

FZP.IV-241/56/22/

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą; „**DOSTAWA ZESTAWÓW SCYNTYGRAFICZNYCH DO PRZYGOTOWANIA RADIOFARMACEUTYKÓW**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Szanowni Państwo, Prosimy o wprowadzenie poniższych zmian do wzoru umowy: § 1 ust. 2 Zwracamy uwagę, że przedmiotem niniejszego postępowania są produkty lecznicze co do, których ma zastosowanie ustawa Prawo Farmaceutyczne a nie ustawa o Wyrobach Medycznych, prosimy o modyfikację zapisu. Dodatkowo informujemy, że oferujemy zestawy które nie są zarejestrowane w Polsce, tylko w kraju producenta i realizacja dostaw może się odbyć wyłącznie po otrzymaniu zgody MZ na import docelowy, wydanej na wniosek Zamawiającego. Podstawa prawna: Ustawa z dnia 6 września 2001 Prawo Farmaceutyczne rozdział 2 art. 4”

Odpowiedź: Zamawiający wprowadzi zmianę.

Pytanie nr 2.

§ 6 ust. 5 – prosimy o zmianę zapisu „od daty zawiadomienia” na zapis „od daty uznania reklamacji za zasadną”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3.

§ 8 ust. 3 – prosimy o usunięcie „W przypadku nie dostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokość 1% wartości zadania, którego dotyczy opóźnienie w dostarczeniu dokumenty za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zadania, którego dotyczą opóźnione w dostarczeniu dokumentu” – nie wyrażamy zgody na taką karę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4.

§ 11 ust. 3 – prosimy o dodanie podpunktu j) o treści: „zmiany stawki podatku od towarów i usług”

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmian w zapisie umowy.

Pytanie nr 5.

Ponadto prosimy Państwa o dodanie do umów poniższych zapisów: „Zamawiający oświadcza, że jest podmiotem uprawnionym do dystrybucji produktów leczniczych, posiada wymagane prawem dokumenty, potwierdzające jego prawo do występowania w obrocie produktami leczniczymi (zezwolenie na prowadzenie apteki szpitalnej lub, dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, numer książki rejestrowej w rejestrach medycznych csioz) oraz zezwolenie wydane przez PAA na posiadanie i stosowanie substancji promieniotwórczych. Zamawiający zobowiązuje się niezwłocznie poinformowania o każdej zmianie statusu w rejestrach medycznych, wynikającego z cofnięcia lub wygaszenia zezwolenia lub zaprzestania wykonywania działalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6.

Do rozdziału III pkt 4 ppkt 1 SWZ Kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostawy. Z uwagi na fakt, że sprowadzenie asortymentu będącego przedmiotem umowy odbywa się w ramach procedury importu docelowego, prosimy o wydłużenie minimalnego -najwyżej ocenianego terminu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zamówienia. Obecny, najwyżej oceniany 2- dniowy termin dostawy uniemożliwi złożenie konkurencyjnych ofert wykonawczych.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany.

Pytanie nr 7.

Do §6 ust.1 projektu umowy. Prosimy o zmianę miejsca dostawy przedmiotu umowy w taki sposób, aby następował on wyłącznie do pomieszczeń apteki szpitalnej Zamawiającego. Jednocześnie wyjaśniamy, że Makro Albumina nie zawiera otwartych źródeł promieniowania, nie jest zatem uznawany za materiał radioaktywny, w konsekwencji czego jego dostawa nie odbywa się w reżimie określonym przez Prawo atomowe (czyli na przykład do dedykowanych pomieszczeń Pracowni Radiochemicznej w Klinice Endokrynologii Onkologicznej i Medycyny Nuklearnej Zamawiającego), a co za tym idzie podlega ogólnym regułom określonym przez prawo farmaceutyczne i DPD. Dostawa takich produktów do podmiotu leczniczego, analogicznie jak wszystkich innych produktów leczniczych, może być prowadzona wyłącznie do pomieszczeń apteki szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8.

Do § 6 ust.5 projektu umowy. Ze względu na to, że Makro Albumina jest sprowadzana w ramach importu docelowego, prosimy o wydłużenie czasu rozpatrzenia reklamacji i dostarczenia towaru wolnego od wad do 14 dni od jej zgłoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9.

Do § 6 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10.

Do § 6 ust. 13 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada we wzorze umowy § 6 ust. 13.

Pytanie nr 11.

Do §8 ust. 1 wzoru umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej z tytułu niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie, w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12.

Dotyczy zadanie 2. Czy zamawiający dopuści wycenę Makro Albumon,2mg,prosz.d/sp.zaw.d/wstrz.,(i.doc),6 fiol w ilości 4 zestawów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.