



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie

Olsztyn, dnia 26.11.2019 r.

Do wszystkich
uczestników postępowania

ZPZ-56/10/19 Przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę **produktów leczniczych** Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust 1 oraz ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 2.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1,2:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem produktów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości:

- 1) **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej **części** dostawy za każdy dzień zwłoki,
- 2) **1,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki - przy dostawach „na cito”. W tym przypadku dzień zwłoki liczy się od godziny 10.00 po terminie określonym w § 4 ust. 2.

Wysokość kar umownych wymienionych w pkt. 1 i 2 nie mogą przekroczyć 10% **wartości brutto niezrealizowanej części dostawy/ dostawy „na cito”**.

2. W razie opóźnienia w dostawie zamówionego produktu lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tego produktu i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość tego samego produktu lub produktu równoważnego (produkt o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci, drodze podania oraz wskazaniach), jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny). W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu produktu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:

- 1) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną produktu wynikającą z umowy, jeżeli szkoda przekroczy wartość kary umownej.
- 2) zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanej **części** dostawy brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 3.

Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 28 poz. 1 i poz. 6 ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 4.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 90 poz. 3 ZinoDr. zasyпка w opakowaniach 100 g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 90 poz. 3 ZinoDr. zasypkę w opakowaniach 100 g, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 5.

Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 poz. 1 postać „tabletką”.

Pytanie nr 6.

Pakiet 6 poz.2 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 50tabletek , ponieważ takie jest dostępne na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowanie x 50 tabletek z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 7.

Pakiet 7 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x60 tabletek?> Jaką ilość należy wtedy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania x 60 tabletek, należy wówczas wycenić 17opakowań leku po 60 tabletek w opakowaniu.

Pytanie nr 8.

Pakiet 7 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką powlekana”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postać „tabletką powlekana”.

Pytanie nr 9.

Pakiet 7 poz.36 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką dojelitowa”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postaci leku - „tabletką dojelitowa”.

Pytanie nr 10.

Pakiet 7 poz. 75 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką o przedłużonym uwalnianiu” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postaci leki - „tabletką o przedłużonym uwalnianiu”.

Pytanie nr 11.

Pakiet 7 poz. 77 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką drażowana” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postaci leku - „tabletką drażowana”.

Pytanie nr 12.

Pakiet 7 poz.99,100 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką powlekana” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postaci leku - „tabletką powlekana”.

Pytanie nr 13.

Pakiet 7 poz.104,105 Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka twarda” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie postaci leku - „kapsułka twarda”.

Pytanie nr 14.

Pakiet 64 poz.1,2,3 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletką powlekana” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie postaci leku - „tabletki powlekane”.

Pytanie nr 15.

Pakiet 76 poz.1 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekane” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie postaci leku - „tabletki powlekane”.

Pytanie nr 16.

Pakiet 84 poz.12 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekane”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie postaci leku - „tabletki powlekane”.

Pytanie nr 17.

Pakiet 84 poz.16 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie postaci leku - „tabletki”.

Pytanie nr 18.

Pakiet 84 poz.17 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki powlekane” gdyż taka jest dostępna?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie postaci leku - „tabletki powlekane”.

Pytanie nr 19.

Pakiet 84 poz 18 Czy Zamawiający dopuści opakowanie x 30 tabletek ? Jaką ilość należy wtedy zaferować?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 30 tabletek, należy wówczas wycenić 10 opakowań leku po 30 tabletek w opakowaniu.

Pytanie nr 20.

Pakiet 90 poz.30 Czy Zamawiający dopuści DIH 500mg * 60tabl.powl.(4bl.)? Jaką ilość należy wtedy zaferować?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowania x 60 tabletek, należy wówczas wycenić 1 opakowanie leku po 60 tabletek w opakowaniu.

Pytanie nr 21.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 7 pozycji 53, 54, 55, 56, 59, 61 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów, a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 22.

Czy w pakiecie 7 poz. 53, 55 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 23.

Czy w pakiecie 7 poz. 53, 54, 55, 56 Zamawiający dopuści opakowanie wykonane z polietylenu (LDPE), jako bezpieczną i bardziej wygodną alternatywę dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 24.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 59, 61 dopuści metamizol pakowany po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 25.

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 59, 61 w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu

metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 26.

Czy w pakiecie 12 Zamawiający dopuści opakowania typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania typu fiolka.

Pytanie nr 27.

