



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4  
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10

41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70

NIP: 626-25-10-567

KONTO BANKOWE ING Bank Śl.

O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 19.02.2019 r.

DZP – 2/2019

Wykonawcy wg rozdzielnika

**dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na  
dostawę leków**

Informujemy, że w toku prowadzonego postępowania do Zamawiającego wpłynęły zapytania, których treść wraz z udzielonymi odpowiedziami zamieszczamy poniżej:

**Pytanie nr 1 – dot. 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. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3). Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)).

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy § 3 poprzez dodanie ust. 13, który otrzymuje brzmienie: „*W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.*”

**Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 35:**

Czy Zamawiający wymaga aby w pozycji 1 stabilność produktu leczniczego wynosiła po rozcieńczeniu na podstawie Oświadczenia: 21 dni w temp. 2-8 °C, 7 dni w temp. pokojowej 15-25 °C.

**Odp.:** Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań do opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 3 – dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający w par. 3.9 dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji zawarte w par 8?

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 4 – dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający w par. 10 dopisze, że procedury tam opisane nie mają zastosowania do zmiany stawki VAT? Zmiany te winny wchodzić w życie automatycznie, w dacie wejścia w życie stosownego aktu prawnego.

**Odp.:** Zgodnie z zapisami projektu umowy.

**Pytanie nr 5 – dot. projektu umowy:**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Czy Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 6 – dot. projektu umowy:**

Do treści §3 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: "(...) z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego

uprawnniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 7 – dot. projektu umowy:**

Prosimy o dopisanie do §6 ust.3 projektu umowy następującej treści: "(...) zgodnie z ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 8 – dot. projektu umowy:**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §7 ust.1.3.

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 9 – dot. projektu umowy:**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to raziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §10 ust.1.2. ppkt c) i d) projektu umowy)?

**Odp.:** Zgodnie z zapisami projektu umowy.

**Pytanie nr 10 – dot. projektu umowy:**

Do §10 ust.1.2 ppkt j) projektu umowy prosimy o dopisanie: "(...), jednak o okres nie dłuższy niż 6 miesięcy".

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 11 – dot. § 3 ust.1 projektu umowy:**

Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień cząstkowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w Pakiecie nr 30? (Wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy stanowią załącznik nr 1 oraz załącznik nr 2 do nn. pisma.).

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12 – dot. § 3 ust.3 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień pilnych „na cito” (na ratunek) maksymalnie do „48 godzin” od złożenia zamówienia dla Pakietu nr 24 i nr 30?

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 13 – dot. § 6 ust.3 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 6 ust.3 dodatkowego zapisu w brzmieniu :

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 60 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze” ?

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 14 – dot. § 7 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 7 nowego brzmienia:

*„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:*

*1.1. w przypadku niezrealizowania w terminie określonym w § 3 ust. 3 dostawy częściowej karę umowną w wysokości 0,15 % wartości netto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy.*

*1.2. w przypadku opóźnienia w wykonaniu obowiązków określonych w § 8 ust. 2 karę w wysokości 0,15 % wartości netto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy.*

*1.3. w przypadku naruszenia obowiązku określonego w § 10 ust. 6 lub § 10 ust. 7 w wysokości 5 % łącznej ceny brutto, o której mowa w § 5 ust. 3 Umowy za każdy przypadek naruszenia,*

*1.4. w przypadku o którym mowa w § 9 ust. 1 umowy karę umowną w wysokości 5% wartości netto części zamówienia pozostałego do realizacji.*

*2. Kary umowne mogą zostać potrącone przez Zamawiającego z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.*

*3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonych kar umownych.”*

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 15 – dot. § 9 ust.1 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 9 ust.1 umowy dodatkowego zapisu o treści: „Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części ze skutkiem natychmiastowym Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 16 – dot. § 10 ust.1 pkt.1.3 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do katalogu zmian postanowień umowy, zawartej w wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przesłanki w proponowanym brzmieniu lub analogicznym przygotowanym przez Zamawiającego a oddającym jego istotę:

*„Zamawiający dopuszcza możliwość zastąpienia wykonawcy, któremu zostało udzielone zamówienie, a którego siedziba znajduje się na terytorium Wielkiej Brytanii, przez innego wykonawcę należącego do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, mającego siedzibę w innym państwie członkowskim UE, spełniającego warunki udziału w niniejszym postępowaniu oraz niepodlegającego wykluczeniu w przypadku wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej na podstawie art. 50 Traktatu o Unii Europejskiej, przy zachowaniu wszelkich, mających zastosowanie w tym przypadku przepisów prawa, w tym art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.”?*

Uzasadnienie:

Mając na względzie, że na dzień składania ofert w niniejszym Postępowaniu ostatecznie nie zostały zakończone negocjacje ws. warunków wystąpienia Wielkiej Brytanii z Unii Europejskiej, a tym samym nie jest możliwe dokładne określenie przyszłych zasad, na jakich podmioty mające siedzibę w tym państwie będą mogły funkcjonować na rynku UE, należy zabezpieczyć w umowie o zamówienie publiczne możliwość zmiany wykonawcy na podmiot z innego państwa członkowskiego UE. Należy zaznaczyć, że powyższe postanowienie gwarantuje, że nowy wykonawca będzie należał do tej samej grupy kapitałowej, co ten, któremu zostało udzielone zamówienie publicznie, a także musi spełniać wszystkie warunki udziału w postępowaniu oraz nie mogą wobec niego zachodzić okoliczności powodujące wykluczenie z postępowania. To gwarantuje zapewnienie ciągłości realizacji dostawy towarów będących przedmiotem umowy, a także jest w pełni zgodne z postanowieniami art. 144 Prawa zamówień publicznych. Jednocześnie wskazujemy, że niniejsza zmiana przesłanki kontraktu wyłącznie dopuszcza możliwość jej dokonania, a w żaden sposób nie jest obowiązkiem dla Zamawiającego, który dopiero na etapie realizacji zamówienia mógł podjąć

ostateczne i wiążące decyzje. Jednocześnie niniejsza propozycja nie powoduje nieważności ewentualnego aneksu, gdyż odwołuje się do obowiązującej procedury zmiany wierzyciela podmiotu leczniczego określonego w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. W związku z powyższym proponowana przesłanka zmiany umowy o zamówienie publiczne wydaje się w pełni uzasadniona i powinna zostać wprowadzona do postanowień wzoru umowy.

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy. Zamawiający informuje, że jeżeli taka sytuacja nastąpi to Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany (w tym zastąpienia) Wykonawcy zgodnie z ustawą pzp.

**Pytanie nr 17 – dot. formalności, jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:**

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?

**Odp.:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 18 – dot. termin dostawy na cito. Wzór umowy § 3 ust. 3**

Proszę o potwierdzenie, że zapis zawarty we wzorze umowy, tj. zapis dotyczący zamówień na tzw. „na cito” w stosunku do pakietu nr 15 nie ma zastosowania.

**Odp.:** Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

**Pytanie nr 19 – dot. termin dostawy na cito. Wzór umowy § 3 ust. 3**

Proszę o wyjaśnienie kiedy zamówienia uważane będą za tryb „cito”? Jakie okoliczności wpływają na to, że zamówienie jest realizowane w tym trybie?

**Odp.:** Zamawiający wyjaśnia, że są to sytuacje, których nie dało się przewidzieć, a pacjent wymaga podania leku do kontynuacji terapii.

**Pytanie nr 20 – dot. wzór umowy § 6 ust. 1**

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie faktury VAT wraz z towarem do apteki szpitalnej/magazynu?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury VAT wraz z towarem do apteki szpitalnej.

