



ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

przy Ministrze Zdrowia

Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa

Sekretariat: tel.: 22 883 35 12, fax: 22 883 35 13, Zespół ds. Kontraktów 22 883 36 32, 883 36 49

Zespół ds. Przetargów: tel. 22 883 36 08, 883 36 09, 883 35 53, tel./fax: 22 883 35 52

Zespół ds. Finansowo-Księgowych tel. 22 883 36 46

Warszawa, dnia 30/10/2017r.

ZZP.ZP.210/17.1113.17

WYKONAWCY

Dotyczy: Zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego w sprawie:

Leków antyretrowirusowych z dostawą do magazynu depozytowego.

Znak sprawy: ZZP-210/17

Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia informuje, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęły pisemne zapytania Wykonawców z prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. W związku z powyższym uprzejmie prosimy o przyjęcie poniższych wyjaśnień:

Pytanie 1: dot. §9 ust. 2 pkt 4 Umowy:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §9 ust. 2 pkt 4 umowy lub ewentualnie wyrazi zgodę na zmianę postanowienia §9 ust. 2 pkt 4 umowy poprzez obniżenie wysokości zastrzeżonej w nim kary umownej wynoszącej 100% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy – za niewywiązanie się przez Wykonawcę z zobowiązań określonych w §8 ust. 1 oraz §11 ust. 4 umowy na karę wynoszącą maksymalnie 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części dostawy – tj. przez wprowadzenie rozwiązania analogicznego jak w postanowieniu §9 ust. 2 pkt 3 umowy, który dotyczy sytuacji niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w części za niewywiązanie się Wykonawcy z zobowiązań umownych, w szczególności określonych w §6 ust. 4 i 5 umowy.”

Odpowiedź 1 :

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2: dot. §9 ust. 2 pkt 5 i 6 Umowy:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu §9 ust. 2 pkt 5 umowy a w konsekwencji zapisu §6 ust. 10 umowy oraz zgodzi się na zmianę postanowienia §9 ust. 2 pkt 6 umowy poprzez obniżenie wysokości zastrzeżonej kary umownej wynoszącej 80% wartości brutto leków dostarczonych z terminem ważności krótszym niż minimalny termin ważności, obliczonej według cen jednostkowych określonych w załączniku nr 1 do umowy, jeżeli Zamawiający nie wyraził zgody na ich przyjęcie albo jeżeli Wykonawca nie wywiązał się z obowiązku ich wymiany w trybie przewidzianym w §6 ust. 8 zd. 2 do wysokości 10% tej wartości?”

Odpowiedź 2 :

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3: dot. §9 ust. 2 pkt 8 i 9 umowy:

„Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienie §9 ust. 2 pkt 8 i 9 oraz §7' ust. 3 poprzez przyjęcie naliczania kar umownych od wartości wymiernej (stałej) a nie od wartości, która może być zmienna?”

Odpowiedź 3 :

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4: dot. §3 ust. 1 Umowy:

„Zamawiający poprzez wskazanie, iż wartości umowy „nie przekroczy” określonej kwoty zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych umowy ale nie określił ich warunków, m. in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Na podstawie art. 144 ust. 2 w zw. z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu §3 ust. 1 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego fragmentu zapisu w umowie i określi, że wartość wynosi określoną kwotę a nie jedynie wskaże jej wartość maksymalną? Jaka jest minimalna gwarantowana wielkość dostaw, którą Zamawiający obowiązany jest podać na podstawie art. 29 ust. 1 Prawa zamówień publicznych, zgodnie z wytycznymi KIO?”

Odpowiedź 4:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5: dot. §3 ust. 5 Umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z umowy postanowienia §3 ust. 5, zgodnie z którym w przypadku wykonania zamówienia niezgodnie z postanowieniami niniejszej umowy, płatność, o której mowa w ust. 4, może być wstrzymana do czasu wywiązania się przez Wykonawcę z zobowiązań wskazanych w treści niniejszej umowy, bowiem postanowienie to może być obarczone sankcją nieważności na podstawie art. 58 k.c. w zw. z art. 3531 k.c.”

