

Znak sprawy: ZP/220/89/18

Szczecin, dnia 8.11.2018 r.

Dotyczy: dostawy produktów leczniczych (w tym leków stosowanych w ramach programów lekowych i chemioterapii), dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz produktów biobójczych do dezynfekcji rąk na potrzeby Klinik SPSK-2

Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 56 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu i badania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego produktu.

Wykonawca nr 2

Pyt. 1

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany pozostając przy pierwotnym zapisie specyfikacji, że gwarantuje realizację umowy na poziomie 60%

Pyt. 2

Czy Zamawiający wymaga dołączenia próbek dla Zadania nr 7?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania próbek w zadaniu nr 7.

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany. Termin płatności liczony jest począwszy od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionego oryginału faktury zakupu do siedziby zamawiającego.

Pyt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z

Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pyt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych w § 10, ust. 1, lit. a) do 0,1% wartości brutto zamówionej partii leków?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pyt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych w § 10, ust. 1, lit. b) do 0,1% wartości brutto zareklamowanej partii leków?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pyt. 7

Upzejmie prosimy o odstąpienie od zapisu w § 10, ust. 1, lit. c) Wzoru Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pyt. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych w § 10, ust. 1, lit. d) do 5% wartości brutto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Wykonawca nr 3

I. Dotyczy przedmiotu zamówienia (ZADANIE nr 5)

Ze względu na specyfikę produktu leczniczego określonego w przedmiocie zamówienia dla zadania nr 5, informujemy, że jedyną formą składania zamówień na dostawy produktu Dichlorek radu Ra 223 jest bezpośrednio składanie zamówień w specjalnej bazie Wykonawcy BOE. Niniejsza procedura składa się z następujących etapów:

- 1) dostarczenie przez ZMN aktualnej licencji PAA do Wykonawcy,
- 2) uzyskanie dostępu od Wykonawcy do systemu zamawiania leku (BOE),
- 3) wpisanie zamówienia w systemie BOE w wymaganym terminie. Każdorazowo dla każdego podania leku. W bazie wpisany zostanie również wskazany przez Państwa adres e-mail apteki szpitalnej aby mieli Państwo potwierdzenia składanych zamówień w imieniu apteki,
- 4) określenie ID pacjenta oraz wagi pacjenta każdorazowo w zamówieniu,
- 5) potwierdzenie daty podania leku na 7 dni przed zaplanowanym podaniem,
- 6) potwierdzenie każdego zamówienia w wyznaczonym terminie z osobą odpowiedzialną u Wykonawcy, w celu wystawienia faktury sprzedaży. Faktura zostanie wystawiona i przesłana do apteki szpitalnej w dniu dostawy leku do ZMN,
- 7) potwierdzenie podania leku do osoby odpowiedzialnej u Wykonawcy,
- 8) ZMN musi posiadać odpowiednie do podania Radu 223 ustawienia w kalibratorze dawek, w przypadku braku kalibracji konieczne jest zamówienie u Wykonawcy dostarczenie bezpłatnej próbki kalibrującej.

Produkt leczniczy posiada następujące cechy:

- a) koncentracja wynosi **1100 kBq/mL w dniu kalibracji**,
- b) termin jego ważności **od daty kalibracji wynosi 28 dni**,



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



- c) czas realizacji zamówienia wynosi **min. 4 tygodnie** (od otrzymania zamówienia),
- d) termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu,
- e) nie istnieje możliwość zwrotów,
- f) jeśli podanie leku nie odbędzie się, należy go zutylizować w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.

Informujemy także o następujących warunkach dostaw stosowanych przy realizacji zamówień:

- a) dostawa leku następuje bezpośrednio od producenta do Zamawiającego na adres wskazany w zamówieniu, jednak **wyłącznie do Zakładu Medycyny Nuklearnej**. Jeśli Zamawiający nie dysponuje Zakładem Medycyny Nuklearnej, wymagane jest wskazanie przez niego Zakładu, z którym Zamawiający współpracuje i do którego możliwa będzie dostawa produktu leczniczego;
- b) dostawa następuje jeden dzień przed ustalonym terminem podania,
- c) dostawa możliwa jest w godzinach od 8:00 do 17:00 w określone dni tygodnia – **od wtorku do piątku** (brak możliwości dostawy w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).

W związku z powyższym prosimy o akceptację przedstawionej powyżej procedury składania zamówień (w tym cechy produktu oraz warunki dostawy) i uwzględnienie ich w treści umowy, w przypadku wyboru naszej oferty dla zadania nr 5. Brak akceptacji powyższych warunków uniemożliwi złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający **akceptuje** powyżej opisaną procedurę zamawiania i podania leku.

