



Białystok, 5 listopada 2019 r.

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

EOP.332.20.19

***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 tj. z późn. zm.) w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów 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:

W przypadku występowania na rynku opakowań zawierających inne ilości sztuk, niż zamieszczono w SIWZ, Wykonawca powinien każdorazowo zwrócić się z pytaniem do Zamawiającego, czy dopuści przeliczenie sztuk/ opakowań podając numer części i pozycji leku, którego przeliczenie dotyczy. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada informacji na temat niedostępności lub końca produkcji którejkolwiek z zamawianych pozycji. W przypadku gdyby taka sytuacja miała miejsce Zamawiający wymaga oficjalnej informacji od producenta o tymczasowym braku leku lub zakończonej produkcji leku.



Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie i utworzenie nowego odrębnego pakietu z części nr 1 poz. 10, poz. 11, poz. 15. Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 6 wyrazi zgodę na wycenę w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 35 wyrazi zgodę na wycenę po 10 sztuk w ilości 3 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 46 wyrazi zgodę na wycenę po 10 sztuk w ilości 100 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 47 wyrazi zgodę na wycenę po 10 sztuk w ilości 130 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 53 wyrazi zgodę na wycenę po 10 sztuk w ilości 40 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Podobna sytuacja występuje również u pacjentów z niewielką niedokrwistością. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie korzysta z refundacji pasków.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe nie wymagały kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących, chipów oraz ręcznego ustawiania kodu za pomocą przycisku (nawet jeśli można zakodować glukometr na jeden kod) ani też nie wymagały od użytkownika żadnych czynności



sprawdzających typu: „należy upewnić się, że numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków testowych. Badanie można rozpocząć po upewnieniu się, że numeru autokodu są identyczne”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi oraz podświetlaną szczeliną co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem zasilanym bateriami AAA 1,5 V (tzw. mały paluszek) co gwarantuje łatwość wymiany baterii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym pamięć na poziomie 1000 pomiarów (autozapis wyniku wraz z datą i godziną)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie 21:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie korzysta z refundacji pasków.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie Nr 1 w poz. 52 pasków testowych Glucomaxx (użytkowanych przez wiele Stacji Ratownictwa Medycznego w całej Polsce) odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;



- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 35 do 60%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 2 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26:

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 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 27:

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 28:

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 modyfikuje zapis umowy §2 ust. 6. na: „W przypadku, gdyby towar nie był zgodny z załącznikiem nr 1 do umowy Zamawiający może zgłosić reklamację. Wykonawca w terminie 22 godzin



zobowiązuje się rozpatrzyć reklamację i dostarczyć Zamawiającemu towar zgodny z załącznikiem nr 1 do umowy.”

Pytanie 29:

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 .by 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 30:

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 31:

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 32:

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 informuje, że nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. d wzoru umowy. Zamawiający jednocześnie zmienia zapis:

§6 ust. 1 d na: „0,2 % wartości umowy brutto w przypadku opóźnienia w dostawie towarów reklamowanych lub w przypadku dostawy towaru niezgodnego z wymaganiami Zamawiającego, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”.

Pytanie 33:

Do rozdziału XV SIWZ: Opis kryteriów wyboru oferty z podaniem ich wag i opis sposobu oceny ofert (w zakresie kryterium: termin dostawy): Wnosimy o uszczegółowienie kryterium oceny ofert w zakresie ocenianego terminu dostaw poprzez wskazanie minimalnego terminu dostaw jako 22 godziny. W uzasadnieniu skazujemy skutki jakie przyniesie nie uwzględnienie sugerowanego przez nas uszczegółowienia zapisu. Waga kryterium terminu dostaw w ocenie ofert będzie miała istotny wpływ na wybór oferty (Zamawiający spośród złożonych ofert wybierze tą, która przedstawiała będzie najkorzystniejszy bilans ceny, terminu dostawy oraz terminu przydatności da najwyższą wartość punktową). Ponieważ w przedmiotowym postępowaniu niektórzy Wykonawcy mogą złożyć oferty z deklaracją terminu dostaw na np. 10 godzin, może dojść do sytuacji, w której Zamawiający wybierze oferty z wyższymi cenami, ale krótszym terminem dostaw (bo np. inni Wykonawcy



