

Sprawa ZP/01/2019

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „zakup i dostawy leków” ogłoszonego w **Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej** 2019/S 016 - 033222 z dnia 23.01.2019r informujemy:

Pytania:

1 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że proponowany lek posiada takie same parametry farmakokinetyczne. W przypadku postaci o przedłużonym działaniu, zezwalamy na zamianę na inną formę doustną do podania tą samą drogą również z zachowaniem parametru „o przedłużonym działaniu”

2 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Prosimy o zaokrąglenie do 1 op. w górę.

3. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Prosimy o zaokrąglenie do 1 op. w górę.

4. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pisemnej informacji od producenta o fakcie zakończenia produkcji. W przypadku czasowej niedostępności leku na czas składania oferty , proszę o wycenę po ostatniej cenie.

5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pisemnej informacji od producenta o fakcie zakończenia produkcji. W przypadku czasowej niedostępności leku na czas składania oferty, proszę o wycenę po ostatniej cenie.

7. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: do 1 opakowania

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 8 poz. 4 produkt Thiopental 1000mg * 25 amp dopuszczony na tymczasowe pozwolenie do obrotu. Zgodnie z powyższymi informacjami jest to obecnie jedyny dostępny produkt na rynku.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 5 poz. 34 i 35 opakowania 400 g w ilości odpowiednio 15 i 10 op ?. Producent zmienił wielkość opakowania

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie 5 poz. 44 i 45 opakowania 400 g w ilości po 10 op ?. Producent zmienił wielkość opakowania.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

11. Pytanie do obniżenia kar umownych:

W doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych dominuje pogląd, że ustanawianie przez zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych uznać należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego. Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2015 r. sygn. akt: KIO/1519/15. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swojej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem bezspornie rażące naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353 1 k.c. w związku z art. 58 § 1 k.c. Należy mieć również na względzie stanowisko Sądu Najwyższego wyrażone w wyroku z 29 listopada 2013 roku, sygn. akt I CSK 124/13, dotyczącego przesłanek miarkowania kar umownych jako rażąco wygórowanych. W uzasadnieniu wyroku Sąd wskazał, iż „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody. Celem miarkowania kary umownej jest

natomiast ochrona równowagi interesów stron i zapobieżenie nadmiernemu obciążeniu dłużnika oraz niesłusznemu wzbogaceniu wierzyciela”.

Nadto stosownie do treści wyroku Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 14.12.2005 r. (I Aca 1114/2005), miernikiem, który pozwala ocenić czy kara umowna jest rażąco wygórowana może być rozmiar szkody doznanej przez wierzyciela. Mając na uwadze powyższe, stwierdzić należy, iż przyjęty przez Zamawiającego sposób naliczania kary umownej w praktyce może doprowadzić do naliczenia niewspółmiernie wysokich i nieadekwatnych do poniesionych szkód kar umownych. W doktrynie podkreśla się, że umowa jest sprzeczna z zasadami współżycia społecznego jeśli jest sprzeczna z dobrymi obyczajami oraz wykracza poza przyjętą w obrocie uczciwość kupiecką.

W przedmiotowej sprawie wysokość zastrzeżonej kary umownej w sposób zdecydowany wykracza poza przyjęte w obrocie obyczaje kupieckie. Określenie rażąco wysokiej kary umownej jest sprzeczne z treścią art. 484 §1 KC, który określa karę umowną jako surogat odszkodowania. W sytuacji zastrzeżenia kary umownej przekraczającej wielokrotnie wartość szkody, kara umowna traci swój z natury dyscyplinujący charakter, a zyskuje przymiot niczym nieuzasadnionego zysku wierzyciela, a więc bezpodstawnego wzbogacenia się Zamawiającego. Ponadto, ukształtowanie wzoru umowy ze zbyt surowymi sankcjami doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej - gdyż każdy rzetelny Wykonawca funkcjonujący na rynku będzie zmuszony do wkalkulowania ryzyka związanych z karą w cenę swojej oferty. W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian w §10 pkt.2 umowy w wysokości kar umownych jak poniżej:

- „za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 1 000,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie.

Odpowiedź: Nie

12. Pytanie nr 1 do Pakietu nr 12

W związku z tym że w obrocie znajdują się różne dawki producentów leku Cinacalcet, czy Zamawiający wymaga w pakiecie 12, wszystkich dawek jednego producenta tj .Cinacalcet 30 mg, 60 mg, 90 mg x28 tabs?

Odpowiedź: Tak

13. Zapytania do pakietu nr 1 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak

14. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub

wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak

15. Pakiet 5 zadanie 6,7,8,9

Czy zamawiający w związku ze zmianą objętości jednostki sprzedażowej Nutridrink z 4x200 ml na 4x125 ml ma na myśli dietę kompletną, hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml) o zawartości białka 9,6g/100ml, dieta do podaży doustnej, w 5 smakach, dieta bezreszkowa, bezglutenowa w opakowaniu 4x125 ml? Niska objętość diety ułatwi spożycie pacjentom 300kcal oraz 12 g białka w 125ml na jedną butelkę diety kompletnej gotowej do spożycia.

