



Do wszystkich wykonawców

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

1. **Pytanie** - dot. zapisów § 2 ust. 15 projektu umowy: Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie zapisu, zgodnie z poniższą propozycją: *„Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do zakresu i ilości, a także prawo do nie wykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, przy czym zmniejszenie zamówienia nie przekroczy 30% zamówienia objętego umową.”* Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a Wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o doprecyzowanie zapisów wzoru umowy w ww. zakresie. W przypadku proponowanej zmiany zapisów wzoru umowy w przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu zamówienia nie będzie większa niż 30 % wartości tejże umowy. Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwi Wykonawcy skalkulowanie ceny oferty optymalnej dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmian w zakresie objętym pytaniem w dniu 26.10.2015 r. (odpowiedź na pytanie 15)

2. **Pytanie** - dot. § 4 ust. 2 projektu umowy: Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie zapisu ww. paragrafu wg następującej propozycji: *„Wykonawca rozpatrzy reklamację Zamawiającego w terminie 2 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji, a w przypadku reklamacji jakościowych w terminie 3 dni roboczych od chwili otrzymania reklamowanego, wadliwego towaru. Zamawiający odsyła wadliwy, reklamowany towar do Wykonawcy, na koszt Wykonawcy. Nie udzielenie odpowiedzi w tym terminie lub brak podania przyczyn nie uznania zasadności reklamacji w tym terminie, uważane będzie za uwzględnienie reklamacji.”* Obecna forma zapisu uniemożliwia Wykonawcy rozpatrzenie ewentualnej reklamacji jakościowej, z uwagi na to, że rozpatrzenie może odbyć się wyłącznie po dokonaniu oględzin reklamowanego towaru. Wykonawca/ Producent, w przypadku reklamacji jakościowej, powinien mieć możliwość dokonania oględzin reklamowanego towaru pod względem wad jakościowych, przed rozpatrzeniem reklamacji oraz dokonaniem wymiany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

3. **Pytanie** - dot. § 4 ust. 6 projektu umowy: Zwracam się o doprecyzowanie, że w przypadku ewentualnego zakupu interwencyjnego Zamawiający udokumentuje dokonanie takiego zakupu Wykonawcy a następnie wystawi notę księgową lub fakturę VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

4. **Pytanie** - dot. zapisów § 7 ust. 5 a) projektu umowy: Zwracam się z prośbą o automatyczną zmianę stawki podatku oraz ceny brutto w sytuacji urzędowej zmiany stawki podatku VAT bez konieczności aneksowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

5. **Pytanie** - dot. zapisów § 2 ust. 13 projektu umowy: Zwracam się z prośbą aby § 2 ust. 13 wzoru umowy otrzymał następujące brzmienie: *„Przyjęcie przez Zamawiającego przesyłki zawierającej Produkty lecznicze dostarczonej przez przedstawiciela Wykonawcy(dotyczy także przewoźnika lub innego podmiotu realizującego dostawę na zlecenie Wykonawcy) jest poprzedzane badaniem ilościowo – asortymentowym a nie jest poprzedzane badaniem jakościowym dostarczonego*

towaru. Przyjęcie takiej przesyłki przez Zamawiającego jest równoznaczne z potwierdzeniem, że przedmiotowy asortyment został dostarczony w ilości zgodnej z zamówieniem". Przedmiotowa zmiana zobowiązuje Zamawiającego do przeprowadzenia badania ilościowego dostarczonego towaru przed przyjęciem towaru. Badanie ilościowe powinno zostać przeprowadzone przez Zamawiającego przed odbiorem towaru – przyznanie prawa Zamawiającemu do zgłoszenia reklamacji ilościowej przykładowo w terminie 30 dni po dostarczeniu towaru jest nieuzasadnione i będzie budziło wątpliwości w trakcie wykonywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

6. **Pytanie** - dot. zapisów § 5 ust. 2 projektu umowy: Zwracam się z prośbą aby zdanie drugie w § 5 ust. 2 wzoru umowy otrzymało następujące brzmienie: „W przypadku braku możliwości zaspokojenia roszczeń z tytułu kar umownych na zasadach określonych powyżej, księgowa nota obciążeniowa płatna będzie do 30 dni od daty jej wystawienia przez Zamawiającego”. Zaproponowany 14 dniowy termin płatności jest zbyt krótki dla tak dużej organizacji jaką jest Wykonawca i może być trudny do spełnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

7. **Pytanie** - dot. zapisów § 7 ust. 4 lit. b) projektu umowy: Zwracam się z prośbą aby zdanie ostatnie w § 7 ust. 4 lit b) wzoru umowy otrzymało następujące brzmienie:

„(...) W przypadku gdy w okresie jednego miesiąca od powzięcia wiadomości o braku oferowanego produktu leczniczego strony nie osiągną pisemnego porozumienia co do warunków dostarczania nowego, równoważnego produktu leczniczego umowa ulega rozwiązaniu w tej części z ostatnim dniem tego miesięcznego terminu, a Zamawiający oświadcza, że nie przysługują mu żadne roszczenia względem Wykonawcy z tytułu rozwiązania umowy.”

Zmiana postanowienia jednoznacznie stwierdza, że Zamawiającemu nie przysługują żadne roszczenia względem Wykonawcy w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

8. **Pytanie** - dot. zapisów § 7 ust. 4 lit. d) projektu umowy: Zwracam się z prośbą aby lit d) w § 7 ust. 4 wzoru umowy otrzymała następujące brzmienie: „zmiany cen Produktów leczniczych wynikającej z wprowadzenia w trybie przewidzianym prawem zmian dotyczących urzędowych cen zbytu leków. Zmiany takie mogą dotyczyć podwyższenia ceny, obniżenia ceny, wprowadzenia ceny urzędowej na dany lek lub zniesienia urzędowej ceny zbytu dla danego leku. W przypadku obniżenia ceny urzędowej poniżej ceny podanej w Umowie lub wprowadzenia ceny urzędowej niższej niż cena podana w Umowie cena za dany Produkt leczniczy ulega automatycznie obniżeniu do wysokości ceny urzędowej, a zmiana taka nie wymaga sporządzenia pisemnego aneksu do Umowy. W przypadku podwyższenia urzędowej ceny zbytu danego produktu cena produktu w Umowie ulega automatycznej zmianie uwzględniającej nową urzędową cenę zbytu danego produktu, a zmiana taka nie wymaga sporządzenia pisemnego aneksu do Umowy. Zmiany wskazane w niniejszej literze obowiązują od chwili od której wejdzie w życie zmiana dotycząca urzędowej ceny zbytu danego leku.

Proponowana zmiana przewiduje, że zmiana wynikająca z podwyższenia urzędowej ceny zbytu leków podlega automatycznemu zastosowaniu, tak jak obniżenie ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

9. **Pytanie** - Prosimy o wydzielenie z Pakietu 6 pozycji: 5;6;8;12-14;17;18 do oddzielnego pakietu. Wyrażenie zgody pozwoli na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie objętym pytaniem.

10. **Pytanie** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 6, pozycja 11 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, ponieważ:

- Mannitol 15 % i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku
- Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez

czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpieli wodnej, a następnie ochładzania do temperatury ciała;

- Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki
- Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka?

W załączeniu CHPL preparatu Mannitol 15% i 20%.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

11. **Pytanie** – dotyczy części nr 40 oraz zapisu w umowie §2 ust.12 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie karty charakterystyki do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza załączenie karty charakterystyki w ofercie. Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach

mgr Andrzej Pacholczyk
Kierownik Działu Zamówień Publicznych