zaoferują realny, ponad dwudziesto-godzinny termin). Oczywiście nie byłoby w tym nic złego gdyby nie fakt, iż w rzeczywistości bieżące dostawy (poza specjalnymi, w trybie pilnym) nie mogą być realizowane w ciągu 10 godzin. Realizacja dostawy musi być poprzedzona złożonym przez Zamawiającego zamówieniem, przez osobę upoważnioną, w godzinach pracy Apteki Szpitalnej, najczęściej po spełnieniu zapotrzebowania z Oddziałów Szpitala, po porannych wizytach lekarskich. Następnie zamówienie jest przekazywane wybranemu w przetargu Wykonawcy i jego jeśli realizacja miałaby nastąpić w terminie 10 godzin, to powinna zostać zrealizowana w godzinach późnowieczornych lub nocnych, czyli poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej. Po przeprowadzeniu powyższej analizy nasuwa się jednoznaczny wniosek, że przyznana podczas oceny ofert punktacja nie będzie przydatna podczas realizacji zamówienia. Wszystko wskazuje bowiem na to, że Zamawiający zgodnie z punktacją w SIWZ, wybierze ofertę z krótszym terminem dostawy, ale najprawdopodobniej z wyższą ceną. Rezultat będzie taki, że dostawy leków (droższych!) będą realizowane i tak w terminie ok 22 godzin, ponieważ zamówienia i odbioru leków musi dokonywać osoba uprawniona (farmaceuta), a dokonywać będzie tego w godzinach pracy Apteki Szpitalnej. Zatem oceniany ta wysoko termin dostawy, który może zdecydować o wyborze oferty, nie będzie miał znaczenia przy faktycznej realizacji dostaw leków. W związku z powyższym wprowadzenie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia zapisu, który sprecyzuje i urealni wymagania Zamawiającego wydaje się w pełni uzasadnione.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wskazuje minimalny termin dostawy jako 22 godziny, jednocześnie modyfikuje zapisy SIWZ zgodnie z poniższą informacją o zmianie treści SIWZ.

Pytanie 34:

Do rozdziału XV 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.

INFORMACJA O ZMIANIE TREŚCI SIWZ

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Białymstoku, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j. z późn. zm.), informuje, o dokonaniu zmiany SIWZ:

• XV. Opis kryteriów wyboru oferty z podaniem ich wag i opis sposobu oceny ofert

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:

Część 1 i Część 2:



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI
ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA
RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU
ul. Poleska 89, 15-874 Białystok
Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302
www.pogotowie.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;



CENA OFERTOWA (C_{of}) – waga 60%

Obliczenia w ramach kryterium cena będą dokonywane wg wzoru:

$$C_{of} = \left(\frac{C_{min}}{C_{of\ bad}} \times 100\text{pkt} \right) * 0,60$$

gdzie:

C_{min} – najniższa zaproponowana cena ofertowa brutto spośród ofert niepodlegających odrzuceniu.

$C_{of\ bad}$ – cena ofertowa brutto badanej oferty.

TERMIN DOSTAWY (D_{of}) - waga 30%

Obliczenia w ramach kryterium termin dostawy będą dokonywane wg wzoru:

$$D_{of} = \left(\frac{D_{min}}{D_{of\ bad}} \times 100\text{pkt} \right) * 0,30$$

gdzie:

$D_{of\ bad}$ – termin dostawy oferty badanej

D_{min} – minimalny termin dostawy spośród ofert niepodlegających odrzuceniu.

Minimalny, wymagany przez Zamawiającego termin dostawy wynosi 22 godziny. Zaproponowany przez Wykonawcę termin nie może być dłuższy niż 72 godziny. W przypadku podania przez Wykonawcę terminu dostawy dłuższego niż 72 godziny, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.

