do §6 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. c wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto nierealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 9

Do §6 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. d wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 0,2% wartości brutto reklamowanej bądź dostarczonej niezgodnie z wymogami Zamawiającego dostawy dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

W związku z faktem, że wykonywanie pobrań krwi w ciemności narażałoby personel Zamawiającego na bezpośredni kontakt z materiałem zakaźnym pacjentów jakim jest krew i na niedokładne pobrania/ bądź uzupełniania próbek krwi przez paski testowe (co niesie za sobą liczne zagrożenia, począwszy od epidemiologicznego, skończywszy na wdrożeniu nieprawidłowej terapii, co skutkuje zagrożeniem zdrowia i życia pacjenta) wnosimy o odstąpienie od wymogu, aby oferowane w Części 1 poz. 52 glukometry miały podświetlaną szczelinę wprowadzania paska. Tylko pobieranie krwi w całkowitej ciemności uzasadnia konieczność używania takich funkcji; w warunkach prac placówki medycznej czynności takie są niezgodne z jakimikolwiek standardami higieny i bezpieczeństwa pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku - taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając pacjentów i personel przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga zaoferowanie pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Powyzsze zmiany nie powodują przedluzenia terminu skladania ofert.

UWAGA: Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na adres email:

przetargi@wspr.bialystok.pl

DYREKTOR
IP ZOZ WSPR w Białymstoku
lek. med. Bogdan Kalicki

85 66 37 344

**Dział
Organizacyjno-Prawny**

Urszula Blady
Referent ds. organizacyjno-prawnych

u.blady@wspr.bialystok.pl

Urszula Blady