



Nr sprawy: SP ZOZ ZSM/ZP/36.1/2020

Chorzów, dnia 18.09.2020 r.

**Szanowni Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 214 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Dostawa substancji czynnych w programach lekowych na rok 2021”** o numerze referencyjnym **SP ZOZ ZSM/ZP/36/2020**.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

**Pytanie nr 1 (Dotyczy § 5 ust. 1 Istotnych Postanowień Umownych):**

*„Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na cito” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.”*

**Odpowiedź na pytanie nr 1: Zamawiający wyraża zgodę oraz wprowadza zmiany, zgodnie z poniższym:**

1. Zamawiający modyfikuje treść SIWZ, zgodnie z poniższą treścią:

**Pkt. 3.11. SIWZ, przyjmuje brzmienie:**

*„Tryby realizacji zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania Zamawiającemu towaru do apteki szpitalnej przy ulicy Strzelców Bytomskich 11 w Chorzowie na koszt i siłami Wykonawcy **do 48 godzin** od momentu złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót w godzinach w godz. 7:30-14:00 (dostawa w trybie „cito” - do **24** godzin od momentu złożenia zamówienia).”*

2. Zamawiający wprowadza zmiany w Uzupelnieniu Formularza Ofertowego, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 1 do SIWZ.

3. Zamawiający modyfikuje Istotne Postanowienia Umowne zgodnie z poniższą treścią:

**§ 3 ust. 1, przyjmuje brzmienie:**

*„Realizacja dostaw odbywać się będzie zgodnie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego. Zamówienia będą zgłaszane faksem lub e-mailem wyłącznie przez Aptekę Szpitalną Zamawiającego (przy ul. Strzelców Bytomskich 11). Dostawa przedmiotu zamówienia do Apteki Szpitalnej odbędzie się na koszt i siłami Wykonawcy w terminie od godz. 7<sup>30</sup> do godz. 14<sup>00</sup> **do 48 godzin** od momentu złożenia zamówienia z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót. Jeżeli dostawa wypada w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (dostawa w trybie „cito” - do **24** godzin od momentu złożenia zamówienia).”*

**Pytanie nr 2 (Dotyczy § 6 ust. 2 Istotnych Postanowień Umownych):**

*„Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.”*

**Odpowiedź na pytanie nr 2: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje § 6 ust. 2 Istotnych Postanowień Umownych zgodnie z poniższą treścią:**

*„2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie **do 14 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta ustawowo wolnych) oraz sobót:*

- a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;
- b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych."

**Pytanie nr 3 (Dotyczy § 6 ust. 3 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.”

**Odpowiedź na pytanie nr 3: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ.**

**Pytanie nr 4 (Dotyczy § 3 ust. 1 Istotnych Postanowień Umownych oraz pkt. 3.11 SIWZ):**

„Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakietach nr 8 i 10 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na cito ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o przedłużenie terminu dostawy towaru dla pakietów nr 8 i 10 do 48 godzin a zamówienia w trybie pilnym do 24 godzin lub potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 1 wzoru umowy oraz Pkt. 3.11 dotyczące zamówień na cito nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietów nr 8 i 10.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).”

**Odpowiedź na pytanie nr 4: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.**

**Pytanie nr 5 (Dotyczy § 2 ust. 7 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji w ten sposób, że:

Par. 2 ust. 7 otrzyma brzmienie:

7. W przypadku zmiany cen urzędowych leków wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, Zamawiający dopuszcza w ramach umowy możliwość:

- obniżenia wartości umowy w związku z ww. regulacją,
- zwiększenia ceny leku w związku z wprowadzonym rozporządzeniem odpowiedniego Ministra. Zmiana ceny produktu leczniczego każdorazowo wymaga zmiany umowy w postaci podpisanego przez obydwie Strony aneksu. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie jednoznaczne z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy przez Wykonawcę.”

**Odpowiedź na pytanie nr 5: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ.**

**Pytanie nr 6 (Dotyczy § 2 ust. 8 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wykreślenia par. 2 ust 8. umowy: "W przypadku wykreślenia produktu leczniczego z listy refundacyjnej (nie dotyczy Wykonawców oferujących cytostatyki będące na liście leków refundowanych) Wykonawca zobowiązany jest do utrzymania cen zawartych w SAC."?”

