



Łódź, dn.08.10.....2020 r.

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

e-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 25/ZP/2020

Dotyczy: Wyjaśnienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę produktów farmaceutycznych

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dn. 29.01.2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

W dniu 02.10.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści, aby dostawa towaru odbyła się w ciągu 3 dni roboczych ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Pakiet 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu 8 godzinnej realizacji zamówienia w przypadku zagrożenia życia? W przypadku pakietu nr 4 wymóg ten jest bezzasadny.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: TAK, prosimy podać w załączniku 1B adres mailowy, na który należy przesłać umowę.

Pytanie 5**Dotyczy umowy**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 6**Dotyczy umowy**

(§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 7**Dotyczy umowy**

(§ 7 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 8**Dotyczy umowy**

(§ 7 ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy zgodnie z przepisami.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 9**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Uzasadnienie:

Terminy „opóźnienie” i „zwłoka” mają walor prawny, przy czym „zwłoka” oznacza opóźnienie zawinione. W sytuacji objętej niniejszą umową dowodzenie winy Wykonawcy przez Zamawiającego byłoby niecelowe a po części niemożliwe. Zwracamy uwagę, iż Wykonawca, realizując przedmiot umowy, ponosi zwykle ryzyko biznesowe prowadzonej przez siebie działalności.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 10**Dotyczy umowy**

Prosimy o modyfikację § 2 Umowy poprzez dopisanie : „Dostawa odczynników na koszt Wykonawcy przy czym wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto”

Uzasadnienie:

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Uzasadnienie:

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet , jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła , że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą , nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 12

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Uzasadnienie:

Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym , iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 13

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy , w tym poszczególnych zamówień , gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki , akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie

Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym:

Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Pakiet 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testu konfekcjonowanych w opakowaniach po 25 sztuk? Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe) konfekcjonowane w innych opakowaniach, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)).

Odpowiedź: TAK

W dniu 05.10.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1

Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu, który nie jest produktem farmaceutycznym a jest wyrobem medycznym?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań), który w zestawie zawiera paski testowe wraz z buforem do wykonania 25 oznaczeń?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu, który w porównaniu z innym komercyjnym szybkim testem (Quidel and Binax Now Influenza A&B) posiada: czułość 99% dla grypy A i B, specyficzność 99% dla grypy A i B, a ocena w porównaniu z techniką RT-PCR wynosi: czułość (H1N1) 67%, specyficzność (grypa sezonowa) 84%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu i wymazówek od innych producentów?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5**Pakiet 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu bez kontroli?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6**Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania pozwolenia na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi w przypadku oferowania w pakiecie nr 5 produktu będącego wyrobem medycznym a nie farmaceutycznym?

Odpowiedź: TAK

W dniu 06.10.2020 r. złożono następujące zapytanie do treści SIWZ:

Pytanie 1**Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści test do jakościowego wykrywania antygenów grypy A i B w wymazach z jamy nosowo-gardłowej, wymazach z gardła lub aspiracie z nosa w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk? W skład zestawu wchodzi: Kasety testowe, Odczynnik ekstrakcyjny, Probówki ekstrakcyjne, Sterylne wymazówki, Instrukcja, Statyw roboczy, Końcówki probówki ekstrakcyjnej, Wymazówka z kontrolą pozytywną, Wymazówka z kontrolą negatywną. Zestaw nie zawiera zestawu do pobrania aspiratu z nosa. Parametry testu dla grypy typu A dla próbki z popłuczyn z nosa: Czułość 100%, swoistość 99.2% ?

Odpowiedź: TAK

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych


mgr Agnieszka Świątłowska

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
GŁÓWNY KSIĘGOWY
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi


mgr Aneta Olejniczak