

Ciechanów dnia 05.08.2024 r.

AT - ZP/2501/73/24

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawę leku- **Okrelizumab** ogłoszonego w dniu **31.07.2024 r. w BZP**, nr ogłoszenia **2024/BZP 004378878** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp.	pytanie	odpowieź
1	Pytanie nr 1 dotyczące wzoru umowy Zamawiający w § 3 ust. 6 pkt b) projektu umowy, zastrzegł, iż: 6. Strony ustalają następujące terminy realizacji dostaw : b) dla zamówień w trybie pilnym: w jak najkrótszym czasie uzgodnionym z Kierownikiem Apteki Szpitalnej, jednak nie dłuższym niż w terminie 24 godzin, od daty złożenia zamówienia jednostkowego Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 24 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy, od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu znajdującego się w pakiecie nr 1 ?	Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z §3ust. 10 przedmiot umowy będzie dostarczany zamawiającemu w godzinach pracy Apteki Szpitalnej (dni robocze: od poniedziałku do piątku, w godz. 08:00 – 14:00)
2	<i>Pytanie nr 2 dotyczące wzoru umowy</i> <i>Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 10 ust. 1 A w ten sposób, że: „1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne z następujących tytułów: A/ w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 10 ust.2 umowy (bez dodatkowego wezwania ze skutkiem natychmiastowym), lub w przypadku nieuzasadnionego rozwiązania umowy lub odstąpienia od Umowy w całości lub części przez Wykonawcę – w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej umowy.”</i>	Zamawiający nie akceptuje propozycji
3	Pytanie nr 3 dotyczące wzoru umowy Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 8a ust 1 a) oraz ust 4 wzoru umowy w ten sposób, że: § 8a ust 1 a) oraz ust 4 otrzyma brzmienie: „UMOWA § 8a Zmiany Umowy (w przypadku leków refundowanych, stosowanych w chemio terapii lub programach lekowych) 1. W przypadku wprowadzenia przez Ministerstwo Zdrowia nowych limitów finansowania, na skutek wydania Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, zgodnie z art. 9 oraz art. 37 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, powodującego obniżenie dotychczasowych limitów: a) z dniem, w którym zmiany limitów zaczną obowiązywać, obniżeniu ulegają ceny określone w Umowie wyższe od kwoty limitu do kwoty określonej jako limit finansowania bez konieczności podpisywania przez strony aneksu do Umowy, co będzie wymagało podpisania aneksu. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę. 4. Wykonawca będzie dostarczał Zamawiającemu przedmiot zamówienia spełniający kryteria refundacji przez Narodowy Fundusz Zdrowia zgodnie z aktualnie obowiązującym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w cenie obniżonej do LIMITU FINANSOWANIA PRZEZ Narodowy Fundusz Zdrowia. Obniżenie ceny do limitu finansowania przez Narodowy Fundusz Zdrowia może następować poprzez wystawienie faktury korygującej. Zmiana w tym zakresie (obniżenie ceny) nie wymaga sporządzenia aneksu do Umowy będzie wymagała podpisania aneksu.	Zamawiający nie akceptuje propozycji

	Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę.	
4	<p>Pytanie nr 4 dotyczące wzoru umowy</p> <p>Zamawiający w § 8a ust 6 warunków umowy, użył sformułowania: „6. W przypadku gdy produkt leczniczy objęty Umową, refundowany w chemioterapii lub programie lekowym zostanie zamówiony indywidualnie dla danego pacjenta, gdy pacjent nie kwalifikuje się do podania produktu leczniczego, Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu produktu leczniczego do 7 dni. W takim przypadku Zamawiający na wniosek Wykonawcy udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktów leczniczych w aptece od dnia dostarczenia do dnia zwrotu produktów leczniczych.”</p> <p>Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane pod warunkiem, że:</p> <p>a) wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu,</p> <p>b) produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczone</p> <p>ATD (Antitampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi adnotacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala</p> <p>c) numery seryjne zwracanych produktów posiadają status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL)</p> <p>[Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS],</p> <p>d) do zwracanych produktów leczniczych (zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej (pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego)</p> <p>Informacje dot. zwrotu zawarte w pkt a-d są warunkami bezwzględными dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku.</p> <p>Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu znajdującego się w § 8a ust 6 warunków umowy-załącznik nr 3 bądź wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisów z pkt a -d zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla części nr 1?</p>	Zamawiający nie akceptuje propozycji


Wiesław Babiński
Kierownik
Sekcji ds. zamówień publicznych