TERMIN PRZYDATNOŚCI DO UŻYCIA TOWARU DŁUŻSZY NIŻ 18 MIESIĘCY OD DATY ZŁOŻENIA ZAMÓWNIENIA (P_{of}) - waga 10%

Wykonawca w tym kryterium może uzyskać 10% (10 pkt), w przypadku zaoferowania towaru o przydatności dłuższej niż 18 miesięcy od daty złożenia zamówienia, albo 0% (0 pkt), w przypadku gdy nie zaoferuje przydatności towaru dłuższej niż 18 miesięcy od daty złożenia zamówienia. Przy czym termin przydatności do użycia towaru musi być **nie krótszy niż 12 miesięcy** od daty złożenia zamówienia.

Łączna liczba punktów jaka otrzyma oferta będzie obliczona wg wzoru:

$$SUMA = C_{of} + D_{of} + P_{of}$$



- Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy otrzymuje brzmienie

Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy

....., dnia

Do
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej Wojewódzkiej Stacji
Pogotowia Ratunkowego
w Białymstoku

.....
Pieczęć firmowa Wykonawcy

Kategoria przedsiębiorstwa: małe / średnie / inne *

przedsiębiorstwo średnie – przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 250 pracowników i którego roczny obrót nie przekracza 50 mln EUR lub całkowity bilans roczny nie przekracza 43 mln EUR,

przedsiębiorstwo małe - przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 50 pracowników i którego roczny obrót lub całkowity bilans roczny nie przekracza 10 mln EUR,

Adres email/ fax do kontaktów z zamawiającym:

Odpowiadając na zaproszenie do udziału w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do SP ZOZ WSPR w Białymstoku** (nr sprawy: EOP.332.20.19) oświadczamy, iż:

1. Oferujemy wykonanie dostawy będącej przedmiotem niniejszego postępowania za cenę:

Część 1: zł netto (słownie:),
.....) tj. brutto
(słownie:)

Część 2: zł netto (słownie:),
.....) tj. brutto
(słownie:)

2. Oferowany przez nas termin dostawy wynosi:

Część 1 - godzin (**minimalnie 22 godziny**, maksymalnie 72 godziny) od daty złożenia zamówienia.¹

Część 2 - godzin (**minimalnie 22 godziny**, maksymalnie 72 godziny) od daty złożenia zamówienia.²

¹ W przypadku gdy Wykonawca nie zadeklaruje terminu dostawy, Zamawiający uzna, że został zadeklarowany 72 godzinny termin dostawy.



3. Deklarujemy termin przydatności do użycia towaru:

W część 1 - miesięcy od dnia złożenia zamówienia (minimum 12 miesięcy).³

W części 2 - miesięcy od dnia złożenia zamówienia (minimum 12 miesięcy).⁴

4. W cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;

5. Zapoznaliśmy się z treścią SIWZ (w tym ze wzorem umowy) i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte;

6. Oświadczam, że jestem/nie jestem* czynnym podatnikiem podatku VAT. W przypadku zmiany statusu VAT Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, powiadomić o tym Zamawiającego

7. Zamówienie realizować będziemy z udziałem podwykonawców w części⁵:

- a)
- b)
- c)

8. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ;

9. W przypadku udzielenia nam zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego;

10. Oferta została złożona na.... stronach, kolejno ponumerowanych od nr do nr ;

11. Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty⁶:

- a)
- b)
- c)
- d)

12. Tajemnicą przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, która nie będzie podlegać udostępnieniu są następujące informacje⁷:

- a).....
- b)
- c).....

² W przypadku gdy Wykonawca nie zadeklaruje terminu dostawy, Zamawiający uzna, że został zadeklarowany 72 godzinny termin dostawy.

³ W przypadku gdy Wykonawca nie zadeklaruje terminu przydatności do użycia, Zamawiający uzna, że został zadeklarowany termin przydatności do użycia towaru nie dłuższy niż 12 miesięcy od daty złożenia zamówienia

⁴ W przypadku gdy Wykonawca nie zadeklaruje terminu przydatności do użycia, Zamawiający uzna, że został zadeklarowany termin przydatności do użycia towaru nie dłuższy niż 12 miesięcy od daty złożenia zamówienia

⁵ Jeżeli Wykonawca zamierza wykonać całość zamówienia siłami własnymi, nie wypełnia przedmiotowego punktu lub wpisuje formułę np. „nie dotyczy”

⁶ Jeżeli dołączane są kopie dokumentów, to muszą być one poświadczone przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem

⁷ Należy wymienić dokumenty lub ich części albo podać numery stron na których znajdują się informacje będące tajemnicą przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.



