

Zamość, dnia 6 listopada 2020 r.



DZP.3320.67. .20

Dotyczy: wyjaśnienia, zmiany treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego **na dostawę leków onkologicznych**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

Pytanie dot. zadania 1:

„Czy w pakiecie nr 1 (Fluorouracil) Zamawiający wymaga kompatybilności produktu leczniczego Fluorouracil z Levofolinianem disodowym (Levofolic)?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie dot. zadania 24:

„Czy w Zadaniu nr 24 Zamawiający dopuści preparat będący roztworem, o stabilności opisaną w ChPL: „Z mikrobiologicznego punktu widzenia, preparat należy zużyć natychmiast po otwarciu. Jeśli nie zostanie zużyty natychmiast, za czas przechowywania po sporządzeniu i warunki w jakich ma to miejsce, odpowiada osoba podająca lek. Nie przechowywać preparatu dłużej niż przez 24 godziny w temperaturze 2°C - 8°C, chyba że otwarcie preparatu następuje w kontrolowanych i zwalidowanych, jałowych warunkach. 6.4 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu Przechowywać w lodówce (2°C - 8°C). Nie zamrażać.”?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza preparat o stabilności zapisanej w ChPL.

Pytanie dot. zadania 48:

„Czy w Zadaniu nr 48 Zamawiający dopuści preparat o stabilności opisaną w ChPL:

„Po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań produkt jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 1 dzień w temperaturze 20°C +/-5°C w miejscu wystawionym na działanie światła, 40 dni w temperaturze 20°C +/-5°C w miejscu chronionym od światła, 40 dni w lodówce (tj. 2°C -8°C) w miejscu chronionym od światła w butelkach z neutralnego szkła, PVC (polichlorku winylu) lub polietylenu, albo w workach z octanu winylu. Z mikrobiologicznego punktu widzenia roztwór powinien być zużyty natychmiast. Jeśli nie zostanie zużyty natychmiast, użytkownik jest odpowiedzialny za warunki i czas przechowywania sporządzonego roztworu i normalnie czas ten nie powinien być dłuższy niż 24 godziny w temperaturze 2 -8°C, chyba, że produkt został otwarty i rozcieńczony w kontrolowanych i zwalidowanych warunkach pełnej aseptyki.”

lub

„Po rozcieńczeniu 0,9% roztworem chlorku sodu lub 5% roztworem glukozy wykazano stabilność chemiczną i fizyczną gotowego do podania roztworu w stężeniach 0,43 mg/ml i 2,68 mg/ml przez 48 godzin w temperaturze od 2 do 8°C, w warunkach ochrony przed światłem. Ze względów mikrobiologicznych roztwór należy wykorzystać natychmiast, w przeciwnym razie odpowiedzialność za czas i warunki przechowywania przejmuje

Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001:2015

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001:2015

Certyfikat nr 51705/X/0001/JA/Po
PN-N 18001:2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001:2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001:2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000:2005



KOMITET
UPOWSZECHNIANIA
KARMIENIA
PIERSIĄ



tel. centrala:
84 677 33 33

tel. sekretariat:
84 677 33 00

fax:
84 638 66 69

www.szpital.zam.pl

e-mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP: 922-22-92-491

REGON: 006050134

KRS: 0000021024

PEKAO S.A. | Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

użytkownik. Zazwyczaj czas przechowywania nie powinien być dłuższy niż 24 godziny w temperaturze od 2 do 8° C, chyba że rozcieńczenie wykonano w kontrolowanych i zwalidowanych warunkach aseptycznych.”?”

Wyjaśnienie: Wymagania zgodne z SIWZ dla vinorelbiny.

Pytanie dot. zadania 20 oraz zadania 60:

„Czy zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 20 pozycja 2 oraz w pakiecie nr 60 poz 1 - ofertę cenową wyższą od limitu finansowania, ale nie przekraczającą urzędowej ceny zbytu?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie dot. zadania 5:

„Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający wymaga preparatu anagrelide, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50 ml/min) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie dot. zadania 5:

