

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

**Dotyczy postępowania**

**„Dostawa radioizotopów i radiofarmaceutyków”** Znak sprawy: ZP/65/ZCO/2023

Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 oraz 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający informuje o zmianie treści SWZ.

**Zestaw pytań nr 1 – pytania do umowy**

**Pytanie nr 1**

Par. 2 ust. 9 – prosimy o skrócenie terminu ważności do 3 miesięcy od daty dostawy. Wyjaśniamy: Wytwarzane przez nas zestawy i sprowadzane od innych wytwórców mają termin ważności od 12 miesięcy licząc od daty produkcji i są sprzedawane sukcesywnie do wyczerpania serii produkcyjnej z terminem jak w pierwszym zdaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 2**

Par.5 ust. 1- prosimy o wykreślenie zapisu „Protokoły odbioru stanowią podstawę wystawienia faktur VAT przez Wykonawcę za poszczególne dostawy częściowe”. Faktury za towar produkcji POLATOM są dostarczane wraz z towarem, za farmaceutyki pochodzące z importu faktury dostarczane są pocztą po dostawie w ciągu 7 dni roboczych od daty zrealizowania dostawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść §5 ust. 1 wzoru umowy na następującą:

„Za należyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie obliczone zgodnie z cenami zawartymi w załączniku nr 1 do umowy, który stanowi podstawę do rozliczeń finansowych między Stronami.”

**Pytanie nr 3**

Par.5 ust. 4 – Prosimy o dopisanie podpunktu mówiącego o zmianie stawki podatku od towarów i usług.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść paragrafu 5 wzoru umowy poprzez dodanie ustępu nr 9 o treści:

„W przypadku zmiany wysokości stawki podatku VAT dla Towarów objętych umową zastosowanie będzie miała od momentu wejścia w życie nowa stawka bez konieczności zmiany treści umowy. Wymagane jest wyłącznie pisemne poinformowanie Zamawiającego o zmianie stawki podatku VAT i jej nowej wysokości.”

**Pytanie nr 4**

Par. 6 ust. 2 – prosimy o dodanie zdania: „faktury za towar produkcji POLATOM zostaną dostarczone wraz z towarem, za farmaceutyki pochodzące z importu faktury dostarczane są pocztą po dostawie w ciągu 7 dni roboczych od daty zrealizowania dostawy”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany. Zamawiający wymaga dostarczenia faktury VAT nie wcześniej niż w dniu dostawy, co mieści się w propozycji zawartej w pytaniu.

**Pytanie nr 5**

Par. 6 ust. 11 – prosimy o wykreślenie. Na fakturze zamieszczamy nr MZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający może oczekiwać stosownej adnotacji w treści dokumentu.

**Pytanie nr 6**

Par. 7 ust. 1 – prosimy o zmianę: „48h” na „5 dni roboczych w przypadku towaru produkcji POLATOM i 14 dni w przypadku towaru sprowadzanego z zagranicy”. Wyjaśniamy, że w przypadku importowanego farmaceutyku Dostawca ma 14 dni na rozpatrzenie reklamacji. Dodatkowo prosimy o dopisanie zdania „Reklamacje jakościowe mogą być zgłaszane wyłącznie w okresie ważności towaru”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść §7 ust 1 zdanie pierwsze umowy na następującą:

„Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego co do jakości dostarczonego Towaru w terminie 5 dni roboczych w przypadku towaru produkcji krajowej i 14 dni w przypadku towaru sprowadzanego z zagranicy od daty doręczenia reklamacji na nr faksu Wykonawcy ..... lub za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail .....”

#### **Pytanie nr 7**

Par. 7 ust. 2 – prosimy, aby zapis brzmiał: „Wykonawca jest zobowiązany do wymiany wadliwego towaru na towar zgodny z umową niezwłocznie z najbliższej produkcji po dacie uznanej reklamacji.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść §7 ust 2 na następującą:

„Wykonawca jest zobowiązany do wymiany wadliwego towaru na towar zgodny z umową niezwłocznie z najbliższej produkcji po dacie uznanej reklamacji.”

#### **Pytanie nr 8**

Par. 9 ust. 1 pkt b) – prosimy o obniżenie kary z „20%” na „10%” oraz zmiany „z przyczyn leżących” na „winy leżącej”.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

#### **Pytanie nr 9**

Par. 9 ust. 2 – prosimy o usunięcie zapisu „bez konieczności” i w dalszej części tego ustępu dotychczasowy zapis zastąpić zapisem następującym „po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy. W przypadku braku należytego wykonania umowy w ciągu 14 dni od wezwania Zamawiający ma prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 20% wartości brutto tej części umowy, której to naruszenie dotyczy” Prosimy również o usunięcie pkt. a, b i c .

Par. 9 ust. 2b – wnosimy o wydłużenie terminu do 7 dni roboczych w przypadku towaru produkcji POLATOM i 14 dni w przypadku towaru sprowadzanego z zagranicy”.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

#### **Pytanie nr 10**

Ponadto prosimy, aby w umowie znalazł się poniższy zapis: „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” Oraz

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

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje iż wyraża zgodę na powyższe i wprowadza zmiany do umowy: Zamawiający do paragrafu 13 dodaje ustępy 5 i 6 o treści:

„5. 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.”

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

Kierownik Zamawiającego  
p.o. Dyrektor Marzena Kula