W przypadku zastrzeżenia informacji jako tajemnica przedsiębiorstwa Wykonawca ma obowiązek najpóźniej na dzień składania ofert wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

.....
(podpis Wykonawcy)

Uwaga:

* niepotrzebne skreślić

13. Klauzula informacyjna dla Wykonawców biorących udział w postępowaniach ogłaszanych przez SP ZOZ WSPR w Białymstoku

Oświadczam, że przed podpisaniem zapoznałem się z klauzulą informacyjną znajdującą się poniżej.

Wyrażam zgodę na przetwarzanie danych zawartych w formularzach ofertowych, innych dokumentach składanych na wezwanie w trakcie trwania postępowania oraz danych zawartych w umowie przez SP ZOZ WSPR w Białymstoku celu przeprowadzenia postępowań udzielenia zamówienia publicznego w trybie ustawy Pzp.

.....
(podpis Wykonawcy)

14. Klauzula informacyjna:

- 1) Administratorem danych jest SP ZOZ WSPR w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok
- 2) Kontakt do inspektora ochrony danych
e-mail – IOD@wspr.bialystok.pl tel. 85 663 73 01
- 3) Dane są zbierane w celu kontaktowania się z Wykonawcami postępowania, oraz w celu sprawozdawczości przekazywanej do UZP i UPUE,
- 4) Pozyskiwanie danych wynika z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora tj. art. 6 pkt.1 ust a-b, f Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE
- 5) Dane mogą być przekazywane następującym odbiorcom: inni Wykonawcy postępowania, osobom, które wystąpią o wgląd do dokumentacji postępowania na mocy Ustawy o dostępie do informacji publicznej, Urzędowi Zamówień Publicznych i Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej;
- 6) Dane będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie postępowania. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, SP ZOZ WSPR w Białymstoku przechowywać będzie umowę przez cały czas jej trwania.
- 7) Przysługuje Panu/Pani prawo do żądania od administratora dostępu do własnych danych, ich sprostowania, usunięcia, lub ograniczenia przetwarzania lub prawo do wniesienia sprzeciwu do przetwarzania danych;
- 8) Przysługuje Panu/Pani prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- 9) Podanie danych zawartych w formularzu jest wymogiem ustawowym w związku z przepisami ustawy prawo zamówień publicznych.
- 10) Dane wprowadzone do systemu informatycznego nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany oraz nie będą poddawane profilowaniu.

.....
/podpis Wykonawcy/



- **Załącznik nr 4 do SIWZ –Projekt Umowy, otrzymuje brzmienie:**

Załącznik nr 4 do SIWZ - UMOWA NR EOP.332.20.19 cz. 1, 2 *- projekt

zawarta w dniu w Białymstoku

pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Wojewódzką Stacją Pogotowia Ratunkowego w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok, NIP 542-25-03-045, KRS 0000179636

reprezentowaną przez:

Dyrektora – Bogdana Kalickiego

zwaną dalej „Zamawiającym”,

a

.....

reprezentowaną przez:

.....

zwaną dalej „Wykonawcą”,

§ 1

1. W wyniku przeprowadzonego postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę leków”, nr postępowania EOP.332.20.19, Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania Zamawiającemu leków (zwanymi dalej towarami) wskazanych w Załączniku nr 2 do SIWZ (który staje się odpowiednio załącznikiem nr 1 do umowy) w części 1,2 *.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości towaru niż podane w Załączniku nr 1 do umowy. Z tego tytułu Wykonawcy nie będą przysługiwały żadne roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za już dostarczone towary. Zamawiający zastrzega sobie również prawo do zmniejszenia bądź zwiększenia ilości w poszczególnych pozycjach asortymentu wskazanych w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, przy czym zamówienia nie przekroczą maksymalnej wartości zamówień. Łączna maksymalna wartość zamówień wyniesie nie więcej niż:

W części 1: zł brutto,

W części 2: zł brutto.