„Czy Zamawiający wymaga aby preparat był wskazany do leczenia 1 i 2 linii leczenia nadpłytkowości samoistnej?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający w par. 2.7 zapisze, że każda zmiana stawki VAT pociąga za sobą – automatycznie – zmianę ceny brutto, przy niezmienności ceny netto? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.7?_Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4.8 i nast. i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 4.7 wprowadza jednostronny tryb „zwrotu towaru”, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronny ‘zwrot towaru’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający w par. 4.12 usunie obowiązek Wykonawcy dostarczenia zamienników? 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.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający w par. 5.1.1 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 10,00 zł,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający w par. 5.1.2 usunie minimalną wartość kary umownej poprzez wykreślenie frazy: „jednak nie mniej niż 20,00 zł,”? Taki sposób ustalenia kary umownej może prowadzić do jej naliczenia w rażąco wygórowanej wysokości.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„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 zapisów z §1 ust. 2 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

Wyjaśnienie: Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany § 1 ust. 2, który otrzymuje brzmienie: „Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w umowie/ załączniku do umowy, przy czym suma wartości poszczególnych dostaw nie może przekroczyć łącznej wartości brutto umowy określonej w § 2 ust 1. W przypadku zmniejszenia realizacji przedmiotu umowy zmniejszenie nie będzie obejmowało więcej niż 20% wartości brutto umowy określonej w § 2 ust. 1.”

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Do §2 ust.5 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu dotyczącego obowiązku informowania również o zmianach cen urzędowych leków ze względu na fakt, że są one powszechnie dostępne i publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Do §4 ust.6 projektu umowy zdanie ostatnie. Czy zamawiający wyrazi zgodę, że protokołem odbioru będzie również faktura? Prosimy o dopisanie do zdania ostatniego :... odbiór każdej dostawy będzie potwierdzony odpowiednimi dokumentami odbioru (Wz, protokołem odbioru lub fakturą).”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Do treści §4 ust.15 projektu 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.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Do §6 ust. 8 pkt 2) wzoru umowy. Wnosimy o wykreślenie z umowy zapisu §6 ust.8 pkt 2) w brzmieniu zawartym we wzorcu umowy załączonym do SIWZ. Wskazujemy, że wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na wycenę finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym

nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności obniżenia cen związanych ze zmniejszeniem finansowania procedury medycznej przez NFZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie Dotyczy pakietu 15:

„Czy Zamawiający w ramach pakietu 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Adalimumab w postaci roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, zamiast roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce z zachowaniem wymaganej przez Zamawiającego ilości. Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.”

Wyjaśnienie: Zadane pytanie nie odnosi się do zadania 15.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 2 ust. 6 umowy w ten sposób, że otrzyma on poniższe brzmienie:

W przypadku, gdy w trakcie realizacji umowy zaistnieje sytuacja, w której cena leku (leków) będącego przedmiotem umowy stanie się wyższa niż cena leku (leków) wynikająca z art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2020 r., poz. 357), w tym stanie się wyższa niż wysokość limitu finansowania zgodna z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia wydanym na podstawie art. 37 ust. 1 ww. ustawy, wówczas z dniem zaistnienia takiej sytuacji, cena jednostkowa brutto/netto takiego leku (takich leków) ulega obniżeniu tak, aby nie przewyższała ceny wynikającej z ww. ustawy i obwieszczenia. W celu potwierdzenia powyższej okoliczności strony umowy sporządzą stosowny aneks do umowy. Brak obopólnej zgody na podpisanie aneksu może stanowić podstawę do rozwiązania umowy, co nie będzie poczytane jako okoliczność, za którą odpowiada Wykonawca, w tym niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczące zadania 52:

„Biorąc pod uwagę czas upływający od przygotowania leku, do chwili podania pacjentowi, oraz poniższy schemat podania paclitaxelu, prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z tym Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego stabilność po rozcieńczeniu wynosi min. 26 godz. i jest potwierdzona w CHPL? Chemioterapia pierwszego rzutu raka jajnika: W zależności od czasu trwania wlewu dożylnego, zaleca się stosowanie dwóch dawek paklitakselu:

- dawka 175 mg/m² pc. podawana we wlewie dożylnym trwającym 3 godziny, a następnie dawka 75 mg/m² pc. Cisplatyny..., lub
- paklitaksel w dawce 135 mg/m² pc., podawany we wlewie dożylnym trwającym 24 godziny, z następowym podaniem cisplatyny w dawce 75 mg/m² pc.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

§ 3 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczania faktur w wersji elektronicznej dla zadania 22?

