

WROCŁAW, dnia 11.05.2022 r.

Dotyczy: PN 16/22 – dostawa leków stosowanych w programach lekowych.

postępowanie znak: PN 16/22

Na podstawie art. 135 ustawy PZP Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie nr 1 dotyczące punktu 30 warunków umownych- załącznik nr 5 do SWZ

Zamawiający w punkcie 30 warunków umownych- załącznik nr 5 do SWZ, zawarł, iż:

„W wyjątkowych sytuacjach – w przypadku braku możliwości kontynuacji terapii lekiem; zmian związanych z refundacją, zmianą standardów leczenia w danej jednostce chorobowej itp. - Zamawiający może dokonać zwrotu niewykorzystanych opakowań z Magazynu Apteki Szpitalnej i wystawi fakturę korygującą (nawet po zakończeniu umowy). Zamawiający zobowiązuje się do każdorazowego potwierdzenia/udokumentowania należytego przechowywania zwracanych środków leczniczych, przez fachowy personel Apteki Szpitalnej.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane w przypadku reklamacji jakościowych (bez ograniczeń czasowych) lub w przypadku rezygnacji / omyłkowego zamówienia pod warunkiem, że:

- a) wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu,
- b) produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczenie ATD (Antietampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi adnotacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala
- c) numery seryjne zwracanych produktów posiadają status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL)
[Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS],
- d) do zwracanych produktów leczniczych (zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej (pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego)
- e) w wyjątkowych przypadkach dopuszczalne jest wydłużenie terminu zgłoszenia wniosku o zwrot (max. do 25 dni kalendarzowych), pod warunkiem zachowanie wymagań określonych w pkt. b)-d)

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wykreśla zapis znajdujący się w punkcie 30 warunków umowy. Patrz zmiany do warunków umowy.

1. Do pkt 20 warunków umowy. Prosimy o dopisanie słów zgodnych z 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:

Zamawiający podtrzymuje zapis.

2. Do pkt 21 ust.1 i pkt 21 ust.10 lit. d) warunków umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapis

3. Do Pkt 30 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu, według naszej opinii, niezgodnego ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Niniejsze postanowienie w całości przenosi odpowiedzialność na Wykonawcę zamówienia (obciążającą przecież Zamawiającego) za niewykorzystane zakupionych leków. Należy podkreślić, że Wykonawca w żadnym zakresie nie ma wpływu ani na poziom zamówień, ani na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wykreśla zapis znajdujący się w punkcie 30 warunków umowy. Patrz zmaiany do warunków umownych.