Proponujemy zmianę zapisów §4 ust. 1, 2 i 3a, § 5 ust. 2, § 6 ust. 1 oraz § 8 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób:

1. § 4 ust. 1

Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć zamówione leki na własny koszt i ryzyko do Apteki Kupującego w Szczecinie przy Al. Powstańców Wlkp. 72, w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 14³⁰ oraz dokonać ich wyładowania i wniesienia :

- a) do pomieszczenia Apteki - leki o wadze opakowania transportowego do 5 kg
- b) do magazynu wskazanego przez pracownika Apteki – leki o wadze opakowania transportowego powyżej 5 kg.
- c) w przypadku zadania nr 5 ~~wymogiem Zamawiającego jest dostarczenie produktów leczniczych~~ **odbywać się będzie** do Zakładu Medycyny Nuklearnej SPSK-1 PUM w Szczecinie przy ul. Unii Lubelskiej 1, **w dni robocze od wtorku do piątku w godzinach od 7³⁰ do 17⁰⁰ (brak możliwości dostawy w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).** natomiast wszystkich dokumentów związanych z zakupem do Apteki Szpitalnej SPSK-2. **Produkt nie może być zwrócony – w przypadku nie podania leku Kupujący zobowiązany jest do jego utylizacji w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.**

Odpowiedź: W związku ze specyfiką opisanego leku (lek promieniotwórczy) Zamawiający **wyraża zgodę** na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

2. § 4 ust. 2

Sprzedający dostarczać będzie leki do miejsca wskazanego w ust. 1 na podstawie bieżących zamówień określających ilość i asortyment leków, przekazywanych przez Aptekę faksem bądź e-mailem. Dowód transmisji danych oznacza, że wykonawca otrzymał zamówienie w momencie jego przesłania przez Kupującego, niezależnie od ewentualnego

potwierdzenia faktu otrzymania zamówienia. Kupujący nie ponosi odpowiedzialności za niesprawne działanie urządzeń Sprzedawcy. W przypadku zadania nr 5 zamówienie każdorazowo składane jest przez osobę upoważnioną, w dedykowanym systemie informatycznym (BOE), do którego Sprzedający udzieli Kupującemu dostępu na podstawie wymaganych informacji / dokumentów (aktualna licencja PAA). W składanym zamówieniu musi znaleźć się ID pacjenta oraz waga pacjenta. Kupujący zobowiązuje się do mailowego potwierdzenia zamówienia do wskazanej u Sprzedającego osoby (e-mail:), minimum 7 dni przed planowanym podaniem leku – brak potwierdzenia zamówienia skutkuje brakiem dostawy. W razie rezygnacji z zamówienia Kupujący niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Sprzedającego. Kupujący zobowiązany jest do potwierdzenia podania leku do osoby odpowiedzialnej u Sprzedającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

3. § 4 ust. 3a

Termin realizacji zamówienia w zakresie zadania nr 5 wynosi nie mniej niż 4 tygodnie, jednak nie dłużej niż 5 tygodni od momentu złożenia zamówienia. Kupujący zobowiązuje się do potwierdzenia każdego zamówienia w wyznaczonym terminie z osobą odpowiedzialną u Sprzedającego, w celu wystawienia faktury sprzedaży. Faktura zostanie wystawiona i przesłana do Apteki Kupującego w dniu dostawy leku do Zakładu Medycyny Nuklearnej.

4. § 5 ust. 2

Terminem ważności dla produktu leczniczego kreślonego w zadaniu nr 5 wynosi 28 dni od dnia produkcji kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

5. § 6 ust. 1

W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonych leków oraz krótszego okresu przydatności do użycia niż określony w § 5, Sprzedający zobowiązany będzie do rozpatrzenia reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną do wymiany zareklamowanych leków w terminie nie dłuższym niż 6 dni roboczych od daty uznania reklamacji za uzasadnioną. W przypadku zadania nr 5 wymiana zareklamowanych leków nastąpi w terminie nie krótszym niż 4 tygodnie, jednak nie dłuższym niż 5 tygodni od uznania reklamacji za uzasadnioną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

6. § 8 ust. 3

Kupujący zobowiązany jest do zapłaty należności wyłącznie za leki dostarczone do Apteki Kupującego lub do Zakładu Medycyny Nuklearnej (w przypadku zadania nr 5). Przekazanie leków innej jednostce organizacyjnej Kupującego aniżeli Apteka wskazane w zdaniu poprzednim, a w szczególności dostarczenie leków bezpośrednio użytkownikowi następuje na ryzyko Sprzedającego i Sprzedający nie ma prawa domagać się zapłaty za te leki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

