

Szczecin, dn. 25.03.2015 r.

Znak sprawy: ZP/220/15/15

w sprawie: *na dostawę leków, płynów infuzyjnych oraz preparatów do żywienia pozajelitowego a także drobnych wyrobów medycznych i kosmetyków.*

## Wyjaśnienie nr 1

do pytań zadanych do dnia 20.03.2015 r.

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 28 pozycja 1, 2 i 3 leku Biodacyna 0,25g/2ml, Biodacyna 0,5g/2ml, Biodacyna 1g/4ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie. Oferowana przez Wykonawcę Biodacyna w postaci ampulek jest już objęta umowami przetargowymi. Intencją Zamawiającego było objęcie dodatkowymi umowami dostawy amikacyny w postaci roztworów gotowych do infuzji RTU.

2. Czy Zamawiający, w pakiecie 12 pozycja 1, wymaga Ceftriaksonu stosowanego dożylnie i domięśniowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy mógł być podawany dożylnie w postaci wstrzyknięcia (bolus) lub wlewu (infuzja) a także domięśniowo.

### Wykonawca nr 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 4 leku w opakowaniu konfekcjonowanym po 4 fiol., wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 4 fiol. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

2. Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określony w par. 10.1.a. z naliczania jej za każdą godzinę opóźnienia na każdy dzień opóźnienia? Obecny sposób liczenia kar umownych może spowodować ich naliczenie w wysokości rażąco wygórowanej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający w par. 10.1.a. i 10.1.b. wykreśli frazę o minimalnej kwotowej wartości kary umownej? Taki sposób liczenia kar umownych może spowodować ich naliczenie w wysokości rażąco wygórowanej, nieadekwatnej do działań bądź zaniechań Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 10.1.c. z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wykreśli par. 12.2.?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wykreśli par. 13.1.b? Fakt wprowadzenia nowych leków na listy refundacyjne nie oznacza, że Wykonawca może je zaoferować w ramach niniejszej Umowy i że są one w takim razie automatycznie wprowadzane do oferty Wykonawcy zamiast, czy obok już oferowanych produktów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający wykreśli par. 13.2.? Istnieje zasadnicza różnica w cenie leku oryginalnego i odtwórczego, wynikająca z nakładów producenta na wynalezienie leku oryginalnego i zmiana ceny na cenę leku generycznego wiąże się z rażąco stratą dla Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający wykreśli par. 15.1.c? Ceny oferowane w kontraktach z innymi podmiotami nie mogą mieć wpływu na warunki tej umowy zawieranej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, gdyż oferowana cena opiera się każdorazowo na wnikliwej kalkulacji uwzględniającej wiele czynników (np. koszt transportu), które są różne dla różnych szpitali położonych w różnych częściach kraju.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Paragraf 15.1.c zostaje wykreślony z wzoru umowy.

9. Czy Zamawiający wykreśli par. 15.4?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Wykonawca nr 3**

1. Czy Zamawiający Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 17 Zamawiający wymaga odbioru pustych kanistrów?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga odbioru pustych kanistrów po koncentratkach.

### **Wykonawca nr 4**

#### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

## **Pytanie nr 2**

Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt a umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu odnośnie kary: „nie mniej niż 50 zł za każdy dzień bądź każdą godzinę opóźnienia” ustalając tym samym karę za opóźnienie w dostawie w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdy dzień opóźnienia a w przypadku zamówień „na cito” w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionej partii leków za każdą godzinę.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisów dotyczących kar umownych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zamówienia w trybie „cito” stosowane są sporadycznie, jedynie w sytuacjach ratowania zdrowia i życia pacjenta, których nie można było przewidzieć wcześniej. Ponadto produkty lecznicze zamawiane w takich sytuacjach są lekami klasyfikowanymi jako ratujące zdrowie i życie pacjenta.

## **Pytanie nr 3**

Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

## **Pytanie nr 4**

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece ( rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na udostępnianie dokumentów wewnętrznych Apteki Szpitalnej, które mogą być okazywane jedynie na żądanie właściwych organów kontrolnych. Jednocześnie deklaruje podpisanie w przypadku zwrotu zamówionego towaru oświadczenia, że zamówiony towar był przechowywany zgodnie z wymogami producenta.

**Termin składania ofert upływa dnia 15.04.2015 r. o godz. 10:00.**

**Otwarcie ofert nastąpi w dniu 15.04. 2015 r. o godz. 11:00**

*Z poważaniem*