

Gliwice, dnia 19 sierpnia 2022 r.

DO/DZ-381-1-32/22

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

dot.: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej z dnia 03.08.2022 r. pod nr 2022/S 148-423087, którego przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy leków dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Szanowni Państwo,

Działając na podstawie art. 135 ust.6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021, poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź:

W przypadku opisanym w pytaniu potencjalny Wykonawca każdorazowo musi zwrócić się w pytaniu do Zamawiającego i w przypadku potwierdzenia zachodzących okoliczności, Zamawiający wykreśli daną pozycję ze specyfikacji.

Pytanie 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny w jednostkach miary określonych w specyfikacji i nie dopuszcza żadnych samowolnych przeliczeń.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę bez konieczności zadawania pytań ampułek na fiołki lub ampułkostrzykawkę lub fiołki na ampułkostrzykawkę, w innych przypadkach każdorazowo należy zwrócić się z pytaniem do Zamawiającego podając nr zadania oraz pozycję.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zapropowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

W przypadku chęci dokonania takiej zmiany przez Wykonawcę każdorazowo należy zwrócić się z pytaniem do Zamawiającego podając nr zadania oraz pozycję.

Pytanie 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone 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:

Zamawiający wymaga wyceny w jednostkach miary określonych w specyfikacji i nie dopuszcza żadnych samowolnych przeliczeń.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 8

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w przypadku przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w rozdziale IV SWZ, Zamawiający opisał, iż przedmiotowe środki dowodowe nie podlegają uzupełnieniu.

Natomiast żaden z wymaganych a wymienionych w rozdziale VII SWZ dokumentów, nie jest przedmiotowym środkiem dowodowym lecz podmiotowym środkiem dowodowym. Kwestie uzupełniania podmiotowych środków dowodowych regulują przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

Jednocześnie Zamawiający w rozdziale VII SWZ po pkt. 6 dodaje kolejny pkt w brzmieniu:

„7. Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych, za wyjątkiem sytuacji opisanej w rozdziale IV SWZ”

Pytanie 9

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

Odpowiedź:

Zamawiający zawsze stara się rozwiązać wątpliwości i rzetelnie odpowiedzieć na zadane pytania.

Pytanie 10

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość przesyłania w ten sposób faktur, ale nie odstępuje od wymogu określonego w umowie.

Pytanie 11

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczące dostaw na „na ratunek życia” w zakresie pakietu 30 (paragraf 4 pkt 3)? Podanie leków opisanych w w/w pakiecie zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na usunięcie tego zapisu dla pakietu 30

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje jednocześnie, iż termin „na ratunek życia” obejmuje leki, których podanie musi nastąpić niezwłocznie i nie nadużywa tego zapisu w umowie.

Pytanie 12

Wykonawca zwraca się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 30, Palbociclib do odrębnego pakietu, pozwoli to na wysłanie oferty większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia lek Palbociclib w pakiecie nr 30 i jednocześnie wydziela pozostałe leki do pakietu nr 57.

Pytanie 13

Wykonawca zwraca się z zapytaniem czy Zmawiający dopuści złożenie na Palbociclib oferty w postaci tabletek powlekanych? Producent nie produkuje już leku w postaci kapsułek twardych

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Z uwagi na to iż zaoferowany lek w ramach złożonej oferty na Palbociclib jest pakowany po 21 szt, w przypadku wygrania, jak ma zaokrąglić Wykonawca do pełnych opakowań (dzieląc 33000 szt / 21 szt wychodzą niepełne opakowania)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny w jednostce miary wskazanej w specyfikacji.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na Pegvisomant w postaci ampułko – strzykawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Dot. zad 110

Czy ze względu na sezonowość sprzedaży szczepionki przeciwko grypie Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu wykonania umowy do 10 grudnia 2022?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Dot. zad 110

Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kar w przypadku opóźnień w dostarczaniu przedmiotu umowy spowodowanych brakiem ciągłości dostaw szczepionek p/grypie do Polski przez ich producentów ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

Dot. zad 110

Ze względu na specyfikę produktu nie jest możliwe dostarczenie szczepionki p/grypie z 12mc terminem ważności. Prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki p/grypie o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2022/23 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania na okres 2023/24 i odstępuje od 12 miesięcznego terminu ważności w momencie dostawy.

Pytanie 19

pakiet 87 pozycja 271

Czy zamawiający wydzieli z pakietu nr 87 pozycję 271 do odrębnego pakietu ?

Uzasadnienie:

Testy ureazowe nie są lekiem ani produktem farmaceutycznym a wyrobem medycznym. Wobec tego, obecność tej pozycji znacznie ogranicza możliwość złożenia oferty przez firmy nie zajmujące się sprzedażą leków, a oferujące

testy diagnostyczne. Naraża to również na straty Zamawiającego ze względu na dodatkowe marże hurtowni farmaceutycznych, które kupują testy ureazowe u firm specjalizujących się w ich sprzedaży.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie w SWZ w rozdziale VII – *Informacje o podmiotowych i przedmiotowych środkach dowodowych* zmianie ulega:

a) dodaje się w pkt. 2 ppkt 5), który otrzymuje brzmienie:

5) informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy Pzp, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru, sporządzonej nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem
tym samym, Zamawiający usuwa w pkt. 1 **ppkt. 1e**, wprowadzony pismem z dnia 04.08.2022 r.

b) pkt. 3 i 4 otrzymują następujące brzmienie:

„3. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt.2.1 ppkt 1) powyżej – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w pkt.2.1. ppkt 1) powyżej.
- 2) odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa w pkt.2.1 ppkt.3 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
4. Dokument, o którym mowa w pkt 3 ppkt.1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w pkt.3 ppkt. 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem”

DYREKTOR
Narodowego Instytutu Onkologii -
Państwowego Instytutu Badawczego
Oddziału w Gliwicach
prof. dr hab. n. med. Krzysztof Skłodowski

Maciej Lewandowski

uz. Kierownika DO/DS

A. Jura

Janusz