

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ ,nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.39.D.2021, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę leków i środków kontrastowych dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1: dot zad 27 Czy jest dopuszczony zakup opakowań po 100 szt (2x50) w ramach wskazanej ilości

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2: dot zad 27 Czy Zamawiający wymaga pasków umożliwiającą oznaczenie glukozy krwi noworodków kapilarnej tętniczej żyłnej

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3: dot zad 27 Czy Zamawiający wymaga tego co w punkcie 2 w czasie poniżej 4 sekund

Odpowiedź: NIE

Pytanie 4: dot zad 27 Czy Zamawiający będzie wymagał pola absorpcji na całej szerokości paska

Odpowiedź: NIE

Pytanie 5: Czy Zamawiający w par. 2.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Czy Zamawiający w par. 2.14 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.16? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy Załącznika nr 2 do umowy i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.16 wprowadza jednostronny tryb 'zwrotu towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8: Czy Zamawiający w par. 3.6.1 wprowadzi automatyzm zmiany cen w razie zmiany stawki VAT? Konieczność uzyskiwania akceptacji Zamawiającego w takim wypadku grozi Wykonawcy rażącą

stratą w razie podwyższenia stawki VAT i braku zgody Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par 6.1), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów projektu umowy w par. 6 ust. 1, która przyjmuje brzmienie „W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 1% od wartości towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3, chyba że wyłączną winę za zwłokę ponosi Zamawiający.

Pytanie 10: W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

Odpowiedź: par. 6 ust. 9 projektu umowy.

Pytanie 11: Czy Zamawiający wykreśli w Załączniku nr 2 do umowy zdanie: „Spisanie protokołu reklamacyjnego przy udziale obu stron w terminie max. 24 godzin.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12: Czy Zamawiający zamieni w Załączniku nr 2 do umowy w punkcie II.3 termin 1 dnia na termin 7 dni? Zamawiający wprowadza dwie procedury – „reklamacji” i rękojmi, które przecież w istocie dotyczą tego samego, tj. wad towaru. W pierwszym przypadku („reklamacji”) wymiana następuje w ciągu 7 dni, zaś w przypadku rękojmi wymiana winna nastąpić w ciągu 1 dnia. Tymczasem w przypadku rękojmi zgłasza się reklamację, nie ma innego trybu postępowania, zaś termin „reklamacja” nie jest odrębną procedurą zdefiniowaną w przepisach (jak rękojmia). Zatem zapisy są nieprawidłowe, bo kreują postępowanie dotyczące „reklamacji”, które w praktyce musi być realizowane jako postępowanie z tytułu rękojmi, gdyż „reklamacja” nie jest samoistną podstawą żadnych roszczeń (ewentualnie jest nią gwarancja). Zapis II.3 jest w istocie zbędny, bo procedurę i terminy określono w pkt. I.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 13: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurującym w aktualnym wykazie wyrobów medycznych refundowanych MZ? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność dostaw, gdyż zobowiązuje wykonawcę do utrzymywania ciągłości dostaw pasków testowych na rynku polskim.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14: Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 15: Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu 27 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: TAK

Z poważaniem