



Katowice, dn. 17.08.2016r

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 14. Nr sprawy : ZP-16-102UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, 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 :

- Pyt.1** Do treści §2 ust.4 ustęp pierwszy 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? 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 skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do treści §2 ust.4 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." **Odp.: Właśnie taką treść ma §2 pkt.4 projektu umowy.**
- Pyt.2** 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. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
- Pyt.3** 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? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
- Pyt.4** 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." **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
- Pyt.5** Prosimy o dopisanie do §5 ust.5 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych". **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
- Pyt.6** 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.: Zamawiający zmienia zapis §1 pkt.4 nadając mu następującą treść : „ W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. Strony ustalają, iż dostawa następować będzie wyłącznie w dni robocze na podstawie pisemnych zamówień składanych przez Zamawiającego drogą listową bądź faksową, szczegółowo określających ilości towaru”**

Pyt.7 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.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

Pyt.8. 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.: Zamawiający poda taką informację wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.**

Pyt.9 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 bezpieczeństwa przechowywania. **Odp.: Zamawiający zapewnia, że produkty lecznicze i wyroby medyczne są przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego i wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu a wszelkie rejestry i inne dokumenty udostępnia wyłącznie upoważnionym do kontroli instytucjom.**

Pyt.10 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.**

Pyt.11 Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 wymaga produktu leczniczego, którego trwałość chemiczna i fizyczną po rekonstytucji wynosi co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem? **Odp.: Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ i nie zmienia ich. Lek z proponowanym terminem trwałości dopuszcza ale nie wymaga.**

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