



## Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

[www.szpital.wroc.pl](http://www.szpital.wroc.pl), e-mail: [gromkowski@szpital.wroc.pl](mailto:gromkowski@szpital.wroc.pl)

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. (071) 325 03 56 do 59; (071) 326-13-27 do 31; sekretariat ( 071) 395-74-26; fax ( 071) 326-06-22



Wrocław, dn. 25.02.2020r.

### Dotyczy: **PN 11/20 – dostawa leków do programów terapeutycznych**

Na podstawie art. 38 ust.2 ustawy PZP Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

**Pytanie 1.** Do pkt 20 istotnych warunków umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z treści pkt 20 istotnych warunków umowy zobowiązania Wykonawcy do zagwarantowania realizacji zwiększonych zamówień w sytuacji przewidywanych braków produkcyjnych przedmiotu umowy, ponieważ Wykonawca uzależniony jest w takiej sytuacji od dostępności danego produktu na rynku? W zamian za to, prosimy o wprowadzenia postanowienia zgodnie, z którym Wykonawca, w opisywanej sytuacji, w miarę takich możliwości, będzie realizował zwiększone zamówienia wynikające z umowy zabezpieczające prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych.

**Odp.:** Zamawiający oczekuje, aby w przypadku przewidywanych braków produkcyjnych przedmiotu umowy, Wykonawca w miarę możliwości realizował zwiększone zamówienia wynikające z umowy, zabezpieczające prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych.

**Pytanie 2.** Do pkt 21 istotnych warunków umowy: Prosimy dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.

**Odp.:** Nie, zgodnie z SIWZ

**Pytanie 3.** Do pkt 22 ust. 11 istotnych warunków umowy: Prosimy o dopisanie do treści pkt 22 ust. 11 istotnych warunków umowy słów: „, nie dłużej jednak niż o 3 miesiące.”

**Odp:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 4.** Do pkt 30 istotnych warunków umowy: Prosimy o wykreślenie pkt 30 istotnych warunków umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za gospodarowanie lekami zakupionymi i nie wykorzystanymi przez Zamawiającego. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia. Gdyby jednak okazało się, że Zamawiający, z ważnych przyczyn, nie może wyrazić zgody na powyższe, prosimy o zmianę wymogu wskazanego w pkt 30 istotnych warunków umowy, poprzez następujący zapis: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego w ciągu 7 dni od daty dostawy, bez podawania przyczyny."

**Odp.:** Zamawiający zapewnia, że zapis będzie stosowany w wyjątkowych sytuacjach niezależnych od Zamawiającego i nie będzie nadużywany.

**Pytanie 5.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu farmaceutycznego oraz Charakterystyk Produktu Leczniczego i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?

**Odp.:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 6:** pkt. 12 – Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu o treści „Zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić” ?

**Odp.:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 7:** pkt. 13 - Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na dostarczenie faktury w wersji elektronicznej w formacie pdf ?

Umowa będzie dotyczyła tylko jednego produktu, a system sprzedażowy w naszej hurtowni nie jest kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego oprogramowaniem komputerowym MMS.

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 8:** pkt. 15 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany zareklamowanego przedmiotu zamówienia na 7 dni od daty powiadomienia ?

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 9:** pkt. 25 – Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na zmianę zapisu mówiącego o potrącaniu kar umownych z kwoty wystawionej faktury na „Ewentualne kary umowne wypłacane będą na podstawie wystawionej noty przez Zamawiającego w terminie 30 dni” ?

**Odp.:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 10:** pkt. 28 – Wnosimy o wykreślenie pkt. 28 mówiącego o przesłaniu formularza ofertowego oraz wypełniony Załącznik Nr 1 do SIWZ w formie elektronicznej (Płyta CD).

Zgodnie z SIWZ ofertę składamy w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej i brak jest możliwości przesłania Płyty CD.

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11:** Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o klauzulę antykorupcyjną o treści:

„Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele (i) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów (ii) będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu”.

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż w standardowych zapisach w konstruowanych przez siebie umowach posiada już zapis regulujący m.in. powyższe. Zapis ten brzmi: “ W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy PZP oraz inne właściwe przepisy prawa. “

**Pytanie 12:** Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o nw. treść: „W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.”

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, prowadzi hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza taką możliwość, jednak w zależności od okoliczności zastrzega sobie możliwość podjęcia ostatecznej decyzji.

**Pytanie 13:** Czy Zamawiający dla zadania 2 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o nw. treści: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne: - 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)

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na udostępnienie kopii rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.