



ŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACYJNO-UZDROWISKOWE
im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju Sp. z o.o.

37-700 Rabka-Zdrój, ul. Dietla 5
e-mail: sekretariat@scru.pl www: www.scru.pl
NIP: 735 28 56 672, REGON: 000297951

DFS-1/ZP-7/1-PN/1-2018

Rabka Zdrój, dnia 10.07.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy produktów farmaceutycznych (zamówienie nr DFS-1/ZP-7-PN/1-2018)
ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 05.07.2018 r., nr 583947-N-2018

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 160 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryształizowanych cząsteczek?”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu.

Poniższe pytanie 2 i 3 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 151 i 152 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 2: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 152 pakietu nr 1 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 3 „Uprzejmie prosimy o dopuszczenie preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 151 pakietu nr 1 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 230 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 4: *„Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce (250 mg) w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”*

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 258 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 5: *„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?”*

Odpowiedź 5: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 6: *„Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach o masie 100 g oraz po odpowiednim przeliczeniu, zaokrąglenie ilości opakowań w górę?”*

Odpowiedź 6: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 7: *„Czy Zamawiający wykreśli par. 1.4.2. względnie wprowadzi prawo, a nie obowiązek zaproponowania zamiennika? Przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa konkretnych produktów określonych w ofercie, a nie pośrednictwo w nabywaniu innych leków na rynku. Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku*

zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco strata po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Zapis par. 1.4.2. dotyczy sytuacji, kiedy wykonawca nie dostarczy produktu leczniczego, zgodnie z formularzem cenowym w szczególności w przypadku braków w produkcji, dystrybucji, wstrzymania obrotu lub wycofania z obrotu.

Pytanie 8: *„Czy Zamawiający wykreśli par. 3.2.? Uprawnienie nadane Zamawiającemu zakłada możliwość dokonania „odmowy przyjęcia towaru”, która to nie umożliwi Wykonawcy odniesienia się do zarzutów reklamacyjnych, a tym samym stanowi nadzwyczajną, nieprzewidzianą prawem oraz niezgodną z obowiązującymi przepisami prawa procedurę gwarancyjną.”*

Odpowiedź 8: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 9: *„Czy Zamawiający wydłuży wskazany w par. 3.3. termin do rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych bądź związanych z nieprzyjęciem dostawy towaru w naruszonym opakowaniu z 48h do 3 dni roboczych? Reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 48h jest niemożliwe.”*

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dochodzenie przez wykonawcę roszczeń od firmy kurierskiej nie powinno wpływać na rozpatrzenie reklamacji względem Zamawiającego dotyczącej niedostarczenia produktów czy nieprzyjęcia produktów ze względu na naruszone opakowanie. Są to sytuacje niewynikające z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego i nie mogą wpływać na wydłużenie terminu dostawy. Termin ten może być przez wykonawców „sztucznie” wydłużany w przypadkach, gdy wykonawca nie będzie posiadał produktów będących częścią zamówienia.

Pytanie 10: *„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4.? Zmiana stawek podatku VAT zostanie odnotowana na fakturze, dlatego też dołączanie dodatkowej pisemnej informacji o wystąpieniu okoliczności powszechnej, nie wynikającej z działań Wykonawcy nakłada na wykonawcę dodatkowy i zbędny obowiązek. Wykreślenie tego zapisu pozwoli zachować przewidziany zapisami par. 4.1-4.3 automatyzm w przypadku zmiany podatku VAT, co pozwoli na skuteczną oraz szybką realizację umowy, w szczególności zaś automatyzm ten korzystny będzie też i dla Zamawiającego w przypadku obniżenia stawek podatku VAT, a co za tym idzie cen Brutto.”*

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Jednorazowe uzasadnienie będzie potwierdzeniem zasadności wprowadzonej zmiany.

Pytanie 11: *„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1. z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”*

Odpowiedź 11: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 12: *„Czy w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”*

Odpowiedź 12: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 13: *„Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONID zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”*

Odpowiedź 13: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 15: „Czy w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 16: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 48 i 49 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 17: „Do §5 ust.1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia?”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 18: „Do §10 ust.3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu umieszczania na fakturze VAT informacji o zakazie cesji wierzytelności bez zgody Zamawiającego?”

Odpowiedź 18: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 19: „Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?”

Odpowiedź 19: Zamawiający informuje, że pytanie to nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 20: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego?

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).”

Odpowiedź 20: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Dodatkowo na prośbę wykonawców Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej załącznik nr 1 oraz załączniki nr 1.1. w wersji edytowalnej.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony **do dnia 13.07.2018 r. do godziny 11.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 11.30.**

Załączniki:

1. Formularz oferty stanowiący załącznik nr 1 do specyfikacji – wersja edytowalna.
2. Formularze cenowe w zakresie poszczególnych pakietów stanowiące załączniki 1.1 do specyfikacji – wersja edytowalna.

Telefony:

Centrala: 18 26 76 300

Fax: 18 26 77 469

Sekretariat: 18 26 76 147

Dział Ewidencji i Sprzedaży: 18 26 76 149