II. Dotyczy wzoru umowy**1. § 4 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 4 ust. 5 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia:

*Sprzedawca zobowiązany jest realizować umowę również w sytuacjach nadzwyczajnych a w szczególności w przypadku pożaru, awarii technicznych, zagrożenia o charakterze terrorystycznym, stanu klęski żywiołowej, stanu wojny itp., **jeśli w sytuacjach tych realizacja umowy jest możliwa. Sprzedawca nie odpowiada za nie wykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w sytuacjach nadzwyczajnych z przyczyn niezależnych od sprzedawcy.***

Odpowiedź: Zamawiający **wykreśla zapis umowy w § 4 ust. 5.**

2. § 10 ust. 1 pkt d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 10 ust. 1 pkt d) wzoru umowy, w tym podstawy i wysokości kary umownej, w następujący sposób:

*d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn ~~leżących po stronie~~ **zawinionych przez Sprzedającego** bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn ~~leżących po stronie~~ **zawinionych przez Sprzedającego** (§17 pkt ~~1a~~) umowy) – w wysokości ~~10%~~ **5%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w ~~§ 7~~ umowy, bądź wartości **niezrealizowanej części** danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.*

Kara umowna, o której mowa powyżej jest niewspółmiernie wysoka do zawinienia Wykonawcy, co jest sprzeczne z regulacjami prawnymi w tym zakresie. Wobec tego istotnym jest, aby kara umowna została zmiarkowana do wysokości umożliwiającej jej pełnienie funkcji dyscyplinująco – represyjnej, gdyż ma ona mobilizować Wykonawcę do prawidłowej realizacji ustalonych warunków umowy, nie stanowi natomiast odszkodowania. Wskazane

w pełni zostanie spełnione przy ustaleniu kary umownej w zaproponowanym powyżej kształcie.

Jednocześnie nie ma uzasadnienia dla obciążania Wykonawcy karą obliczaną od wartości już zrealizowanej części umowy (zrealizowanych dostaw), dlatego prosimy o zmianę podstawy przedmiotowej kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanego zapisu

3. § 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 12 wzoru umowy, uwzględniając automatyczną zmianę cen jednostkowych (bez konieczności prowadzenia negocjacji) w przypadku ustalenia ceny urzędowej zbytu oraz urzędowej marży hurtowej na lek objęty umową w wyższej wysokości aniżeli cena umowna?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

4. § 13 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 13 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób?:



W przypadku wstrzymania, zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu leku stanowiącego przedmiot zamówienia bądź jego braku z innych przyczyn, niezawinionych przez Sprzedającego, Sprzedający zobowiązany jest niezwłocznie powiadomić na piśmie Kupującego, podając przyczynę braku wraz z informacją o wszystkich odpowiednikach brakującego leku występującego w obrocie oraz zobowiązany jest zaproponować Kupującemu dostarczenie odpowiednika brakującego leku po cenie nie wyższej od ceny podanej w ofercie- o ile odpowiedniki są dostępne na rynku i w takiej samej cenie jak pierwotnie dostarczany lek.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na proponowaną zmianę.

5. § 16 ust. 4

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 16 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: Zmiana umowy polegająca na ~~obniżeniu~~ **zmianie** ceny urzędowej zbytu oraz urzędowej marży hurtowej oraz zmiana umowy wynikająca ze zmiany przepisów w zakresie wysokości stawki podatku VAT nie wymagają aneksu do umowy. Sprzedający zobowiązany jest poinformować Kupującego na piśmie o ustaleniu **niższej** urzędowej ceny zbytu i urzędowej marży hurtowej leku aniżeli cena ofertowa oraz o zmianie przepisów dotyczących stawki podatku VAT.*

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wprowadzenie powyższych modyfikacji.

6. § 18

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do § 18 wzoru umowy zapisu przyznającego możliwość rozwiązania umowy za wypowiedzeniem obydwu stronom, np. dodanie ust. 3
o treści: *Stronom przysługuje prawo rozwiązania umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia. Wypowiedzenie powinno być złożone na piśmie**

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie powyższej modyfikacji.

W związku z tym, iż wszystkie pytania i odpowiedzi na pytania dotyczyły zadania nr 5, Zamawiający w najbliższym tygodniu zamieści na stronie internetowej wzór umowy dla ww. zadania z uwzględnieniem wprowadzonych zmian.

Zamawiający dokonał modyfikacji wzoru umowy zamieszczonego w SIWZ w § 10 ust. 1 d) na następujący

d) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie danego zadania z przyczyn, leżących po stronie Sprzedającego bądź wypowiedzenia umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego (§17 pkt 4 a umowy) –w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 7 umowy, bądź wartości danego zadania określonego w Formularzu cen jednostkowych.