Uzasadnienie:

W momencie wykreślenia produktu leczniczego z listy refundacyjnej świadczeniodawca traci możliwość rozliczenia kosztu substancji czynnej i nie jest on refundowany przez płatnika publicznego niezależnie od wysokości. Wobec powyższego, sprzedaż produktu leczniczego w cenie zawartej w SAC po jego wykreśleniu z listy refundacyjnej nie umożliwi świadczeniodawcy jego rozliczenia, a tym samym zapis zawarty w par. 7 ust. 5 umowy będzie martwy.”

**Odpowiedź na pytanie nr 6: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ.**

**Pytanie nr 7 (Dotyczy § 3 ust. 12 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Zamawiający w paragrafie 3 ust 12. wskazał, iż:

"Zamawiający i Wykonawca zobowiązują się do prowadzenia procesu utylizacji zużytych fiolek i opakowań po Produkcje zgodnie z niżej opisanymi zasadami:

- a) Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nieodpłatnie dedykowany oznaczony pojemnik na odpady medyczne, przeznaczony WYŁĄCZNIE na zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.
- b) Zamawiający zobowiązuje się umieszczać w dedykowanym pojemniku na odpady medyczne WYŁĄCZNIE zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.
- c) Zamawiający zobowiązuje się umieszczać w dedykowanym pojemniku na odpady medyczne WSZYSTKIE zużyte fiołki, kartony i ulotki Produktu.

- d) Utylizacja zużytych fiolek, opakowań i ulotek Produktu nastąpi zgodnie z wewnętrzną procedurą utylizacyjną Zamawiającego
- e) Zamawiający dokonuje utylizacji zużytych fiolek, opakowań i ulotek Produktu WYŁĄCZNIE po uzyskaniu zlecenia od Wykonawcy
- f) Zamawiający potwierdza Wykonawcy przekazanie odpadów do utylizacji w protokole utylizacyjnym" Informujemy, iż nie prowadzimy dystrybucji pojemników na odpady oraz nie mamy wpływu na podejmowanie decyzji o utylizacji zużytych opakowań przez Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie paragrafu 3 ust 12 z treści umowy dla pakietu nr 19 i 20."
- Odpowiedź na pytanie nr 7: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje § 3 Istotnych Postanowień Umownych poprzez usunięcie ust. 12.**

**Pytanie nr 8 (Dotyczy § 3 ust. 1 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw zamówień do „...48 godziny od chwili złożenia zamówienia.” w zakresie Pakietu nr 14?

Magazyny mamy poza Warszawą , a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską, co uniemożliwia nam dostawy w ciągu 24 godzin od chwili złożenia zamówienia.”

**Odpowiedź na pytanie nr 8: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.**

**Pytanie nr 9 (Dotyczy § 3 ust. 1 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw zamówień w trybie „na cito” do 24 godziny od chwili złożenia zamówienia w zakresie Pakietu nr 14?

Magazyny mamy poza Warszawą , a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską, co uniemożliwia nam dostawy w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia.”

**Odpowiedź na pytanie nr 9: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.**

**Pytanie nr 10 (Dotyczy § 3 ust. 12 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Wnioskujemy o wykreślenie zapisów dla substancji czynnej opisanej w Pakiecie nr 14, ponieważ zużyte fiolki, opakowania i ulotki po produkcji nie wymagają dedykowanego procesu utylizacji.”

**Odpowiedź na pytanie nr 10: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 7.**

**Pytanie nr 11 (Dotyczy § 6 ust. 2 Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni w zakresie Pakietu nr 14.”

**Odpowiedź na pytanie nr 11: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.**

**Pytanie nr 12 (Dotyczy § 7 ust. 1 pkt. a Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku zwłoki w dostarczeniu przedmiotu umowy dla Pakietu nr 14 na „...0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy...”.”

**Odpowiedź na pytanie nr 12: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 13 (Dotyczy § 7 ust. 1 pkt. b Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku zwłoki w wymianie towaru dla Pakietu nr 14 na „...0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy...”.”

**Odpowiedź na pytanie nr 13: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 14 (Dotyczy Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu nr 14 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 na pytanie nr 14: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ.**

**Pytanie nr 15 (Dotyczy Istotnych Postanowień Umownych):**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy dla Pakietu nr 14 o 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 na pytanie nr 15: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ.**

Z poważaniem,

Z z-cą  
d/s  
Arkadiusz Jankowski

Otrzymali:

- 1) <http://www.zsm.com.pl>
- 2) a/a