Odpowiedź 5:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6: dot. §7 ust. 2 i 3 Umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §7 ust. 2 i 3 umowy poprzez wykreślenie odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu naruszenia praw podmiotów trzecich, w tym praw własności intelektualnej, a w szczególności prawa własności przemysłowej i praw autorskich?”

Odpowiedź 6:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7: dot. §6 ust. 8 Umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia §6 ust. 8 umowy poprzez wskazanie, że w sytuacji gdy leki dostarczone do magazynu mają termin ważności co najmniej równy wymaganemu terminowi ważności określonego w §2 ust. 3 pkt 2, ale krótszym niż minimalny termin ważności określony w §2 ust. 2, Zamawiający przyjmie Leki z takim terminem ważności. Dotychczasowa dowolność w działaniu Zamawiającego poprzez określenie „może przyjąć” stanowi pole do niedopuszczalnych nadużyć i sytuacji, w których leki pełnowartościowe nie zostają wykorzystane przez odbiorców docelowych.”

Odpowiedź 7:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8: dot. §9 ust. 2 pkt 1 i 2 Umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia §9 ust. 2 pkt 1 i 2 Umowy poprzez zmniejszenie kary umownej z 20% wartości brutto niewykonanej części umowy do 10% tej wartości?”

Odpowiedź 8:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9: dot. §11 ust. 4 Umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia §11 ust. 4 poprzez umożliwienie Wykonawcy wyrażenia zgody w formie aneksu do umowy na przechowywanie leków do dnia, po upływie którego nie mógłby być dotrzymany wymagany termin ważności?”

Odpowiedź 9:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10: dot. Działu VI pkt 2 ppkt 2.2 SIWZ

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie kryterium pozacenowego pn. „Wymiana leków” a ewentualnie czy wyrazi zgodę na obniżenie jej wagi do maksymalnie do 20 pkt (przy zwiększeniu 75 pkt za kryterium pn „Oferowana cena”).”

Odpowiedź 9:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11: dot. części 4 postępowania (Atazanavir 300mg - 2000 opakowań).

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu w opakowaniu obcojęzycznym, który otrzymał „zgodę Prezesa Urzędu Rejestracji produktów Leczniczych na obcojęzyczna treść opakowania produktów wydawanych z przepisu lekarza do zastrzeżonego stosowania i produktów stosowanych w lecznictwie zamkniętym”? Zgoda taka podobnie jak „pozwolenie na dopuszczenie do obrotu” jest obecnie wydawana przez Prezesa URPL.”

Odpowiedź 11:

Zamawiający przyjmie produkt w opakowaniach obcojęzycznych, o ile Prezes Urzędu Rejestracji produktów leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wydał zgodę na ich wprowadzenie do obrotu oraz o ile wewnątrz opakowań obcojęzycznych zostaną umieszczone polskie druki informacyjne (ulotka dla pacjenta)

Pytanie 12:

„Zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zapotrzebowania w zakresie części 4 (Atazanavir 300mgx30tbl) w transzach przez okres trwania umowy?”

Odpowiedź 12:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13:

„Zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na podzielenie realizacji zamówienia w zakresie części 4 (Atazanavir 300mgx30tbl) na transze:

Q4 2017 600op

Q1 2018 600op

Q2 2018 800op”

Odpowiedź 13:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14:

„Czy Zamawiający – w części 5 – wyrazi zgodę na dostawę preparatu Ritonavir 100mg tabletki 30 sztuk z terminem ważności produktu: 30 listopad 2018? Wykonawca zobowiązuje się do wymiany leku na lek z dłuższą datą ważności w przypadku niewykorzystania produktu.”

