



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12
tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl
NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna dn. 07.05.2020

Do wszystkich
uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej 214.000 euro** którego przedmiotem jest **Dostawa produktów leczniczych (farmaceutycznych) dla Szpitala Kolejowego przy ul. Warsztatowej 1 w Pruszkowie**. Ogłoszenie nr 2020/S 075-177939; data zamieszczenia: **16.04.2020 r. Znak sprawy – PN 29/2020**

Do Działu Handlowego wpłynęły złożone przez uczestników (Wykonawców) w/w postępowania n/w pytania z prośbą o wyjaśnienie, zgodnie z art.38 ust. 1 ustawy z dnia 24 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych:

Pytanie 1

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Proszę o podanie przykładu.

Pytanie 2

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zaokrąglić w górę.

Pytanie 3

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią cenę.

Pytanie 4

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 5

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza składanie ofert na poszczególne części?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 6 – Pakiet 1

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o dawce 100 mg/ml a 5 ml, tj dawka 500 mg/5 ml? Preparat w postaci fiolek jest dostępny tylko o takiej dawce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7- Pakiet 3

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8- Pakiet 3

Pozycja 2, 4, 5, 12, 13, 15, 16, 22, 24, 25.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9- Pakiet 3

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowań po 50 sztuk? W przypadku zgody prosimy o informację, czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak- zaokrąglić w górę.

Pytanie 10- Pakiet 3

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę 3 opakowań po 56 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11- Pakiet 3

Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12- Pakiet 3

Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13- Pakiet 3

Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek dojelitowych? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci dojelitowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14- Pakiet 3

Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułek? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15- Pakiet 3

Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek zwykłych? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 16- Pakiet 3

Pozycja 19

Prosimy o wskazanie którą dawkę należy wycenić: 4,6 mg/24 h lub 9,5 mg/24 h czy 13,3 mg/24 h ? Brak rejestracji dawki 6,9 mg.

Odpowiedź: 4,6 mg/24h.

Pytanie 17- Pakiet 3

Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę 3 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18- Pakiet 3

Pozycja 22

W związku z tymczasowym brakiem prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję z pakietu.

Pytanie 19- Pakiet 3

Pozycja 23

Prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela pozycję z pakietu.

Pytanie 20- Pakiet 3

Pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowań po 60 sztuk? W przypadku zgody prosimy o informację, czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak- zaokrąglić w górę.

Pytanie 21- Pakiet 4

Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga, aby lek Infliximab był zarejestrowany i refundowany w programach lekowych B.32 (Leczenie Choroby Leśniowskiego Crohna) oraz B.55 (Leczenie pacjentów z Wrzodziejącym Zapaleniem Jelita Grubego)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22

Do §2 ust.2 projektu umowy. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o wydłużenie terminu dostaw zwykłych do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23

Do §2 ust.2 projektu umowy. Ze względu na aktualną sytuację epidemiologiczną prosimy o zmianę jego treści poprzez nadanie brzmienia:” Wszystkie zamówienia opatrzone znakiem „na cito” będą dostarczane do apteki szpitalnej Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

Do treści §2 ust.9 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 25

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §2 ust.10 projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 26

Do treści §4 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 27

Do treści §9 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, w §9 po pkt 2 prosimy o dodanie pkt 3 a),b),c) w brzmieniu:

„3. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- a).z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- b).z powodu wystąpienia dekoniunktury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- c). z powodu wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części."

Odpowiedź: Zmienia się § 8, 9 i 10 umowy:

§ 8

Siła Wyższa

1. Strony nie są odpowiedzialne za naruszenie obowiązków wynikających z Umowy w przypadku, gdy wyłączną przyczyną naruszenia jest działanie siły wyższej.
2. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenie bądź połączenie zdarzeń lub okoliczności, niezależnych od Stron, które zasadniczo utrudniają lub uniemożliwiają wykonywanie zobowiązań danej Strony wynikających z Umowy, a których dana Strona nie mogła przewidzieć ani im zapobiec lub przewyżyć, mimo zachowania należytej staranności, jak np. powodzie, pożary o dużych rozmiarach, wybuchy wulkanów, trzęsienia ziemi, epidemie, zamieszki, strajki generalne, działania zbrojne, działania władzy państwowej ograniczające swobodę przepływu osób lub towarów, wprowadzające zakazy importu, blokady granic i portów.

3. W przypadku zaistnienia siły wyższej Strona, której dotyczy działanie siły wyższej, zobowiązana jest niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od wystąpienia siły wyższej, poinformować drugą Stronę na piśmie na czym polega wystąpienie siły wyższej oraz ze wskazaniem przewidywanego czasu trwania przeszkody w realizacji wynikających z Umowy obowiązków.
4. Jeżeli z powodu działania siły wyższej realizacja przedmiotu umowy stanie się niemożliwa, Stronie powołującej się na siłę wyższą przysługuje prawo rozwiązania Umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia.
5. W przypadku braku realizacji dostaw lub opóźnienia dostaw, spowodowanych siłą wyższą, Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych.

