

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**dotyczy: postępowania pod hasłem: GENERATORY RADIONUKLIDOWE I ZESTAWY SCYNTYGRAFICZNE DO PRZYGOTOWANIA RADIOFARMACEUTYKÓW.**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego postępowania wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie 1**

1. Do rozdziału 4 pkt 1 pkt 2 SWZ Kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy. Z uwagi na fakt, że sprowadzenie asortymentu będącego przedmiotem umowy odbywa się także w ramach procedury preparatów sprowadzanych z importu, prosimy o wydłużenie minimalnego - najwyżej ocenianego terminu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zamówienia. Obecny, najwyżej oceniany 2- dniowy termin dostawy uniemożliwi złożenie konkurencyjnych ofert wykonawczych dla pakietu nr 4 części 1.2.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w sposób następujący:**

**TERMIN DOSTAWY– 40%**

Termin dostawy	Ilość punktów
7dni czwartek do godz. 15.00	40 pkt
14 dni czwartek do godz. 15.00	20 pkt
14 dni piątek do godz. 14.30	0 pkt

**Pytanie 2**

Do §6 ust.1 projektu umowy. Prosimy o zmianę miejsca dostawy przedmiotu umowy w taki sposób, aby następował on wyłącznie w pomieszczeniu apteki szpitalnej Zamawiającego. Jednocześnie wyjaśniamy, że Makro Albumon czy Nanoscan nie zawiera otwartych źródeł promieniowania, nie jest zatem uznawany za materiał radioaktywny, w konsekwencji czego jego dostawa nie odbywa się w reżimie określonym przez Prawo atomowe (czyli na przykład do dedykowanych pomieszczeń Pracowni Radiochemicznej w Klinice Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Zamawiającego), a co za tym idzie podlega ogólnym regułom określonym przez Prawo farmaceutyczne i DPD. Dostawa takich produktów do podmiotu leczniczego, analogicznie jak wszystkich innych produktów leczniczych, może być prowadzona wyłącznie do pomieszczeń apteki szpitalnej.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia w sposób następujący: Docelowo do pomieszczeń dedykowanych Pracowni Radiofarmaceutycznej na terenie kontrolowanym Zakładu Medycyny Nuklearnej będących pod nadzorem Inspektora Ochrony Radiologicznej i mgr. farmacji.**

**Pytanie 3**

3. Do §6 ust.5 projektu umowy. Ze względu na to, że Makro Albumina jest sprowadzana w ramach importu docelowego, prosimy o wydłużenie czasu rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia towaru wolnego od wad do 14 dni od jej zgłoszenia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4**

4. Do §6 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §6 ust.7, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych produktów. Aktualna treść §6 ust. 9 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w opisie przedmiotu zamówienia. Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień oraz spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmodyfikuje.**

#### **Pytanie 5**

5. Do §6 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą 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?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 6**

6. Do §8 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie, w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 7**

7. Do §12 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 2 wzoru umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 8**

§ 6 ust. 5 – prosimy o zmianę zapisu „od daty zawiadomienia” na zapis „od daty uznania reklamacji za zasadną”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 9**

§ 6 ust. 6 –

prosimy o wskazanie listy osób upoważnionych do podpisywania odbioru przedmiotu umowy, lub wskazanie w umowie funkcji osoby upoważnionej do tej czynności.

**Odpowiedź: Lista osób upoważnionych może zostać wskazana po podpisaniu umowy z wybranym Wykonawcą.**

### **Pytanie 10**

§ 8 ust. 1 – zmiana w obu przypadkach „faktury za daną dostawę” na „niedostarczonego towaru”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 11**

§11 ust. 5 – prosimy o dodanie po słowie „jednostkowa” słowa „netto” i wykreślenie zapisu „Po upływie tego okresu”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 12**

Ponadto prosimy Państwa o dodanie do umowy poniższych zapisów:

„Zamawiający oświadcza, że jest podmiotem uprawnionym do dystrybucji produktów leczniczych, posiada wymagane prawem dokumenty, potwierdzające jego prawo do występowania w obrocie produktami leczniczymi (zezwolenie na prowadzenie apteki szpitalnej lub, dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, numer księgi rejestrowej w rejestrach medycznych csioz) oraz zezwolenie wydane przez PAA na posiadanie i stosowanie substancji promieniotwórczych. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania o każdej zmianie statusu w rejestrach medycznych, wynikającego z cofnięcia lub wygaszenia zezwolenia lub zaprzestania wykonywania działalności leczniczej”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 13**

Oraz Zamawiający zobowiązuje się do zwrotu zużytych generatorów w nieprzekraczalnym terminie 3 miesięcy od daty ich dostawy. Przedmiotem zwrotu nie mogą być inne odpady promieniotwórcze i odpady klasyfikowane jako odpady medyczne”.

**Odpowiedź: Tak.**