



Opole, 16.05.2019r.

Wyjaśnienia i zmiany treści SIWZ

Przetarg nieograniczony nr 16/PN/2019

Działając w oparciu o art. 38 ust. 1 pkt. 3 oraz ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami) zwanej w treści pisma PZP, podajemy do wiadomości wszystkich zainteresowanych niniejszym postępowaniem treść zapytań wraz z udzielonymi wyjaśnieniami.

1. Dotyczy pakietu nr 4:

W związku z zakończoną produkcją systemów do dodawania pierwiastków śladowych i witamin do preparatu typu Clinimix i Multimel, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie poz. nr 14 z zadania nr 4, bądź wydzielenie pozycji i utworzenie odrębnego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję nr 14 z zadania nr 4.

2. Zadanie 2 pozycja 12

Zgłębnik żołądkowy poliuretanowy do długoterminowego podania rozmiar CH8 dł 100 cm

Czy Zamawiający oczekuje zgłębnika z łącznikiem typu:

LL Luer-lock

LL/M Luer-lock z mandrynem

TR/M łącznik lejkowy (Funnel) z mandrynem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgłębnika z łącznikiem typu Luer-lock.

3. Zadanie 2 pozycja 13

Zgłębnik jelitowy, poliuretanowy do długoterminowego podania rozmiar CH8 dł 120 cm

Czy Zamawiający oczekuje zgłębnika z łącznikiem typu:

LL/M Luer-lock z mandrynem

TR/M łącznik lejkowy (Funnel) z mandrynem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zgłębnika z łącznikiem lejkowym (typu Funnel) z mandrynem.

4. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w § 4 ust. 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji i usunięcia wady lub nieprawidłowości Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych, od daty jej zgłoszenia.

5. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

a) za opóźnienie w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu,

powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie określonym umową za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia niezrealizowanego w terminie

W

- b) za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za opóźnienie w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto zamówienia zrealizowanego niezgodnie z umową za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego niezgodnie z umową**
- c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części** umowy.
- d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości **2 %** kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 **niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź: *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy.*

6. Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt c, d. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania bez zastrzeżeń znaczącej części umowy, naliczanie kary od jej całości jest zawyżone.

Odpowiedź: *Brak zgody - zgodnie z projektem umowy.*

7. 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 aptecce (rejestr temperatur), 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 aptecce w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: *Zamawiający umieścił już taki zapis w § 4 ust.8 projektu umowy.*

Sporządziła:

Opolskie Centrum Onkologii w Opolu
INSPEKTOR
ds. zamówień publicznych

Beata Kopeć

Zatwierdził:

DYREKTOR
Opolskiego Centrum Onkologii
w Opolu

Marek Waszczyński

*Mojze
Wojciech*