Odpowiedź: Tak

16. Część X – kryteria:

Czy Zamawiający zmieni określony w pkt. X.2 termin dostaw „na ratunek życia” z *6 godzin* na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Nie

Załącznik nr 6 do SIWZ – Projekt umowy:

17. Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.4 termin dostaw „na ratunek życia” z *6 godzin* na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Nie

18. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet dla zamówień „na ratunek życia”.

Odpowiedź: Nie - dla zamówień na ratunek życia

19. Czy Zamawiający w par. 2.6 dopisze, że dostarczenie zamiennika odbywa się za zgodą Wykonawcy? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie

20. Czy Zamawiający w par. 5.4 dopisze, że akceptacja Zamawiającego nie jest konieczna w przypadku stawki VAT? Odmowa zmiany ceny brutto przy podwyższonej stawce VAT groziłaby Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Nie

21. Czy Zamawiający w par. 10.1.2.b zamiast kary kwotowej wprowadzi karę procentową, np. 0,2% wartości niedostarczonego w terminie towaru? Kara kwotowa 1000zł jest kwotą rażąco wygórowaną, która może być naliczona za opóźnienie w dostawie towaru o wartości kilku złotych. Należy zauważyć, że projekt ustawy PZP procedowany obecnie na etapie konsultacji społecznych jako zakazane klauzule umowne określa m.in. zapisy o rażąco wygórowanych karach umownych. Niewątpliwie za taką należy uznać karę kwotową w tej wysokości.

Odpowiedź: Nie

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na sporządzenie oferty elektronicznej w formacie danych pdf i podpisania kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Odpowiedź: Tak, lecz dokument wytworzony elektronicznie, podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym (nie scan).

23. Pakiet 5 zadanie 12,13

Czy zamawiający w związku ze zmianą objętości jednostki sprzedażowej Nutridrink z 4x200 ml na 4x125 ml ma na myśli dietę kompletną, hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml) o zawartości białka 9,5g/100ml, dieta do podaży doustnej, w 2 smakach waniliowy i truskawkowy, bogatoresztkową, błonnik 3,6g/100ml, zawierającą głównie tłuszcze LCT, unikalna mieszanina błonnika (4 rodzaje błonnika) złożone z włókien rozpuszczalnych

Butelka plastikowa 4x125 ml?

Niska objętość diety ułatwi spożycie pacjentom 300kcal oraz 12 g białka w 125ml na jedną butelkę diety kompletnej gotowej do spożycia.

Odpowiedź: Tak

24. Konkurencja ofert w postępowaniu przetargowym przekłada się na wymierny aspekt ekonomiczny dla szpitala, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 10, pozycji nr 1, celem złożenia oferty przetargowej od co najmniej trzech producentów – oferentów, preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach x 10 fiolek stosowanych w suplementacji żywienia pozajelitowego?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Zgodnie z siwz

25. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 9 ust. 1 projektu umowy i dopuści prawo Dostawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Nie

27. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2):

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 4;

b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **500,00 zł**, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru.

Odpowiedź: Nie

28. Do §3 ust.4 wzoru umowy. Ponieważ planowany termin realizacji umowy wynosi 12 miesięcy to wnosimy o skrócenie możliwości przedłużenia okresu obowiązywania umowy do najwyżej 6 miesięcy. Wskazany we wzorze umowy okres maksymalny 48 miesięcy jest nieproporcjonalny do pierwotnego okresu realizacji umowy.

Odpowiedź: Tak

29. Do §5 pkt 4) 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 1% wartości niedostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Zamawiającemu, za opóźnienie świadczenia pieniężnego, może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 9,5% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Wykonawcy zamówienia przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku (5% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Nie

30. Do treści §5 pkt 4) i §9 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Nie

31. Do treści §7 ust.7 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem

farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 ust.7 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Nie

32. Dot. pak 7 poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno - i dwukanałowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowane w pakiecie 7 poz. 2 produkt leczniczy pakowany po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 10 pozycji 2 produktu NaCl 0,9% 1000 ml w butelce zakręcanej umożliwiającej irygację?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycja 1 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N-konfekcjonowane w fiolkach) i tłuszczach(Vitalipid N Adult-konfekcjonowane w ampułach) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

Są to jedyne witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, które również mogą być stosowane u wcześniaków i noworodków oraz dzieci poniżej 11-go roku życia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w pakiecie 3 pakowanego po 20 szt .z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy

37. Dotyczy SIWZ- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw leków ratujących życie z 6 na 12 godziny. Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: Nie wyrażam zgody.

38. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt 1 a) oraz § 10 ustęp 1 punkt 2 a) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Nie

39. Dotyczy § 10 ustęp 1 punkt 2 b) umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej na czas 10% wartości niedostarczonego zamówienia? Naliczanie kar w wysokości 1 000,00 zł licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Nie

40. Dotyczy § 6 umowy projektu umowy prosimy o dodanie do umowy zapisu:. 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: Nie

41. Zwracamy się z prośbą o dodatnie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź: Tak

Zdybionka

Zespół Opieki Zdrowotnej
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p.o. DYREKTORA WADZELINGO
mgr inż. ALDONA JAROSIŃSKA