

WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 4. Nr sprawy : ZP-20-014UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

- 1) Czy zamawiający w pakiecie nr 1 adalimumab r-r do wstrzykiwań 40mg 110sztuk przez sztukę rozumie opakowanie zawierające 2 ampułko-strzykawkę , lub 2 wstrzykiwacze ? ,Czy 1 ampułkostrzykawkę lub 1 wstrzykiwacz , oraz w pakiecie Nr 11 Etanerceptum r-r do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce 50mg 30 sztuk przez sztukę rozumie opakowanie zawierające 4 ampułko-strzykawkę ,czy 1 ampułko- strzykawkę ?
 Odp.: W Pakiecie Nr 1 Zamawiający przez sztukę rozumie opakowanie zawierające 2 ampułko-strzykawkę lub 2 wstrzykiwacze. W Pakiecie Nr 11 przez sztukę Zamawiający rozumie opakowanie zawierające 4 ampułko-strzykawkę, co łącznie daje 30 opakowań po 4 ampułko-strzykawki = 120 ampułko-strzykawek.
- 2) Dot. pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w dawce 150 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości czyli 28 opakowań? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty.
 Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymaganie określone w SIWZ.
- 3) Dot. pakietu nr 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany po 4 sztuki w ilości 8 opakowań?
 Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.
- 4) Dotyczy § 5 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.
 Odp.: Kara określona jest w pkt.1 i dotyczy tylko niezrealizowanej części umowy.
- 5) Dotyczy § 5 ustęp 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary z 20 na 10%?
 Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.
- 6) Dotyczy § 2 ustęp 8 podpunkt a umowy. "Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w zakresie kryterium Termin rozpatrywania reklamacji. Określenie „termin rozpatrywania reklamacji” jest bowiem niejednoznaczne. Składane przez Zamawiającego reklamacje mogą dotyczyć zarówno nie odpowiadającej zamówieniu ilości zrealizowanego zamówienia jak i jakości dostarczonych produktów. Czas załatwiania takich reklamacji jest diametralnie różny i nie może on podlegać ujednoczeniu. Załatwienie reklamacji ilościowej faktycznie może zostać zrealizowane w terminie do 48 godzin. Jeśli zaś chodzi o reklamację jakościową to zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne termin jej rozpatrzenia może wynosić nawet kilkadziesiąt dni. Wskazujemy, że reklamacje jakościowe rozpatrywane są najczęściej w oparciu o decyzję producenta leku. Procedura reklamacyjna wymaga zatem odbioru leku od Zamawiającego i dostarczenia go do producenta. Również badanie zasadności reklamacji przez producenta nie zawsze może odbyć się natychmiastowo. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie termin reklamacji jakościowych do min. 7 dni."
 Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Pacjenci nie mogą czekać na leki.