§ 2

1. Wykonawca zapewnia, że towar będący przedmiotem umowy jest nowy, odpowiada swemu przeznaczeniu i spełnia wymogi określone w normach jakościowych przewidzianych dla tego rodzaju towaru.
2. Wykonawca będzie dostarczał leki dopuszczone do użytku w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP oraz posiadające obowiązujące w Polsce dokumenty dopuszczające do obrotu. Wykonawca, z którym zostanie podpisana umowa dostarczy na żądanie Zamawiającego dokumenty dopuszczające dany lek do obrotu na terenie Polski w terminie 7 dni od dnia otrzymania takiego wezwania.
3. Dostawy będą odbywać się na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego (Punkt Zaopatrzenia Farmaceutycznego) na każdorazowe jego wezwanie w terminie:



- W części 1 godzin,
W części 2 godzin,
od momentu złożenia zamówienia, a w wypadku oznaczenia w zamówieniu dostawy jako pilnej w terminie 24 godzin od chwili złożenia zamówienia.
4. Termin przydatności do użycia towaru będzie dłuższy niż:
W części 1: miesięcy;
W części 2: miesięcy;
Przy czym termin przydatności nie może być krótszy (w części 1 i 2)* niż 12 miesięcy od daty złożenia zamówienia.
5. Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj, ilość i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy – fakturę VAT.
6. W przypadku, gdyby towar nie był zgodny z załącznikiem nr 1 do umowy Zamawiający może zgłosić reklamację. Wykonawca w terminie **22 godzin** zobowiązuje się rozpatrzyć reklamację i dostarczyć Zamawiającemu towar zgodny z załącznikiem nr 1 do umowy.

§ 3

1. Zamówienia będą dokonywane w formie telefonicznej, elektronicznej (za pośrednictwem poczty e-mail), faksem lub w formie pisemnej przez osoby upoważnione przez Zamawiającego tj:
a)
b)
2. Zamówienia będą składane na:
a) adres mail.....
b) nr fax/tel:.....
c) pisemnie na adres:
3. Za moment złożenia zamówienia na dostawę towaru, Strony uznają dzień złożenia zamówienia przez osobę upoważnioną przez Zamawiającego w jednej z form wskazanych w treści § 3 ust. 1, 2 niniejszej umowy

§ 4

1. Z tytułu zrealizowanych dostaw Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w wysokości obliczonej zgodnie z ilością dostarczonego towaru oraz jego ceny (zawierającą należny podatek VAT).
2. Wynagrodzenie będzie płatne przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy, w terminie 30 dni od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT, uwzględniającej obowiązującą stawkę podatku VAT.
3. Wykonawca oświadcza, iż wyżej wskazany rachunek bankowy jest zgłoszony we właściwym dla niego organie podatkowym w ramach zgłoszenia identyfikacyjnego lub zgłoszenia aktualizacyjnego, w szczególności w ramach uwidocznionych w „białej księdze podatników”.
4. W przypadku wystawienia przez Wykonawcę faktury VAT niezgodnej z umową lub obowiązującymi przepisami prawa, Zamawiający ma prawo do wstrzymania płatności do czasu wyjaśnienia oraz otrzymania faktury korygującej VAT bez obowiązku płacenia odsetek z tytułu niedotrzymania terminu zapłaty.
5. W przypadku zmiany stawki podatku VAT w toku realizacji niniejszej umowy cena ofertowa brutto nie ulegnie wzrostowi.



6. Wykonawca oświadcza, że jest/nie jest* czynnym podatnikiem podatku VAT. W przypadku zmiany statusu VAT Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, powiadomić o tym Zamawiającego.
7. Za dzień dokonania płatności strony uznają datę obciążenia rachunku Zamawiającego.

§ 5

1. Niniejsza umowa została zawarta na czas określony z mocą obowiązującą od dnia 01.01.2020 r. do 31.12.2020 r.
2. Zamawiający może odstąpić od umowy składając Wykonawcy odpowiednie oświadczenie na piśmie w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
3. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W tym wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy/zamówienia.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania umowy w przypadku stwierdzenia, że dany lek nie posiada dopuszczenia do obrotu na terenie Polski lub w przypadku uchylania się Wykonawcy od dostarczenia dokumentu potwierdzającego to dopuszczenie.
5. Zamawiający może bez wyznaczania terminu dodatkowego odstąpić od niniejszej umowy jeżeli Wykonawca nie zrealizuje w terminie (*termin dostawy wskazany w ofercie*) trzech kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego.