Zadanie 22 dotyczy tylko jednej pozycji, a system sprzedażowy w naszej hurtowni nie posiada oprogramowania do przesyłania faktur w wersji elektronicznej”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„§ 3 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu o treści „Zgody tej nie można bezpodstawnie odmówić”?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„§ 5 ust.1 pkt. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku zwłoki w wymianie zareklamowanego produktu na „...0,1% wartości zareklamowanych przez Kupującego produktów...” dla zadania 22 ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„§ 5 ust.1 pkt. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku zwłoki w dostawie na „...0,1% wartości niezrealizowanej części zamówienia...” dla zadania 22?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„Czy Zamawiający dla zadania 22 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o treść: „W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/ odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron.” W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, prowadzi hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów z tą samą substancją czynną w tej samej postaci, spełniających wymogi równoważności.”

Wyjaśnienie: Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany § 4 ust. 14, który otrzymuje brzmienie: „Zmiana leku na zasadach, o których mowa w ust. 12 lub ust. 13 jest możliwa wyłącznie za pisemną zgodą Zamawiającego. W przypadku braku zgody Zamawiającego na zmianę leku na zasadach określonych w ust. 12 lub ust. 13, jak również w razie udokumentowanego braku istnienia odpowiednika danego leku, każda ze stron jest uprawniona do odstąpienia od umowy w części dotyczącej tego leku w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach uzasadniających odstąpienie.”.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„Czy Zamawiający dla zadania 22 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy 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”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„Czy Zamawiający dla zadania 22 wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisu przyszłej umowy o nw. treść:

„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)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie dot. § 4 ust. 3 wzoru umowy:

„Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostaw na czas niezbędny do ich prawidłowej realizacji, tj. na czas min. 2 dni robocze dla zadania nr 11? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego (art. 29 Pzp) w przypadku leków, które ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na dzień następny od daty złożenia zamówienia.”

Pytanie dot. § 4 ust. 3 wzoru umowy:

„Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 11 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito” w ciągu 8 godzin od złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 3 nie będą miały zastosowania w stosunku do zadanie nr 11 w zakresie dostaw „na cito”. Ponadto, w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn centralny Wykonawcy jest nieczynny. ”

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.3 termin dostaw „na cito” w dni robocze z 8 godzin na 12 godzin dla zadania nr 63?”

Pytanie dot. wzoru umowy:

„Do §4 ust.3 projektu umowy. Czy w związku z okresem epidemii, a w związku z tym wzmocnionymi środkami ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy zwykłej do 2 dni od złożenia zamówienia, a dostawy „na cito” w dniu robocze do 12 godzin?”

Pytanie Dotyczy § 2 ustęp 10 umowy

„Dotyczy § 4 ustęp 3 umowy -- "Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 i 12 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliżej siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.””

Pytanie dotyczące zadań nr 7, 30, 35, 42, 43, 54, 57:

„Zamawiający w paragrafie 4 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw dostaw na „na cito” do 8 godzin od chwili otrzymania zamówienia oraz w pozostałe dni tygodnia tj. soboty, niedziele i święta do 12 godzin.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy „na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy „na cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia oraz wykreślenie zapisu dostaw w pozostałe dni tygodnia? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkty lecznicze znajdujące się w zadaniu nr 7,30,35,42,43,54,57 nie są lekiem na ratunek życia”

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„§ 4 ust.3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw zamówień do „2 dni roboczych ” w zakresie Zadania 22? Magazyny mamy poza Warszawą, a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską co uniemożliwia nam dostawy w ciągu 1 dnia roboczego od chwili złożenia zamówienia.”

Pytanie dotyczy zapisów wzoru umowy:

„§ 4 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „cito” do 12 godzin dla zadania 22? Magazyny mamy poza Warszawą , a dostawy realizowane będą przez firmę kurierską co uniemożliwia nam dostawy w ciągu 8 godzin.”

Wyjaśnienie: Zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany § 4 ust. 3, który otrzymuje brzmienie: „Dostawy realizowane będą w uzgodnionych na bieżąco wielkościach i asortymencie wg każdorazowego zamówienia zgłoszonego drogą elektroniczną z realizacją w ciągu 2 dni roboczych (przez dni robocze Strony rozumieją dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od dnia otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. Dostawy „na cito” realizowane będą w terminie do 24 godzin. Wykonawca zapewnia przyjmowanie zamówień 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu.”.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
Małgorzata Popławska