

Wrocław, dn. 12.01.2021r.

dotyczy: **PN 61/20 - dostawa leków I**

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

Pytanie nr 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Załącznik nr 5 do SIWZ Istotne warunki umowy – pkt 20 brzmi:

“20. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Apteki Szpitala drogą elektroniczną lub faksem z 14-dniowym wyprzedzeniem o spodziewanych brakach produkcyjnych przedmiotu umowy i o wygaśnięciu ważności dokumentów dopuszczających do obrotu oraz zagwarantowania w związku z tym realizacji – **w miarę możliwości** - zwiększonych zamówień wynikających z umowy zabezpieczającej prawidłowe funkcjonowanie oddziałów szpitalnych.”

Pytanie nr 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.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dotyczy rozdziału 6 pkt 6.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przesłania na wezwanie dokumentów dopuszczających do obrotu oraz CHPL dla każdej pozycji i zastąpienie ich oświadczeniem o ich posiadaniu i udostępnieniu na każde wezwanie Zamawiającego? Prośbę swą motywujemy faktem, iż jest to przetarg na ponad 400 pozycji i przygotowywanie tych dokumentów jest bardzo czasochłonne oraz objętość plików będzie bardzo duża. Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. Złożenie w ofercie ważnego zezwolenia na obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to produkty lecznicze ogólnie znane i stosowane w lecznictwie od lat.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.