Odpowiedź 14:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15:

„Czy w Pakiecie 3 (Lamivudine/Abacavir) Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę leku z datą ważności do 30-09-2018 z możliwością wymiany niewykorzystanego produktu na 6 miesięcy przed jego końcem daty ważności?”

Odpowiedź 15:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16:

„W części V pkt. 1.2.1. SIWZ Zamawiający określił wielkość zakupu w sposób następujący: „Część 3: 1800 opakowań”. Wykonawca będący obecnie jednym z głównych dostawców preparatu Lamivudine/Abacavir 300/600mg w Polsce, z uwagi na trwający proces produkcyjny dysponuje ograniczoną ilością ww. preparatu w magazynie przez co ma utrudniony dostęp do przedmiotowego zamówienia. Po przeanalizowaniu dotychczasowych zamówień preparatu oraz treści SIWZ, w ocenie wykonawcy zamawiający posiada wystarczającą ilość preparatu do zabezpieczenia aktualnych potrzeb pacjentów, co znajduje potwierdzenie w punkcie 1.2.2. SIWZ, w którym zamawiający zastrzega możliwość zmniejszenia zakupu, o 20%. Prosimy o zmianę treści postanowienia zawartego w części 1.2.1. SIWZ w sposób następujący: „Część 1400 opakowań”. Zmiana pozwoli rozszerzyć katalog podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie a przez to uzyskać przez Zamawiającego korzystniejsze warunki zakupu preparatu, m.in. niższą cenę zakupu.”

Odpowiedź 16:

Zamawiający nie wyraża zgody.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ zgodnie z art. 38 ust. 4:

- rozdz. 5 pkt 3**z: Termin ważności.**

Minimum 12 miesięcy od daty dostawy do magazynu depozytowego (minimalny termin ważności). Przy czym produkty lecznicze dostarczane odbiorcom docelowym nie mogą mieć terminu ważności krótszego niż 6 miesięcy od dnia dostawy do odbiorcy docelowego (wymagany termin ważności).

na: Termin ważności**Części: 1÷4 oraz 6÷10**

Minimum 12 miesięcy od daty dostawy do magazynu depozytowego (minimalny termin ważności). Przy czym produkty lecznicze dostarczane odbiorcom docelowym nie mogą mieć terminu ważności krótszego niż 6 miesięcy od dnia dostawy do odbiorcy docelowego (wymagany termin ważności).

Część: 5

Do 30 listopada 2018r. Przy czym produkty lecznicze dostarczane odbiorcom docelowym nie mogą mieć terminu ważności krótszego niż 6 miesięcy od dnia dostawy do odbiorcy docelowego (wymagany termin ważności).

- rozdz. 5 pkt 6 ppkt. 6.3**z:**

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć leki do magazynu depozytowego z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy (minimalny termin ważności) oraz dostarczać sukcesywnie do wszystkich wskazanych przez Zamawiającego bezpośrednich odbiorców leki z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy (wymagany termin ważności). Szczegółowy harmonogram dostaw (terminy, ilości, odbiorca) zostanie przygotowany i przekazany Wykonawcom przez Zamawiającego.

na:**Części: 1÷4 oraz 6÷10**

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć leki do magazynu depozytowego z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy (minimalny termin ważności) oraz dostarczać sukcesywnie do wszystkich wskazanych przez Zamawiającego bezpośrednich odbiorców leki z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy (wymagany termin ważności). Szczegółowy harmonogram dostaw (terminy, ilości, odbiorca) zostanie przygotowany i przekazany Wykonawcom przez Zamawiającego.

Część: 5

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć leki do magazynu depozytowego z terminem ważności nie krótszym niż 30 listopada 2018r. (minimalny termin ważności) oraz dostarczać sukcesywnie do

wszystkich wskazanych przez Zamawiającego bezpośrednich odbiorców leki z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy (wymagany termin ważności). Szczegółowy harmonogram dostaw (terminy, ilości, odbiorca) zostanie przygotowany i przekazany Wykonawcom przez Zamawiającego.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.