§ 6

1. Zamawiający naliczy kary umowne Wykonawcy:
 - a) w wysokości 10 % wartości umowy brutto, w przypadku odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy przez Wykonawcę,
 - b) w wysokości 10 % wartości umowy brutto, w przypadku odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca,
 - c) w wysokości 0,2 % wartości umowy brutto w przypadku opóźnienia w dostawie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - d) 0,2 % wartości umowy brutto w przypadku opóźnienia w dostawie towarów reklamowanych lub w przypadku dostawy towaru niezgodnego z wymaganiami Zamawiającego, **za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.**
2. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
3. Jeżeli wysokość naliczonych przez Zamawiającego kar umownych nie pokryje szkody poniesionej przez Zamawiającego, Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 7

1. Zamawiający dopuszcza następujące zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty:
 - a) zmiana wielkości opakowania, dawki lub postaci w sytuacji wprowadzenia przez producenta/producentów danego produktu innej niż wskazana w załączniku do umowy opakowania, dawki lub postaci z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową, pod warunkiem uprzedniego wyrażenia zgody przez Zamawiającego, na czas ustalony z Zamawiającym, jeżeli zmiana ta będzie wprowadzona na czas dłuższy niż 30 dni,
 - b) obniżenie cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,



- c) zamiany poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, z chwilą zaprzestania lub wstrzymania jego produkcji, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia niniejszej umowy, na tzw. „zamiennik” pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymogi Zamawiającego, a cena jednostkowa netto nie jest wyższa niż oferowana przez Wykonawcę,
 - d) wprowadzenia w miejsce produktu wskazanego w załączniku nr 1 do umowy odpowiednika chemicznego tego samego lub innego producenta po cenie nie wyższej niż cena zawarta w umowie za dany produkt,
 - e) wprowadzenia na rynek nowego, tańszego zamiennika produktu farmaceutycznego. Wówczas Zamawiający ma prawo zażądać zmiany zaproponowanego w ofercie produktu farmaceutycznego na nowy, tańszy zamiennik, a w przypadku odmowy Wykonawcy Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę z zachowaniem 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia.
 - f) zmiany przedmiotowej/ produkt zamienny jeśli wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową oraz przy zachowaniu ceny jednostkowej netto.
2. Zmiany określone w ust. 1 nie mogą skutkować wzrostem ceny jednostkowej netto oraz wzrostem wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.
 3. Wprowadzenie zmian określonych w ust. 1 wymaga uzasadnienia konieczności zmiany i porozumienia stron oraz sporządzenia aneksu do umowy. Zmiany będą obowiązywały od dnia podpisania aneksu do umowy do końca obowiązywania umowy (lub podpisania kolejnego aneksu wprowadzającego zmianę).

§ 8

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych.
2. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności.
3. Formy pisemnej nie wymaga zmiana danych osób składających zamówienia w ramach niniejszej umowy. Każda ze stron jest jednak zobowiązana każdorazowo do informowania o zmianie osoby odpowiedzialnej za koordynowanie wykonania niniejszej umowy.
4. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą przez sąd miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Integralną część niniejszej umowy stanowią:
 - a) załącznik nr 1 – wypełniony i podpisany przez Wykonawcę Formularz cenowy
 - b) załącznik nr 2 – wypełniony i podpisany - Formularz ofertowy
 - c) załącznik nr 3 – klauzula informacyjna

§ 9

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

*niepotrzebne skreślić



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI
ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA
RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU
ul. Poleska 89, 15-874 Białystok
Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302
www.pogotowie.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;



- Jednocześnie, na podstawie art. 12a ust. 1 Pzp., Zamawiający informuje o zmianie terminu składania i otwarcia ofert:
 - **termin składania ofert – 13.11.2019 r. g.9.00.**
 - **termin otwarcia ofert – 13.11.2019 r. g. 9.15.**

UWAGA: Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma
email: przetargi@wspr.bialystok.pl