|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Znak Sprawy: ZP/220/44/20**  ***Dotyczy: dostawy płynów infuzyjnych i produktów leczniczych na potrzeby Klinik SPSK-2.*** |  |  |

**WYJAŚNIENIE NR 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca nr 1**

Proszę o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania do umowy dot. niniejszego postępowania, tj.:  
1. Do rozdziału XVII pkt 2 SIWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu wykonania dostawy częściowej poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 2 dni od chwili złożenia zamówienia.

**Odpowiedź:**Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie powyższej zmiany zapisu, dotyczącej terminów dostaw. W przypadku trudności w realizacji zamówienia, wynikającej z aktualnej sytuacji epidemicznej, Wykonawca ma możliwość odwołać się do ustaw i rozporządzeń w sprawie epidemii koronawirusa, regulujących również możliwość wydłużenia terminów dostaw.

2. Do treści §4 ust. 6 wzoru umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." Jednocześnie prosimy o zrezygnowane z naliczenia dodatkowych kar umownych.

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na dokonanie ww. zmian. Niemniej jednakWykonawca ma możliwość odwołać się do ustaw i rozporządzeń np. w sprawie epidemii koronawirusa, regulujących również możliwość wydłużenia terminów dostaw.

3. Do treści §10 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w dostawie i w reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej lub wadliwej części zamówienia cząstkowego dziennie, bez wskazywania minimalnej kary, tj. 50 zł dziennie?

**Odpowiedź:**Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie powyższej modyfikacji. Doprecyzowanie minimalnej kwoty kary umownej ma dla Zamawiającego szczególne znaczenie w przypadku dostaw produktów leczniczych, które są bardzo istotne z punktu widzenia farmakoterapii, posiadają natomiast niewielką cenę zakupu. Z codziennej praktyki wynika, że wielokrotnie dostawy o wartości np. nie przekraczającej 100,00 zł mogą mieć większe znaczenie w leczeniu pacjentów niż dostawy produktów wysokocennych. Wprowadzenie minimalnej kwoty kary umownej przywraca równowagę w odniesieniu do obu grup produktów.

4. Do treści §10 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie w reklamacji w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwej części zamówienia cząstkowego dziennie, bez wskazywania minimalnej kary, tj. 50 zł dziennie?

**Odpowiedź:**Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie powyższej modyfikacji. Doprecyzowanie minimalnej kwoty kary umownej ma dla Zamawiającego szczególne znaczenie w przypadku reklamacji produktów leczniczych, które są bardzo istotne z punktu widzenia farmakoterapii, posiadają natomiast niewielką cenę zakupu.

5. Do treści §10 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy lub zadania?

**Odpowiedź:**Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany. Celem wprowadzenia powyższego zapisu jest zagwarantowanie Zamawiającemu realizacji umowy do końca terminu jej obowiązywania.

6 . Do treści §14 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §14 po ust. 2 prosimy o dodanie ust. 3 w brzmieniu:  
„3. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:  
z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,  
z powodu wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji

umowy,z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.  
**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany umowy. W sytuacjach nieprzewidzianych Wykonawca ma możliwość odwołać się do ustaw i rozporządzeń, które będą w danej chwili obowiązywały.

7. Do treści §15 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §15 wzoru umowy dostawy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odpowiedź:**Wielkość zapotrzebowania na poszczególne produkty lecznicze określana jest przez Zamawiającego na podstawie historycznego zużycia w ostatnim okresie, wysokości kontraktu z NFZ oraz na podstawie aktualnych zaleceń w zakresie farmakoterapii medycznych towarzystw naukowych. Na większość tych czynników Zamawiający nie ma wpływu. Ponadto sytuacja epidemiczna mająca aktualnie miejsce w kraju również może znacząco zmieniać ilość przyjmowanych pacjentów, wykonywanych zabiegów operacyjnych itp. Realizacja wartościowa mająca miejsce w takich sytuacjach pozwala Zamawiającemu na zabezpieczenie świadczeń medycznych w zależności od bieżących potrzeb a także na realizację umowy przetargowej na gwarantowanym poziomie 60% Wartościowa realizacja zadań również ma miejsce w przypadku, gdy na rynku brakuje określonego produktu leczniczego i sytuacja wymaga zastąpienia go innym lekiem lub inną dawką. Reasumując ilości określone przez Zamawiającego w formularzu cen jednostkowych zrobione są z należytą starannością na dzień ogłaszania przetargu, natomiast wartościowa realizacja zadań (zmiana ilości poszczególnych produktów) ma miejsce jedynie w przypadkach wyższej konieczności, których nie dało się wcześniej przewidzieć i na które Zamawiający nie ma wpływu.

**Wykonawca nr 2**

Zadanie 7 poz. 1  
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę leku Dobcard 250mg/20ml x 10 amp w ilości 1 000 op. Lek dopuszczony na podstawie czasowego dopuszczenia do obrotu na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 06.09.2001 Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz 499 z późn. zm.)

**Odpowiedź:** Z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że aktualnie na rynku polskim dostępny jest produkt leczniczy zarejestrowany, w związku z powyższym Zamawiający **nie wyraża zgody**na zaoferowanie produktu z importu tylko wymaga zaoferowania produktu leczniczego zarejestrowanego na polskim rynku zgodnie z Ustawą Prawo farmaceutyczne.

**Wykonawca nr 3**

1. **Pakiet 5 –** czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 szt. z przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:**Zamawiający **wyraża zgodę**.

1. **Dotyczy § 10 ust. 1 lit. d) umowy** – prosimy o ujednolicenie zapisów dotyczących podstawy naliczania kary umownej za odstąpienie od umowy. Obecnie podstawą naliczania kary umownej za odstąpienie jest wartości brutto umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych, co sprawia że Wykonawca nie może obliczyć ryzyka związanego z naliczeniem kary umownej za odstąpienie. Proponujemy aby wysokość kary umownej za odstąpienie liczyć od wartość niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę. Powyższy zapis odnosi się do 2 z możliwych sytuacji:

1. podstawą naliczania kary umownej za odstąpienie jest wartość brutto umowy w przypadku gdy umowa obejmuje jedno zadanie tj. w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 7 umowy.
2. podstawą naliczania kary umownej za odstąpienie jest wartość brutto zadania w przypadku gdy umowa obejmuje kilka zadań. W przypadku gdy nastąpi odstąpienie od umowy w zakresie jednego zadania kara będzie obliczona od wartości brutto tego zadania.

tj. w wysokości 10% wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.

Nie ma zgody Zamawiającego aby wysokość kary umownej za odstąpienie liczyć od wartość

niezrealizowanej części umowy

1. **Dotyczy projektu umowy**. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy 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 ( 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 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)"

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że prowadzi elektroniczny rejestr warunków temperaturowych we wszystkich pomieszczeniach i urządzeniach chłodniczych apteki i udostępni je na żądanie Wykonawcy.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

***Podpis w oryginale***

***……………………………………..***

Dyrektor SPSK-2 PUM

**Sprawę prowadzi:** WiolettaSybal

**Telefon** +48 91 46 10 88