§ 9 Zmiany w umowie

1. Zmiany w Umowie wymagają zgody obu Stron i muszą być dokonywane w formie pisemnej, pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Zmiany w umowie mogą być dokonane tylko w przypadku:
 - a) wystąpienia okoliczności, o których mowa w § 2 ust. 6, § 3 ust. 5, 7 i 8;
 - b) zakontraktowania przez Narodowy Fundusz Zdrowia u Zamawiającego mniejszej w stosunku do oferowanej liczby świadczeń zdrowotnych lub po cenach niższych od ponoszonych przez Zamawiającego kosztów tych świadczeń,
 - c) wystąpienia siły wyższej.

§ 10 Postanowienia końcowe

1. Sprawy mogące wynikać przy wykonywaniu niniejszej Umowy, Strony poddają rozstrzygnięciu sądu właściwego dla siedziby Zamawiającego, po wykorzystaniu postępowania ugodowego.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2019.poz. 1843) oraz przepisy Kodeksu cywilnego.
3. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia do niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Niniejsza Umowa została sporządzona w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Pytanie 28

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie aktualizują się przesłanki niewypłacalności lub zagrożenia niewypłacalnością.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania

restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30

Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy - termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 6 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy dla w/w pakietu do 2 dni roboczych?

Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie wymagają dostaw w ciągu 1 dnia roboczego od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 31

Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy - termin dostawy na „cito”

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 6 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” oraz dostaw z realizacją w trybie natychmiastowym, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy dotyczące dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 6.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 32

Dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy – f-ry w wersji papierowej

Czy Zamawiający zgodzi się dla pakietu nr 6 na dostarczanie oryginału faktury papierowej wraz z dostawą towaru do apteki szpitalnej?

Zgodnie ze standardami organizacyjnymi Wykonawcy, faktura generowana jest i księgowana automatycznie podczas realizacji każdego zamówienia oraz dostarczana wraz z towarem jednym transportem do apteki szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Dotyczy § 4 wzoru umowy – termin ważności

Proszę o wyjaśnienie, dlaczego w przypadku umowy, która zostanie zawarta na okres 12 miesięcy, Zamawiający przewidując sukcesywne dostawy, czyli nie przewidując przechowywania produktów w aptece szpitalnej/magazynie, jednocześnie wymaga od Zamawiającego dostarczenia produktów o terminie ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy? W związku z nadmiernym wymogiem w stosunku do zapisów SIWZ, czy Zamawiający skróci termin ważności dostarczanych produktów do minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia towaru?

Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie, czy za uprzednią zgodą Zamawiającego będzie możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35- zapisy umowy

§2 ust. 2 – Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 wyrazi zgodę na wydłużenie realizacji dostaw produktów leczniczych na : „...48 godzin od złożenia zamówienia (przy zamówieniach zwykłych”, a w przypadku konieczności zrealizowania dostawy „na cito” do 24 godzin liczonych od złożenia zamówienia ...” ?

Magazyny mamy poza Warszawą , a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską co uniemożliwia nam dostawy w tym samym

dniu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 36- zapisy umowy

§2 ust 4 – Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisów o: „...przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formacie pdf.”?

Odpowiedź: zmienia się § 2 ust. 4:

Z tytułu wykonania Umowy, Wykonawca zobowiązuje się do wystawiania i przesyłanie faktur w formie elektronicznej w formacie pdf.

Pytanie 37- zapisy umowy

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany uszkodzonego produktu na: „... 7 dni roboczych od daty otrzymania zawiadomienia o wykryciu wady.”?

Zgłoszenie reklamacji wymaga jej rozpatrzenia z udziałem firmy kurierskiej oraz pracowników magazynu Wykonawcy, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenie towaru. Wykonanie tego w terminie wskazanym w umowie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38- zapisy umowy

§6 ust. 1 - Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku zwłoki w dostawie z „...0,2% wartości nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki” na „...0,1% wartości nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39- zapisy umowy

§6 ust. 2 – czy Zamawiający dla pakietu nr 5 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu o potrącaniu należności naliczonych z tytułu kar umownych o: „... po uzgodnieniu z Wykonawcą”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 40- zapisy umowy

Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 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”.

Odpowiedź: do umowy dodaje się § 2 ust. 12:

12. Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele:

- 1) nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, 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,
- 2) 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.

Pytanie 41- zapisy umowy

Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 42- zapisy umowy

Czy Zamawiający dla pakietu nr 5 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)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Otrzymują:

-adresat

-a/

