

**Instytut Medycyny Pracy im. prof. dra med. Jerzego Nofera**  
Świętej Teresy od Dzieciątka Jezus 8  
91-348 Łódź

Pismo: **AZAMPUB/17/22/WO**

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie: tryb podstawowy pn. **"Dostawa produktów farmaceutycznych, środków dezynfekcyjnych, opatrunków, pasków i nakłuwaczy do pomiaru stężenia glukozy w krwi dla Instytutu Medycyny Pracy w Łodzi."** – znak sprawy **AZAMPUB/17/22/WO**.

Zamawiający, **Instytut Medycyny Pracy im. prof. dra med. Jerzego Nofera**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.),

udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odp. Tak, zamawiający wyrazi zgodę**

**Pytanie 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań w zakresie 50% z odpowiednim przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie 3.** 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)?

**Odp. Należy dokonać przeliczenia ilości opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Nie należy zaokrąślać do pełnych opakowań.**

**Pytanie 4.** 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?

**Odp. Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informację pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji.**

**Pytanie 5.** Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odp. Nie,** Zamawiający wymaga wyceny zgodnie z postanowieniami zapytania ofertowego, jednocześnie informujemy, że zakupy będą dokonywane zgodnie z prawem farmaceutycznym tj. w dostępnych na rynku opakowaniach handlowych. Równocześnie Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Pytanie 6.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odp. Tak,** zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7.** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach, brakach towaru lub niezgodnościach” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odp. Odp.** W związku z otrzymanym pytaniem Zamawiający zmienia brzmienie §5 projektu umowy w zakresie ustępu 4 oraz dodaje ustęp 4a, o następującym brzmieniu: „4. Wykonawca jest zobowiązany bezzwłocznie, maksymalnie w terminie do 5 dni roboczych, licząc od dnia otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach, brakach towaru lub niezgodnościach rozpatrzyć reklamację. 4a. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca jest zobowiązany nieodpłatnie oraz na własne ryzyko, usunąć braki, niezgodności oraz wady dostarczonego asortymentu lub wystawić fakturę korygującą, jeśli ich usunięcie nie będzie możliwe, w terminie 3 dni od dnia uznania reklamacji.

W związku z udzieloną odpowiedzią Zamawiający dokonuje również modyfikacji brzmienia §10 ust. 4 umowy na następujący; „W przypadku niewykonania obowiązku wskazanego w § 5 ust. 4 lub §5 ust. 4a Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kary umownej w wysokości 0,5% za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia od wartości brutto zakwestionowanej dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej dostawy.”

**Pytanie 8.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1, W przypadku niewykonania dostawy w ustalonym terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia od wartości brutto niewykonanej dostawy do dnia wykonania dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej dostawy.

**Odp.** Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji §10 ust. 1, który otrzymuje brzmienie: „W przypadku niewykonania dostawy w ustalonym terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia od wartości brutto niewykonanej dostawy do dnia wykonania dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej dostawy.”

**Pytanie 9.** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 4: W przypadku niewykonania obowiązku wskazanego w § 5 ust. 4, Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kary umownej w wysokości 0,5% za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia od wartości brutto zakwestionowanej dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zakwestionowanej dostawy.

**Odp.** Modyfikacja w zakresie §10 ust.4 została określona w odpowiedzi na pytanie nr 7.

**Pytanie 10.** Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur,

duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 11.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

**Pytanie 12.** Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaferowane w Pakiecie 6 były wyrobem medycznym refundowanym (znajdując się w wykazie refundowanych wyrobów medycznych MZ) w dniu złożenia oferty? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

**Odp. Zamawiający nie wymaga**

**Pytanie 13.** Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

**Odp. Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne.**

**Pytanie 14.** Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych do użycia niezależnie od miejsca wykonywania badań?

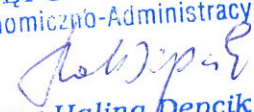
**Odp. Zamawiający wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych niezależnie od miejsca wykonywania badania.**

**Pytanie 15.** Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 6 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odp. Zamawiający wymaga dostaw zgodnych z zasadami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.**

Zamawiający

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-administracyjnych  
mgr Halina Depcik

ZASTĘPCA DYREKTORA  
ds. Ekonomiczno-Administracyjnych  
  
mgr Halina Depcik