Czy w pakiecie nr 55, pozycje 1, 2 (Fluorouracil) Zamawiający dopuszcza: - produkt leczniczy, który w Charakterystyce Produktu Leczniczego ma zapis o możliwej zmianie zabarwienia po rozcieńczeniu 5% roztworem glukozy lub 0,9% roztworem NaCl? – produkt leczniczy, którego trwałość potwierdzona jest w oświadczeniu podmiotu odpowiedzialnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 28.

Czy zamawiający, mając na uwadze:

- a) Przy zastosowaniu Mabthery w formie podskórnej, konieczność wykonania przynajmniej pierwszego podania Mabtherą w formie dożylniej, zgodnie z zapisami ChPL,
- b) że Mabthera w formie dożylniej i podskórnej jest tym samym preparatem rituximabu (pochodzącym z jednej linii komórkowej), c) Obowiązek przestrzegania prawa pacjenta do uzyskania świadomej zgody na zmianę leku,
- d) Prawo pacjenta do wyrażenia sprzeciwu wobec automatycznej zamiany leku,
- e) Prawo pacjenta do równego dostępu do świadczeń gwarantowanych,
- f) Stanowisko Polskiego Towarzystwa Hematologów i Transfuzjologów oraz Polskiego Towarzystwa Onkologii Klinicznej dotyczące zasad zamiennictwa leków biologicznych,
- g) Decyzję Rzecznika Praw Pacjenta z dnia 11 czerwca 2018 r. uznającą praktykę automatycznej zamiany leków za naruszającą zbiorowe prawa pacjenta do świadczeń zdrowotnych,
- h) Wyrok Naczelnego Sądu Administracyjnego w Warszawie z dnia 28 maja 2019 r. podtrzymującą decyzję RPP z dnia 11 czerwca 2018 r.

dopuszcza możliwość wydzielenia w dodatkowym pakiecie stosownej ilości leku z substancją czynną rituximab w formie dożylniej opisanej jako „Rituximab konc. do sporz. roztw. do inf. lub równoważny” przy założeniu kryterium równoważności określonym jako: „do zastosowania z rituximabem 1400 mg w formie podskórnej zgodnie z opisem ChPL (pochodzenie z jednej linii komórkowej) oraz dla pacjentów nie wyrażających zgody na zamianę terapii”

W celu zobrazowania możliwości zastosowania proponowanego rozwiązania przesyłamy propozycję

Pakiet nr 74

Lp	Szczegółowy opis Przedmiotu Zamówienia	jedn. miary	Ilość	Nazwa handlowa, dawka, postać farmaceutyczna, wielkość opakowania	Oferowana ilość	Producent	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	Wartość netto	VAT	Wartość brutto	Kod EAN
1	Rituximab 10mg/ml fiolka 50ml	fiol.	500									
2	Rituximab 10mg/ml x 2 fiolki 10ml	op.	350									
RAZEM												

Pakiet nr 74
a

Lp	Szczegółowy opis Przedmiotu Zamówienia	jedn. miary	Ilość	Nazwa handlowa, dawka, postać farmaceutyczna, wielkość opakowania	Oferowana ilość	Producent	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	Wartość netto	VAT	Wartość brutto	Kod EAN
1	Rituximab 10mg/ml fiolka 50ml Lub równoważny *	fiol.	500									
2	Rituximab 10mg/ml x 2 fiolki 10ml Lub równoważny *	op.	350									
RAZEM												

* do zastosowania z rituximabem 1400 mg w formie podskórnej zgodnie z opisem ChPL (pochodzenie z jednej linii komórkowej) oraz dla pacjentów nie wyrażających zgody na zmianę terapii

Pytanie nr 29.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie., tabletek na kapsułki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 30.

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Lek należy wycenić podając ostatnią cenę produktu.

Pytanie nr 31.

Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów: fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki lub butelki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 32.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w przypadku substancji recepturowych opakowań mniejszych (z odpowiednim przeliczeniem zgodnym z SIWZ)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym

Pytanie nr 33.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie leku w postaci ampułek, amp-strz., but. i fiolek inaczej konfekcjonowanych niż zamieszczono w SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, nie mniejszej niż określona w formularzu cenowym.

Pytanie nr 34.

Dot. pakietu nr 6 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu konfekcjonowanego po 50 sztuk w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 35.

Dot. pakietu nr 7 poz. 8, 26, 73, 79, 81, 83, 85, 98-100; pakietu nr 38 poz. 1-2; pakietu nr 57 poz. 1; pakietu nr 64 poz. 1-3; pakietu nr 76 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki powlekanej**? Tylko taka postać występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 36.

Dot. pakietu nr 7 poz. 5, 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki powlekanej**?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 37.

