

WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 16. Nr sprawy : ZP-18-074UN

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 (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

1. Czy Zamawiający zmieni zapis par. 2.8.a w ten sposób, że termin załatwienia reklamacji wynosić będzie 3 dni robocze 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. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
2. Czy zamawiający w par. 3.1 usunie wartość podatku VAT „8%” i pozostawi samą informację „plus należny podatek VAT”? Zapis taki będzie korzystniejszy dla Zamawiającego, gdyż w przypadku zmiany stawki podatku VAT na niższą, Zamawiający poniesie niższe koszty związane z realizacją przedmiotowej umowy. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. W treści umowy jest zapis dopuszczający ustawową zmianę podatku VAT.**
3. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.1 z 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest **rażąco wygórowana**. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
4. Czy Zamawiający zmieni treść par. 7.5 poprzez dodania zdania drugiego o brzmieniu „Zmiana umowy w związku ze zmianą obowiązującej stawki podatku VAT następuje automatycznie z chwilą, z którą obowiązywać zacznie nowa stawka podatku VAT.” **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
5. **Zapytania do pakietu 55** „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”
Odp: Tak, Zamawiający wymaga.
6. **Zapytania do pakietu 55** „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”
Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.
Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634 **Odp: Tak, Zamawiający wymaga.**

Powyższe odpowiedzi są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

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