

## SPIS TREŚCI

*stron dokumentu: 5*

zestaw 1 [zam.: 10.12.2019] .....	2
zestaw 2 [zam.: 12.12.2019] .....	3
zestaw 3 [zam.: 18.12.2019] .....	4
zestaw 4 [zam.: 23.12.2019] .....	5

**1****Pytanie:**

Prosimy o uszczegółowienie sposobu przeliczenia wielkości opakowania handlowego – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź::**

Zamawiający prosi o wycenę zgodnie z zapisami specyfikacji:

[Rozdział 3 pkt 3.2.3. SIWZ:](#)

„Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż wskazana przez Zamawiającego. W takim przypadku należy dokonać przeliczeń tak, aby liczba (tabletek, drażetek, kapsułek, ampulek, fiolek, butelek, tub, worków) była zgodna z zapisami specyfikacji.”

**2****Pytanie:**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

Przykładowo:

Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający prosi o wycenę produktów leczniczych zgodnie z zapisami specyfikacji.

**3****Pytanie:**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**4****Pytanie:**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odpowiedź na pytania nr 3 i 4:**

Zamawiający prosi o wycenę produktów leczniczych zgodnie z zapisami specyfikacji:

[Rozdział 3 pkt 3.2.4. SIWZ:](#)

„W przypadku, gdy produkt leczniczy został wycofany z produkcji i nie ma równoważnego prosimy o zadanie pytania z podaniem nazwy produktu, pakietu i pozycji w pakiecie - Zamawiający w takiej sytuacji poda do wiadomości, które pozycje w pakiecie należy wykreślić.”

1

[projekt umowy: § 2, ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 2.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej?

Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, a zamówienie złożone jest z chwilą jego „potwierdzenia” faksem lub mailem.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 2 ust. 1 projektu umowy:

*„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar tj. produkty lecznicze określone w specyfikacji zgodnie z zamówieniem następnego dnia roboczego w przypadku dostaw „zwykłych”, a w przypadku dostaw „na cito” w ciągu 8 godzin od chwili otrzymania zgłoszenia zamówienia (telefonicznie **potwierdzone e-mail**) do Działu Farmacji Szpitalnej Centrum Leczenia Oparzeń w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2.”*

2

[projekt umowy: § 2, ust. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1 termin dostaw „na cito” z **8 godzin** na **12 godzin**?

Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin).

W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09):

*„Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”*

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający wymaga realizacji zamówienia w terminach określonych w § 2 ust. 1 projektu umowy.

3

[projekt umowy: § 3, ust. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w par. 3.5. zmieni sposób ustalenia daty przydatności do użytku z procentowej na stałą np. 9 - miesięczną?

W ten sposób łatwiej będzie określić stronom, czy dostarczony produkt spełnia wymagania zawartej umowy.

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z zapisami umowy.

1

[pakiet 5, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 1 aby  
**Ceftazydym**  
zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SIWZ.

1

*projekt umowy: § 7, ust. 1***Pytanie:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 1:

1. *W przypadku opóźnienia terminu dostawy przedmiotu umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy naliczone zostaną kary umowne:*

1) *w przypadku „zwykłych” dostaw;*

a) *za każdy dzień opóźnienia do trzeciego dnia włącznie – po 0,1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy,*

b) *za każdy dzień opóźnienia od czwartego dnia – po 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.*

2) *w przypadku dostaw „na cito” za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia – po 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach umowy.

2

*projekt umowy: § 2, ust. 10***Pytanie:**

Do treści §2 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: *„... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach umowy.

3

*projekt umowy: § 3, ust. 5***Pytanie:**

Do treści §3 ust.5 projektu umowy.

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek przydatności zamówionego towaru do użytku nie krótszy niż 3/4 terminu ważności określonego przez wytwórcę?

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu.

W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust.5 projektu umowy następującej treści: *„..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach umowy.

4

*projekt umowy: § 7, ust. 1, pkt 2)***Pytanie:**

Do 7 ust.1 pkt 2) projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru w trybie "na cito" poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,05% za każdą godzinę liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach umowy.