

Katowice, dn. 13.09.2016r

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 15. Nr sprawy : ZP-16-090UN

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn.zm), udzielam następującej odpowiedzi :

1. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 2.8.a w ten sposób, że termin załatwienia reklamacji wynosić będzie 5 dni od daty rozpatrzenia i uznania reklamacji? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.
2. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**
3. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.2 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana.**
4. Do §5 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla wykonawcy zamówienia jest przewidziana kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.
5. Do §5 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?
6. Do treści §5 ust.4 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką wynikającą z 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."
7. Prosimy o dopisanie do §5 ust.5 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".
8. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 4 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.
9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1, 2:
 1. W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub brak wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt. 8a niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości **2%** wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części zamówienia.** Kary umowne potrącane będą z bieżących należności Wykonawcy.
 2. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** przedmiotu umowy określonego w § 3 pkt. 1.

Odp. na pytania nr 1 – 9: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany wzoru umowy.

10. Dotyczy § 1 ustęp 4 umowy – Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy realizowane będą od poniedziałku do piątku, a tym samym wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowień umowy o następujący zwrot: „jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w soboty, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”? **Odp. „Dniami wolnymi od pracy są dni ustawowo wolne od pracy i dni wolne od pracy wynikające z rozkładu czasu pracy w przeciętnie pięciodniowym tygodniu pracy. Ustawowo wolne od pracy są niedziele i święta”. Tak więc Zamawiający potwierdza, że dostawy będą realizowane zgodnie z pięciodniowym tygodniem pracy i nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 5 ustęp 2 umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanego przedmiotu umowy? W przypadku zrealizowania znacznej części umowy bez żadnych zastrzeżeń, kara liczona od całości umowy jest wyraźnie zawyżona. **Odp. Zgodnie z odp. j.w.**
12. Dotyczy osób odpowiedzialnych za realizację umowy. Prosimy o podanie osoby odpowiedzialnej za realizację umowy ze strony Zamawiającego. Pozwoli to uniknąć nieporozumień co do słuszności składanych zamówień. **Odp. Na tym etapie postępowania nie składa się jeszcze zamówień.**
13. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy 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. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
- Dotyczy § 2 ustęp 8 punkt b 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. Z zamówieniem byłby dostarczany dokument WZ. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? **Odp.: Załącznikiem do SIWZ jest umowa użyczenia i Zamawiający nie widzi powodu aby ją zmieniać na proponowaną umowę udostępnienia.**
15. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 1 i 2 (Meropenemum 0,5g i 1g) **wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami**, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?
 Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.
- Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 1 i 2 (Meropenemum 0,5g i 1g) **wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?** **Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**
16. Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz.4 wymaga preparatu Tacrolimus w koncentracji do sporządzania roztworu do infuzji 5mg/ml w ilości 210 amp? **Odp.: Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający omyłkowo w pakiecie nr 8 poz.4 wpisał postać zamawianego preparatu jako kapsułki twarde. Powinno być: koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 5mg/ml. Zamawiana ilość to 210 amp.**
17. Czy Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga aby oferowany produkt w pakiecie nr 25 (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy, (lek) ? **Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**

ZP-16-090UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

18. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt w pakiecie nr 25 posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? **Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.**
19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 40 wody jałowej do nawilżania tlenu o pojemności 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty. **Odp.: Zamawiający wymaga 2.820 butelek wody a 500ml, czyli 1.410.000 ml wody. Wykonawca proponuje butelki a 650 ml. , czyli 2.169,23 butelek. Zamawiający nie może wyrazić zgody na zaoferowanie butelek o objętości, która nie jest podzielna bez reszty przez zamawianą ilość.**
20. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 (Desfluranum) w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na użyczenie 3 sztuk parowników kompatybilnych z oferowanym lekiem w pozycji nr 1 ? **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek*

ZP-16-090UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Załącznik Nr 32 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Pakiet Nr 32

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość	Cena jednostk. netto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Somatostatinum	prdo p. roztw. do wstrzy.	0,25 mg	55						

**Zamawiający wymaga od wykonawcy wpisania wszystkich danych wymienionych w kolumnie nr 11*

W kolumnie nr 6 wykonawca zobowiązany jest wpisać czego dotyczy oferowana cena netto – sztuki lub opakowani

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych
do reprezentowania wykonawcy

Załącznik Nr 32A do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Pakiet Nr 32A

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość	Cena jednostk. netto	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
2	Somatostatinum	prdo p. roztw. do wstrzy.	3 mg	120						

**Zamawiający wymaga od wykonawcy wpisania wszystkich danych wymienionych w kolumnie nr 11*

W kolumnie nr 6 wykonawca zobowiązany jest wpisać czego dotyczy oferowana cena netto – sztuki lub opakowani

.....
Podpis i pieczęć osoby/osób uprawnionej/ uprawnionych

ZP-16-090UN

*Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24*

do reprezentowania wykonawcy