Kraków, dnia 04.12.2019 r.

Nr sprawy: DFP.271.91.2019.LS

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych, produktów leczniczych z Programów Lekowych i wyrobów medycznych do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuję odpowiedzi na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i modyfikuję specyfikację.

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 24 poz. 9 i dopuści:

Gaziki celulozowo-wiskozowo-poliestrowe wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki celulozowo-wiskozowo-poliestrowe wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 3.3. zniesie wymóg potwierdzania otrzymania zamówień? Przepisy nakazują informowanie o odmowie dostawy, natomiast nie o przyjęciu jej do realizacji. Jest to dodatkowy, niewynikający z przepisów wymóg obciążający Wykonawcę.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.6.? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu towaru po jego przyjęciu powoduje w istocie, że towar sprzedawany jest na próbę, zaś w przypadku ich zwrotu - produkty lecznicze nie będą się nadawać do dalszego obrotu, co naraża Wykonawcę na stratę. Nadto Wykonawca zauważa, że (a) towar został dobrowolnie przyjęty przez Zamawiającego, (b) własność towaru przeszła na Zamawiającego i (c) „zwrot” towaru oznacza wobec uprzedniego przejścia własności w istocie sprzedaż hurtową przez Zamawiającego Wykonawcy, do czego potrzeba koncesji na handel hurtowy lekami.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w par. 4.2 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy, w razie braku zgody Zamawiającego, grożą Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wykreśli par. 8.2. i 8.3? Zobowiązaniem Wykonawcy jest dostawa leków i niewykonanie tego obowiązku jest sankcjonowane par. 8.4. Stąd nie ma uzasadnienia dla kar umownych przewidzianych w par. 8.2 i 8.3 gdyż nie wiadomo w jaki inny sposób Wykonawca miałby nie wykonać lub nienależycie wykonać umowę. Z reguły kary w takiej wysokości zastrzega się za odstąpienie od umowy, co jest oczywiście inną podstawą naliczenia kar, niepokrywającą się z podstawą określoną w par. 8.4.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6**

W przypadku pozostawienia par. 8.2. - Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w tym paragrafie. z 10% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 7**

W przypadku pozostawienia par. 8.3. - Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w tym paragrafie. z 5% do wartości max. 1%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający w par. 8.4 usunie zapis o minimalnej kwocie kary umownej 50zł? Wskutek tego zapisu kary umowne mogą być naliczone w kwocie rażąco wygórowanej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 9**

Dotyczy wzoru umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak: brak statusu refundacyjnego

leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora

Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy

przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez

Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za

porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę

produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na

podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi

przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w przypadku zaistnienia opisanych powyżej sytuacji każda z nich jest rozpatrywana indywidualnie po uzyskaniu stosownej informacji od Wykonawcy.

**Pytanie 10**

Wzór umowy § 3 ust. 3.c) – dostawy na ratunek

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w częś ci nr 1 nie są lekami ratującymi życie i nie

wymagają dostaw awaryjnych w trybie „na ratunek” w ciągu 24 godzin, ze względu na specyfikę i

konieczność planowania podania z wyprzedzeniem proszę o potwierdzenie, że zapis § 3 ust. 3.c)

wzoru umowy, tj. zapis dotyczący dostaw „na ratunek” nie będzie miał zastosowania w stosunku

do części nr 1.

Zapisy umowy i SIWZ w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza

nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11**

Dotyczy § 3 ust. 7 wzoru umowy – w zakresie dostaw leków w soboty

Czy Zamawiający zgodzi się na dostawy przedmiotu umowy wyłącznie w dni powszednie, tj. od

poniedziałku do piątku w godz. od 8:00 do 15:00 dla części nr 1 (w dniach wolnych od pracy, tj.

sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 12**

Pytanie dot. Części nr 21.

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający w części nr 21 wymaga zaoferowania produktów, których stabilność po pierwszym otwarciu fiolki wynosi wg informacji zawartych w karcie CHPL ponad 24 godziny ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby okres ważności fiolki po pierwszym otwarciu wynosił minimum 24 godziny – informacja ta musi być zawarta w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

W związku z tym zmianie ulega arkusz cenowy (załącznik nr 1a do specyfikacji) w części 21.

W załączeniu przekazuję arkusz cenowy (załącznik nr 1a do specyfikacji) uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.