



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Katowice, dnia 24.07.2015r

ZP/2534/15

Uczestnicy postępowania
przetargowego
W s z y s c y

Dot. przetargu nieograniczonego na dostawę leków w rozbiciu na pakiety.

W związku z otrzymaniem od Wykonawców wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ Zamawiający odpowiada:

- Pyt. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu XIX pozycji 1, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.
- Pyt. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie XX pozycja 1 oraz 2 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ..
- Pyt. 3 Czy Zamawiający w par. 2.3. określi termin dostaw w trybie tzw. „CITO” na 12 godzin? Termin ten nie stanowi kryterium wyboru ofert, a pomimo tego pozostaje nieokreślony w umowie.
Odp.: Zamawiający określa we wzorze umowy czas dostawy w trybie CITO na 6 godzin.
- Pyt. 4 Czy Zamawiający umożliwi w par. 2.7. potwierdzanie dostaw na fakturze dotyczącej danego zamówienia? Dostarczana wówczas wraz z zamówieniem faktura VAT określałaby wszystkie dostarczone leki i z tego względu tworzenie nowych dokumentów o tej samej treści byłoby się zbędne.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 5 Czy Zamawiający w par. 5.3. zmieni frazę: „podlega zwiększeniu o podatek od towarów i usług w stawce wskazanej w ofercie przetargowej” na następującą: „podlega zwiększeniu o podatek od towarów i usług w stawce obowiązującej w dniu dostawy”?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 6 Czy Zamawiający wykreśli w całości par. 6.4. i zastąpi go przepisem o następującej treści: „W przypadku złożenia przez Zamawiającego reklamacji ilościowej strony ustalają, że Wykonawca ma obowiązek dostarczenia brakujących rzeczy (niedostarczonych przedmiotów danego zamówienia cyklicznego) do miejsca wskazanego w ww. reklamacji, w pierwszym dniu roboczym następującym po uznaniu reklamacji, do godziny 14:00. Zamawiający zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w terminie 5 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji”? Po pierwsze zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu kilku godzin jest niemożliwe. Po drugie zaś – dostawa brakujących rzeczy powinna nastąpić po uznaniu reklamacji. W innym przypadku cała procedura reklamacyjna pozostaje fikcją.
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 7 Czy Zamawiający wykreśli w całości par. 6.5. i zastąpi go przepisem o następującej treści: W przypadku złożenia przez Zamawiającego reklamacji jakościowej strony ustalają, że Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć Zamawiającemu tę samą ilość rzeczy wolnych od wad, w terminie do 2 dni roboczych liczonych od dnia uznania reklamacji oraz odebrać od Zamawiającego – na koszt Wykonawcy – wszystkie rzeczy wadliwe będące przedmiotem reklamacji (wadliwe przedmioty danej dostawy periodycznej).Zamawiający zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację w terminie 5 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji.”?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.
- Pyt. 8 Czy Zamawiający zmieni sposób naliczania kary umownej określonej w par. 8.1. a – b z wartości kwotowej na wartość procentową (0,5%) niezrealizowanego zamówienia (w przypadku litery „b” –





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

niezrealizowanej reklamacji)? Obecny sposób naliczania kar umownych grozi ich naliczeniem w wysokości rażąco wygórowanej.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 9 Czy Zamawiający zmieni drugą część treść par. 10.1.c. w następujący sposób: „- zmiana wysokości wynagrodzenia Wykonawcy polegająca na jego obniżeniu, odpowiadająca zmianie cen(y) leków(ku) do poziomu ustalonej przez Wykonawcę średniej cen(y) leku(ów) w obrocie wolnorynkowym,”? Trudno zrozumieć na podstawie jakich danych Zamawiający miałby możliwość ustalenia średniej ceny leków w obrocie rynkowym.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie III leku *ibandronicacid* postaci **ampułki** ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z czym w formularzu ofertowym Pakiet III kolumna 5 – „Postać” otrzymuje brzmienie: „*Amp.-strzyk lub Ampułka + np.: strzykawka, igła, kaniula, itp. w ilościach niezbędnych do podania leku*”; kolumna 7 – „Ilość w opak.” otrzymuje brzmienie: „*1 szt. lub 1 kpl., tj. ampułka oraz: (określić produkty niezbędne do podania leku).*”

Pyt. 11 Dotyczy pakietu VI - ANTYBIOTYKI

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego, którego stabilność przygotowanego roztworu wynosiła, co najmniej 3 godziny?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, którego stabilność przygotowanego roztworu wynosi, co najmniej 3 godziny.

Pyt. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 ustęp 1 punkt a) umowy i odstąpi od zapisu: „kara umowna w wysokości 20 zł. za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia” ustanawiając karę w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego na czas zamówienia, za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 13 Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt c) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość **niezrealizowanej części umowy**?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 14 Dotyczy § 5 umowy. 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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany sposób wystawiania i przesyłania faktur.

Pyt. 15 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, 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.





tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że Apteka szpitalna działa zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym przepisami dotyczącymi przechowywania oraz ewentualnego zwrotu produktów leczniczych i/lub wyrobów medycznych, tj. prowadzi rejestr warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia ewentualnego zwrotu towaru, który jest udostępniany w sytuacjach przewidzianych z mocy prawa. Tym samym wprowadzanie proponowanego zapisu jest, zdaniem Zamawiającego, bezzasadne.

Pyt. 16 Dotyczy pakietów nr IX i XII:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostaw do 48 godzin, a termin dostaw na „cito” do 24 godzin od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie IX oraz XII?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pyt. 17 dotyczy projektu umowy § 10

Mając na względzie art. 144 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), czy Zamawiający przewiduje możliwość zmiany treści umowy w przypadku kiedy w trakcie wykonywania umowy wytwórca dokonana zmiany numerów katalogowych dla elementów przedmiotu umowy bez zmiany właściwości tegoż przedmiotu w stosunku do przedmiotu zaoferowanego.”

Odp.: Zamawiający informuje, że w formularzu ofertowym Wykonawca ma obowiązek podać nazwę oraz producenta oferowanego produktu leczniczego. Zamawiający nie wymaga podania numeru katalogowego oferowanego produktu, w związku z czym zmiana numeru katalogowego przez wytwórcę nie będzie wymagała zmiany treści umowy.

Pyt. 18 dotyczy projektu umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 8 ust.1 a) projektu umowy na treść :

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za opóźnienie Wykonawcy w wykonaniu jakiegokolwiek zamówienia cyklicznego – kara umowna w wysokości 5 zł. za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia (czyli: w przypadku zamówień cyklicznych z terminem podstawowym – liczona od godziny 14:00 w dniu planowej dostawy periodycznej, w przypadku zamówień cyklicznych z terminem „cito – liczona od pierwszej godziny następującej po upływie terminu „cito”), ?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.

Pyt. 19 Czy Zamawiający dopuszcza aby leki zamieszczone w „Formularzu ofertowym Pakiet nr XIII Leki różne” w kolumnie 6 (zawartość) były opisane w sposób następujący: w poz.1 – 250mg/5ml i w poz.2 – 1,0g/10ml?

Dopuszczenie w/w pozwole Oferentom za złożenie realnie konkurencyjnych ofert.

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów o proponowanej zawartości substancji czynnej, z zastrzeżeniem, że wszystkie oferowane w tym pakiecie produkty lecznicze – poz. 1, 2 i 3 pochodzą od jednego producenta (wytwórcy).

Jednocześnie, zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia SIWZ w sposób określony w odpowiedziach na pytania Wykonawców

Z poważaniem

Prezes Zarządu

mgr inż. Krzysztof Zaczek