W pozostałym zakresie wzór umowy NIE ULEGA ZMIANIE dla pozostałych zadań.

Wykonawca nr 4

Pytanie 1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 6 poz. 74 i 75 w przedmiotowym postępowaniu:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzania zawiesiny.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opisanego produktu z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 2

Następne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 56 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych)? Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie suplementu diety.

Wykonawca nr 5

Pytania do asortymentu:

Zadanie 13 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w żelu do dezynfekcji skóry rąk zawierający w swoim składzie kompleks substancji nawilżających i pielęgnujących skórę równoważnych do wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego, spełniający wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego produktu. Określenie użyte przez Wykonawcę „kompleks substancji nawilżających i pielęgnujących skórę równoważnych do wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia” jest określeniem zbyt szerokim i nieprecyzyjnym co oznacza, że Zamawiający nie ma wiedzy na moment podejmowania decyzji o jakie składniki chodzi wykonawcy. Z wieloletniego doświadczenia Zamawiającego jednoznacznie wynika, że substancje dodatkowe obecne w środkach dezynfekujących bardzo często są przyczyną odczynów alergicznych, świądu skóry i łuszczenia naskórka co w konsekwencji uniemożliwia ich



prawidłowe stosowanie i może być przyczyną zaniedbań higienicznych, ostatecznie przekładających się na wzrost ilości zakażeń. Substancje wymienione przez Zamawiającego w specyfikacji tzn. aloes, panthenol i glicerol są substancjami naturalnymi, bardzo dobrze tolerowanymi przez skórę i akceptowanymi przez personel medyczny Zamawiającego. W związku z powyższym na pytanie postawione w sposób nie określający jednoznacznie „substancji równoważnych” Zamawiający nie może wyrazić zgody.

Wykonawca nr 6

Przesyłam pytanie do SIWZ na dostawę leku w postępowaniu ZP/220/89/18, zadanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikrometrów, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy ?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga** zaoferowania produktu zaopatrzonego w opisaną powyżej igłę do podawania. Z wiedzy Zamawiającego jednoznacznie wynika, że wykonawca stawiający pytanie nie jest producentem igieł, które sam dokupuje u innego wytwórcy i które są powszechnie dostępne na rynku. W związku z powyższym Zamawiający nie może ograniczać w ten sposób konkurencji, jeśli igły niezbędne do pobrania leku może zakupić we własnym zakresie.

Wykonawca nr 7

1. Do §10 ust.1 pkt a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia bez limitu kwotowego w wysokości 50zł za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

2. Do §10 ust.1 pkt b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% liczonej od wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji bez limitu kwotowego w wysokości 50zł za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy w §10 ust.1 pkt d) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy lub niezrealizowanej części danego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanej zmiany.

4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, 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 zapisu §15 wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?



Odpowiedź: Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia wraz z określeniem ilości opierał na analizie zużycia poszczególnych produktów w ciągu ostatnich 24 miesięcy a także wysokością kontraktu z NFZ oraz stanem klinicznym pacjentów hospitalizowanych. Biorąc pod uwagę długi okres obowiązywania umowy przetargowej (24 miesiące) Zamawiający nie jest w stanie zagwarantować, że wszystkie te czynniki wpływające na wielkość zamówienia nie ulegną zmianie. Szacunek ilości poszczególnych rodzajów produktów został dokonany z należytą starannością, jednakże istnieją czynniki na które Zamawiający nie ma wpływu, np. zmiany standardów żywienia pacjentów, zalecenia medycznych towarzystw naukowych, wprowadzanie na rynek innowacyjnych produktów leczniczych - w takich przypadkach Zamawiający może dokonać modyfikacji w zakresie ilości poszczególnych rodzajów produktów.

5. Do §20 ust.1 i 3 wzoru umowy. Ze względu na to, że podstawowy okres obowiązywania umowy jest stosunkowo długi, a zmiany cen leków na rynku trudne do przewidzenia, prosimy o skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy w stosunku do okresu podanego w §20 ust.1 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na wprowadzenie powyższego zapisu, proponującego zmianę terminu przedłużenia umowy o okres nie dłuższy niż 6 miesięcy.

Termin składania ofert upływa dnia 22-11-2018 r. godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 22-11-2018 r. godz. 11:00

Z poważaniem

*Dyrektor SPSK-2 PUM
w Szczecinie*

Sprawę prowadzi: Wioletta Sybal
Tel. 91 4661088