Dot. pakietu nr 7 poz. 36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki dojelitowej**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 38.

Dot. pakietu nr 7 poz. 75. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 39.

Dot. pakietu nr 7 poz. 77; pakietu nr 28 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **drażetek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 40.

Dot. pakietu nr 7 poz. 104-105. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **kapsułek**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 41.

Dot. pakietu nr 7 poz. 78. Czy w związku z **brakiem** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny pozycji po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

Pytanie nr 42.

Dot. pakietu nr 7 poz. 59, 61. Czy Zamawiający w w/w pozycjach ma na myśli preparat z możliwością do podawania w dawce do 5g? Na rynku nie występuje preparat do podawania w dawce przekraczającej 5g.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 43.

Dot. pakietu nr 16 poz. 3, 4. Czy Zamawiający dopuści wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej cenowo oferty i przystąpienie do postępowania większej

ilości oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 44.

Dot. pakietu nr 24 poz. 1-7. Czy Zamawiający w w/w pozycjach wymaga insulin w postaci wkładów? Tylko taka postać występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 45.

Dot. pakietu nr 52 poz. 1-2. Prosimy o doprecyzowanie do jakiego konkretnie numeru programu lekowego Zamawiający wymaga produktu w w/w pozycjach.

Odpowiedź: Zamawiający podaje nr programu lekowego dot. w/w leków: Leczenie raka nerki – B.10 oraz Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki – B.53.

Pytanie nr 46.

Dot. pakietu nr 81 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **roztworu do wstrzykiwań**? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 47.

Dot. pakietu nr 84 poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki powlekanej**?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 48.

Dot. pakietu nr 84 poz.12, 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki powlekanej**? Tylko taka postać jest obecnie dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 49.

Dot. pakietu nr 86 poz. 13-16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki o przedłużonym uwalnianiu**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 50.

Dot. pakietu nr 87 poz. 1-3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci **tabletki o przedłużonym uwalnianiu**? Na rynku brak jest preparatu w postaci tabletek zwykłych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 51.

Dot. pakietu nr 87 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu konfekcjonowanego po 60 sztuk w ilości 3 opakowań? Na rynku brak jest obecnie preparatu konfekcjonowanego po 30 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązań jak w zapytaniu.

Pytanie nr 52.

Do §2 ust. 3 wzoru 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 §2

ust. 3 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie. W zapisach umowy istnieje zapis o możliwości dostarczenia produktu o krótszym terminie ważności tylko po uzgodnieniu z Kierownikiem Apteki Szpitalnej lub inną upoważnioną osobą.

Pytanie nr 53.

Do §2 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku 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?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż w przypadku wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, Zamawiający będzie wymagał zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnie z § 2 ust 2-6 wzoru umowy.

W razie wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej Zamawiający nie będzie obciążał Wykonawcy karami umownymi.

Pytanie nr 54.

Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający zastrzega sobie możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmniejszenie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności §3 ust. 2 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od zapisów §3 ust. 2 projektu umowy. Zdaniem Zamawiającego zapisy tam zawarte są jasne i uprawniają Zamawiającego do zamówienia większej lub mniejszej ilości wyrobów określonych w formularzu cenowym w ujęciu asortymentowym lub ilościowym w obrębie danego pakietu, tak aby łączna wartość brutto pakietu nie została zwiększona.

Pytanie nr 55.

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Do treści §4 ust 2 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów: „pod warunkiem, że zamówienie w trybie „cito” zostanie złożone do godziny 22.00.”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie. W §4 ust. 3 wzoru umowy istnieje zapis, iż zamówienia będą realizowane w godzinach pracy Apteki szpitalnej (7.00 – 14.00) od poniedziałku do piątku.

Pytanie nr 56.

Do §6 ust. 4 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §6 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy zmiany proponowanej przez Wykonawcę. Przepis art. 552 k.c. nie ma charakteru bezwzględnie obowiązującego. W związku z powyższym, Zamawiający – ramach zasady wyrażonej w art. 353 k.c. tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz przede wszystkim dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których ten

przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził do projektu umowy wyżej przytoczony zapis §6 ust.4 i zapis ten podtrzymuje.

Pytanie nr 57.

Do §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 58.

Do §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 59.

Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o 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 podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza cenowego wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia.... oraz wpisać parametr”.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie

mgr Krystyna Futyma

Sporządził w 1 egz. – MM

Egz. nr 1 - a/a

Otrzymują: uczestnicy postępowania /

zamieszczono na stronie internetowej SP ZOZ MSWIA z W-MCO w Olsztynie

